

A. Oftalmologie

A.1 Behandeling van de traanwegen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150010 - 150021

Meatusspijker

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 30,03

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 30,03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150032 - 150043

Doorboorde meatusspijker

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 40,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 40,04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150054 - 150065

Mono- of bicanaliculaire sonde gebruikt bij herstel van de traankanalen

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 75,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 75,08

A.2 Behandeling van de oogleden

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150076 - 150080

Draad voor ophanging van het bovenste ooglid ter behandeling van ptosis, per draad

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 120,12

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 120,12

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150091 - 150102

Implanteerbaar goudplaatje ter behandeling van retractor van het bovenste ooglid

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 330,33

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 330,33

A. Oftalmologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150113 - 150124

Implantaat gebruikt voor het opvullen van het onderste ooglid in geval van retractie na trauma, bij een schildklierpathologie, een systeemziekte of na radiotherapie

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 190,19

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 190,19

A.3 Intra-oculaire behandeling

A.3.1 Ingreep op de ooglens

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150135 - 150146

Intra-oculaire lens, in polymethylmethacrylaat

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 75,08

Veiligheidsgrens (%) 54,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 115,62

Veiligheidsgrens (€) € 40,54

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 75,08

Vergoedingsvoorwaarde :

A-\$01

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150172 - 150183

Plooibare intra-oculaire lens

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 75,08

Veiligheidsgrens (%) 113,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 159,92

Veiligheidsgrens (€) € 84,84

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 75,08

Vergoedingsvoorwaarde :

A-\$01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150194 - 150205

Torische lens van twee dioptrie of meer

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst 30101

Vergoedingsbasis

€ 200,20

Veiligheidsgrens (%) 40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 280,28

Veiligheidsgrens (€) € 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 200,20

Vergoedingsvoorwaarde :

A-\$02

A. Oftalmologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150216 - 150220

Torische lens van zes dioptrie of meer

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

30102

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 560,57

Veiligheidsgrens (€)

€ 160,16

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Vergoedingsvoorwaarde :

A-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150231 - 150242

Spanring voor het lenskapsel, inclusief de eventuele injector

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 70,07

Veiligheidsgrens (%)

60,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 112,11

Veiligheidsgrens (€)

€ 42,04

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 70,07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150253 - 150264

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246595 - 246606 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 108,48

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,66

Vergoedingsbedrag

€ 48,82

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150275 - 150286

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246912-246923 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 108,48

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,66

Vergoedingsbedrag

€ 48,82

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150290 - 150301

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246610-246621 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 108,48

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,66

Vergoedingsbedrag

€ 48,82

A. Oftalmologie

A.3.2 Behandeling voor glaucoom

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150312 - 150323

Drainage-implantaat dat het wegvloeien van vloeistof uit de voorkamer bevordert

Vergoedingscategorie : I.B.a

Vergoedingsbasis	€ 250,25	Veiligheidsgrens (%)	100,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 500,50	Veiligheidsgrens (€)	€ 250,25	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 250,25

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150334 - 150345

Externe probe voor transsclerale refractaire glaucoombehandeling met laser

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 289,28	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 289,28

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150356 - 150360

Endoprobe voor laserbehandeling van glaucoom onder endoscopische weg via de pars plana

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 289,28	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 289,28

A.3.3 Behandeling van het netvlies/vitrectomie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150371 - 150382

Siliconesponsje voor de behandeling van netvliesloslating, per stuk

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 65,07	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 65,07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150393 - 150404

Cerclageband voor de behandeling van netvliesloslating, per stuk

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 25,03	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 25,03

A. Oftalmologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150415 - 150426

Rail voor cerclageband, per stuk

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 16,02	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 16,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150430 - 150441

Radiaalwig in silicone voor cerclageband, per stuk

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 25,03	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 25,03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150452 - 150463

Clip in tantalium voor cerclageband, per stuk

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 25,03	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 25,03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150474 - 150485

Silicone-olie of gas gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 246654-246665 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 95,10	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 95,10

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150496 - 150500

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246654 - 246665 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 284,12	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 71,03
Vergoedingsbedrag					€ 213,09

A. Oftalmologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150511 - 150522

Vloeistoffen met hoge dichtheid gebruikt tijdens de verstrekking 246654-246665 van de nomenclatuur voor het repositioneren van het netvlies

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 73,35	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 18,33
				Vergoedingsbedrag	€ 55,02

Vergoedingsvoorwaarde : A-§03

A.4 Ingreep in de oogholte

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150533 - 150544

Orbita implantaat geplaatst na enucleatie of evisceratie

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 36,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 36,04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150555 - 150566

Orbita implantaat waarvan de oppervlaktestructuur weefselingroei mogelijk maakt en dat wordt geplaatst na enucleatie, na secundair implant of bij anoftalmie

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis	€ 420,43	Veiligheidsgrens (%)	50,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 630,64	Veiligheidsgrens (€)	€ 210,21	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 420,43

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150570 - 150581

Implantaat voor het opvullen van de orbita bij enoftalmie

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 330,33	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 330,33

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150592 - 150603

Conformer geplaatst na enucleatie of evisceratie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 30,99	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 30,99

A. Oftalmologie

A.5 Visco-elastische producten

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150614 - 150625

Visco-elastische producten op basis van cellulosederivaten

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis € 16,53 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

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

Vergoedingsbedrag € 16,53

Vergoedingsvoorwaarde : A-\$04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150636 - 150640

Visco-elastische producten op basis van hyaluronzuur of op basis van chondroïtine

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis € 56,31 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

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

Vergoedingsbedrag € 56,31

Vergoedingsvoorwaarde : A-\$04

A.6 Gecombineerde behandeling

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150651 - 150662

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246890-246901 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis € 108,48 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 55,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 59,66

Vergoedingsbedrag € 48,82

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150673 - 150684

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246676-246680 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis € 108,48 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 55,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 59,66

Vergoedingsbedrag € 48,82

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150695 - 150706

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246934-246945 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis € 108,48 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 55,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 59,66

Vergoedingsbedrag € 48,82

Vergoedingsvoorwaarden

A-§01

Gelinkte prestaties

150135

150146

150172

150183

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 150135-150146 en 150172-150183 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan het volgende criterium voldoet:
hij lijdt aan cataract.

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.

A-§02

Gelinkte prestaties

150194	150205
150216	150220

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 150194-150205 en 150216-150220 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. voor de verstrekking 150194-150205:

cataract bij een rechthebbende die een intra-oculair astigmatisme van twee dioptrie of meer heeft

2.2. voor de verstrekking 150216-150220:

cataract bij een rechthebbende die een intra-oculair astigmatisme van zes dioptrie of meer heeft

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 150194-150205 en 150216-150220 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

Minstens een klinisch bewijs bezitten van de doeltreffendheid van de betrokken torische lens om op korte termijn een regelmatig astigmatisme te reduceren, uitgevoerd door een onafhankelijk onderzoeksteam en niet gefinancierd door de industrie, waarin minstens de volgende elementen aanwezig moeten zijn:

1. Implantatie van minimum vijftien lenzen

2. Post-operatieve follow-up van minimum drie maanden

3. Bewijs van rotatiestabiliteit door middel van minstens één van de drie volgende metingen:

a) Meting van de visuele, subjectieve, niet-gecorrigeerde acuïteit in het midden van een optotype, een eerste meting tussen de eerste en de zesde week en een tweede meting tussen de derde en de zesde maand na de implantatie. Aanvaardbaar criterium : residueel astigmatisme van maximum van 0.5 naar 0.75D ten opzichte van de doelrefractie

b) Meting van de rotatie van de as van de lens (wijzerzin of tegenwijzerzin) op drie maanden na de implantatie. Aanvaardbaar criterium : minder dan 5° in alle richtingen

c) Meting van het objectief astigmatisme op een centraal corneaal oppervlak van minimum 4 mm diameter door middel van een aberrometrie. Aanvaardbaar criterium : astigmatisme van 1D ten opzichte van de doelrefractie (niet nodig als a. wordt opgevolgd)

4. Aantal repositioneringen

5. Aantal explantaties

Bovendien moet het klinische bewijs bestaan uit:

- een publicatie of een artikel aanvaard voor publicatie in een internationaal peer-reviewed tijdschrift

of

- een rapport van een grondige studie (met vermelding van de deelnemende onderzoekers en/of van de centra, het tijdstip van de studie, de beschrijving van doelpopulatie, de inclusie- en exclusiecriteria, de methoden, de resultaten, de discussie, de conclusie en eventueel, in voorkomend geval, de voordelen van de onderzoekers voor de deelname aan de studie).

De resultaten moeten betrekking hebben op de totaliteit van een groep of subgroep van patiënten opgenomen in de studie.

Een beschrijving van een aantal gevallen is niet voldoende.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de vloeistoffen met hoge dichtheid 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

De documenten waaruit blijkt dat de vloeistoffen met hoge dichtheid bedoeld onder verstrekking 150511-150522 werden gebruikt, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

150614

150625

150636

150640

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de visco-elastische producten 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

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekkingen 150614-150625 en 150636-150640 zijn onderling niet cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 150614-150625 en 150636-150640 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering naar aanleiding van volgende verstrekkingen: 245055 - 245066, 245070 - 245081, 246013 - 246024, 246035 - 246046, 246050 - 246061, 246072 - 246083, 246094 - 246105, 246116 - 246120, 246131 - 246142, 246153 - 246164, 246175 - 246186, 246190 - 246201, 246212 - 246223, 246514 - 246525, 246551 - 246562, 246573 - 246584, 246595 - 246606, 246610 - 246621, 246632 - 246643, 246654 - 246665, 246676 - 246680, 246794 - 246805, 246816 - 246820, 246831 - 246842, 246853 - 246864, 246890 - 246901, 246912 - 246923, 246934 - 246945, 247575 - 247586, 247590 - 247601, 247612 - 247623, 247634 - 247645, 247656 - 247660 en 247553 - 247564, vermeld in artikel 14, h), van de nomenclatuur.

De verstrekking 150614-150625 en 150636-150640 kan slechts eenmaal per ingreep per oog worden geattesteerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

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

Nom. Lijst

30201

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30201

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30201

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.034,02

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

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

Nom. Lijst

30301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.034,02

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.034,02

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§01

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

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 morfinomimetikum

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30201

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

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 morfinomimetikum

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30201

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

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 morfinomimetikum, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30201

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.570,81

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

B. Neurochirurgie

Vergoedingsvoorwaarde : B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150894 - 150905 Implanterbare pomp met constant debiet bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30301		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.034,02	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150916 - 150920 Implanterbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30301		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.034,02	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150931 - 150942 Implanterbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30301		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.034,02	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150953 - 150964 Katheter voor implanterbare pomp

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30401		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 325,16	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§01,B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015 Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150975 - 150986 Patiëntenprogrammeerapparaat voor implanterbare pomp

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30402		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 723,67	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§01,B-§10,B-§02

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

150990 - 151001

Katheter in geval van negatieve test

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30401

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 325,16

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$01,B-\$10,B-\$02

B.2 Neurostimulatoren en toebehoren

B.2.1 Neurostimulatoren en toebehoren in geval van neurogene pijnen

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151012 - 151023

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

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30501

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.317,25

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$10,B-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151034 - 151045

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

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30502

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.257,76

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$10,B-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151056 - 151060

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

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30501

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.317,25

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$10,B-\$02

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

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	Nom. Lijst	30501		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 5.317,25	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§10,B-§02				

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151093 - 151104

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

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30502		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.257,76	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§10,B-§02				

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

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	Nom. Lijst	30502		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.257,76	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§10,B-§02				

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151130 - 151141

Eerste heroplaadbare neurostimulator

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30601		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 17.500,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§10,B-§02				

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151152 - 151163

Heroplaadbare vervangingsneurostimulator

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30601		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 17.500,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§10,B-§02				

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151174 - 151185

Heroplaadbare vervangingsneurostimulator, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30601

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§10,B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151196 - 151200

Patiëntenprogrammeerapparaat voor heroplaadbare neurostimulator

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30602

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 602,32

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151211 - 151222

Vervangingspatiëntenprogrammeerapparaat voor heroplaadbare neurostimulator

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30602

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 602,32

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151233 - 151244

Lader voor heroplaadbare neurostimulator

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30603

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151255 - 151266

Vervangingslader voor heroplaadbare neurostimulator

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30603

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151351 - 151362

Ingeplante elektrode met vier polen, voor diepe hersenstimulatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30705

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.054,35

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151432 - 151443

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

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30705

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.054,35

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171835 - 171846

Geheel van ingeplante elektroden en extensies, voor stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met uitzondering van alle andere doelgebieden, voor heelkundige of percuntane plaatsing, per ingreep

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.100,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.100,00

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171850 - 171861

Geheel van elektroden en extensies in geval van negatieve proefstimulatie, voor stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met uitzondering van alle andere doelgebieden, voor heelkundige of percutane plaatsing, per ingreep

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.100,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.100,00

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171872 - 171883

Geheel van ingeplante vervangingsextensies, voor stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met uitzondering van alle andere doelgebieden, voor heelkundige of percutane plaatsing, per ingreep

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 171,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 171,00

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§02

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/11/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171894 - 171905

Geheel van ingeplante extensies voor diepe hersenstimulatie, per ingreep

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 171,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 171,00

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 **Nom. Lijst** 30801

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 4.947,04	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
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 **Nom. Lijst** 30802

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.894,08	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
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 **Nom. Lijst** 30803

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 4.947,04	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
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 **Nom. Lijst** 30804

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.894,08	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : B-§03

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

151535 - 151546

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

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	30801		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.947,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	30802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.894,08	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	30803		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.947,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	30804		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.894,08	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	30801		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.947,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§03				

B. Neurochirurgie

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

Nom. Lijst

30802

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30803

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.947,04

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30804

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30805

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30806

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

B. Neurochirurgie

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

Nom. Lijst

30805

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30806

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30805

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30806

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

30807

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.317,94

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

B. Neurochirurgie

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

Nom. Lijst

30807

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.317,94

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

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

Nom. Lijst

30807

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.317,94

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

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

Nom. Lijst

30808

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 267,41

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

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

Nom. Lijst

30808

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 267,41

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

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

Nom. Lijst

30809

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 583,77

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§03

B. Neurochirurgie

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

Nom. Lijst

30809

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 583,77

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30810

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

30810

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.208,79

B. Neurochirurgie

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

Nom. Lijst

34701

Vergoedingsbasis

Nom.lijt

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.410,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

Nom. Lijst

34701

Vergoedingsbasis

Nom.lijt

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.410,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

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

Nom. Lijst

34701

Vergoedingsbasis

Nom.lijt

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.410,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

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

Nom. Lijst

34701

Vergoedingsbasis

Nom.lijt

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.410,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§08

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

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	Nom. Lijst	34701		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.410,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

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	Nom. Lijst	34701		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.410,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	34702		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 1.768,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	34702		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 1.768,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
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	Nom. Lijst	34703		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 100,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	B-§08				

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171076 - 171080

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

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

34703

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 100,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

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

171496 - 171500

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

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34801

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171511 - 171522

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

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34801

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

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

Nom. Lijst

34801

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 9.894,08

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171555 - 171566

Eerste heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34802

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.600,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-§09

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171570 - 171581

Heroplaadbare vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34802

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.600,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171592 - 171603

Heroplaadbare vervangingsneurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34802

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 17.600,00

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

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 (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

CGD

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

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 (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

CGD

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

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 (€) € 0,00*

Vergoedingsbedrag CGD

Vergoedingsvoorwaarde : B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171673 - 171684

Ingeplante elektrode voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie : I.G.a **Nom. Lijst** 34803

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

Plafondprijs € 1.317,94 *Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 0,00*

Vergoedingsbedrag *Nom. Lijst*

Vergoedingsvoorwaarde : B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171695 - 171706

Ingeplante vervangingselektrode voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie : I.G.a **Nom. Lijst** 34803

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

Plafondprijs € 1.317,94 *Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 0,00*

Vergoedingsbedrag *Nom. Lijst*

Vergoedingsvoorwaarde : B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171710 - 171721

Ingeplante extensie voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie : I.G.a **Nom. Lijst** 34804

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

Plafondprijs € 267,41 *Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 0,00*

Vergoedingsbedrag *Nom. Lijst*

Vergoedingsvoorwaarde : B-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171732 - 171743

Ingeplante vervangingsextensie voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie : I.G.a **Nom. Lijst** 34804

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

Plafondprijs € 267,41 *Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 0,00*

Vergoedingsbedrag *Nom. Lijst*

Vergoedingsvoorwaarde : B-§09

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171754 - 171765

Patiëntenprogrammeerapparaat voor deep brain stimulation in geval van refractair epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34805

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 583,77

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171776 - 171780

Vervangingspatiëntenprogrammeerapparaat voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34805

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 583,77

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171791 - 171802

Lader voor heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34806

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2015

Datum eerste publicatie : 1/01/2015

171813 - 171824

Vervangingslader voor heroplaadbare neurostimulator voor deep brain stimulation in geval van refractaire epilepsie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

34806

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

B-\$09

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 cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 5,31

Veiligheidsgrens (%)

0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 5,31

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5,31

B. Neurochirurgie

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 cm²

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	30901	
Vergoedingsbasis	€ 7,35	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 7,35	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 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		Nom. Lijst	31001	
Vergoedingsbasis	€ 653,66	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 719,02	Veiligheidsgrens (€)	€ 65,36	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 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		Nom. Lijst	31002	
Vergoedingsbasis	€ 763,77	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 840,14	Veiligheidsgrens (€)	€ 76,37	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 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		Nom. Lijst	31003	
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		Nom. 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

B. Neurochirurgie

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

Nom. 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

Nom. 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

Nom. 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

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

Nom. 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

Nom. 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

B. Neurochirurgie

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	Nom. Lijst	31010		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.501,52	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.651,67	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 150,15	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 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	Nom. Lijst	31011		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.612,64	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.773,90	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 161,26	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 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	Nom. Lijst	31012		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.556,58	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.712,23	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 155,65	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.556,58
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	Nom. Lijst	31013		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 692,70	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	100,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.385,40	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 692,70	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 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	Nom. Lijst	31014		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 752,76	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	100,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.505,52	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 752,76	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 752,76

B. Neurochirurgie

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

Nom. 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

Nom. 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

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

31017

Vergoedingsbasis

€ 886,90

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.773,80

Veiligheidsgrens (€)

€ 886,90

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 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

Nom. Lijst

31018

Vergoedingsbasis

€ 855,87

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.711,74

Veiligheidsgrens (€)

€ 855,87

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 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

Vergoedingsbasis

€ 251,25

Veiligheidsgrens (%)

75,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 439,68

Veiligheidsgrens (€)

€ 188,43

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 251,25

B. Neurochirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152434 - 152445

Reservoir

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 216,22

Veiligheidsgrens (%)

50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 324,33

Veiligheidsgrens (€)

€ 108,11

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 216,22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152456 - 152460

Connector

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 58,06

Veiligheidsgrens (%)

50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 87,09

Veiligheidsgrens (€)

€ 29,03

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 58,06

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

B. Neurochirurgie

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 gegraduateerde druppelkamer, de connectoren en het opvangsysteem

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis

€ 146,15

Veiligheidsgrens (%) 33,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

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 gegraduateerde 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. Neurochirurgie

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

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 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 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 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 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 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

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

Vergoedingsbedrag € 130,13

B. Neurochirurgie

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

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 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

Vergoedingsbasis

€ 90,09

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 90,09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

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

€ 6.000,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 6.000,00

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

B. Neurochirurgie

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

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

B. Neurochirurgie

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%
Maximumprijs	€ 113,65	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 113,65

Vergoedingsvoorwaarde : B-§07

Vergoedingsvoorwaarden

B-§01

Gelinkte prestaties

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.

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
151351	151362
151432	151443
171835	171846
171850	171861
171872	171883
171894	171905

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 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, 151351-151362, 151432-151443, 171835-171846, 171850-171861, 171872-171883, 171894-171905 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.

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 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, 151351-151362, 151432-151443, 171835-171846, 171850-171861, 171872-171883, en 171894-171905 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 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, 151351-151362, 151432-151443, 171835-171846, 171850-171861, 171872-171883 en 171894-171905 moet geschieden met het oog op de behandeling, door intracerebrale tonische elektrische stimulatie of door tonische elektrische stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met de exclusie van alle andere doelgebieden, 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, 151432-151443, 171835-171846, 171850-171861, 171872-171883, 171894-171905, 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, 151351-151362, 151432-151443, 171835-171846, 171850-171861, 171872-171883 en 171894-171905 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, 171835-171846, 171850-171861, 171872-171883 en 171894-171905, moet geschieden met het oog op de behandeling, door tonische elektrische stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met de exclusie van alle andere doelgebieden, 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

De neurostimulator is een generator van elektrische impulsen uitgerust met een batterij en die als geheel wordt ingeplant bij de patiënten. De neurostimulator moet fysiek verbonden zijn met een of meerdere elektroden, indien nodig door middel van een of meerdere extensies.

De tonische neurostimulatie wordt gerealiseerd aan een unieke en constante frequentie bij eenzelfde programmatie. De elektrische stimulatie bestaat niet uit een groep pulsen die snel na elkaar volgen, gevolgd door een periode zonder pulsen voordat de groep pulsen wordt herhaald.

3.2. Criteria

Voor elk nieuw hulpmiddel dat andere technische stimulatiekarakteristieken heeft dan de systemen die op de nominatieve lijst staan op het ogenblik van de aanvraag tot opname, dat andere implantatie modaliteiten heeft, of voor elk systeem dat niet aan de definitie voldoet opgenomen in punt 3.1, dient een aanvraag tot wijziging van de Lijst te worden ingediend.

Voor elke nieuwe inschrijving op de nominatieve lijst, moet de aanvrager aantonen dat het neurostimulatie systeem overeenstemt met de definitie opgenomen in punt 3.1 en aantonen dat de enige programmatiemodi voor stimulatie die toegankelijk zijn voor de rechthebbende en voor het multidisciplinaire team verantwoordelijk voor de implantatie, deze zijn waarvoor reeds een tegemoetkoming bestaat van de verplichte verzekering.

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 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, 171835-171846 en 151351-151362 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 (Deel 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 intracerebrale tonische elektrische stimulatie of tonische elektrische stimulatie van de achterstrengen van het ruggemerg met de exclusie van alle andere doelgebieden), uitgevoerd gedurende een tijdvak van ten minste achtentwintig dagen, waarvan ten minste veertien dagen 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 na de achtentwintig dagen van de proefstimulatie.

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 171850-171861 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.

4.2. Vervanging

4.2.1. Voor de verstrekkingen 151056-151060 of 151093-151104 of 171835-171846 of 171872-171883 of 151351-151362 of 171894-171905:

De verstrekkingen kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de vervanging aan de adviserend geneesheer op basis van formulier B-Form-I-01 (Deel 2) voor zover de eerste implantatie een akkoord van de adviserend geneesheer had verkregen. In geval van vervanging van een neurostimulator 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, 171835-171846, 171872-171883, 151351-151362 of 171894-171905 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 151071-151082 of 151115-151126 voor een

voortijdige vervanging, namelijk vóór de termijn van vijftien maanden voor unilaterale neurostimulatoren en vierentwintig maanden voor bilaterale neurostimulatoren, 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, 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.

Voor patiënten die een neurostimulator en een pomp cumuleren, geldt deze regel niet voor de vervanging, binnen een periode van 6 maanden, van een eerder geïmplantéerd hulpmiddel waarop deze verstrekkingen van toepassing zijn.

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

Gelinkte prestaties

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.

Gelinkte prestaties

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-ventricule syndrome" aangetoond door CT;
of
- pseudo-tumor cerebri;
of
- normo-tensieve hydrocefalie;
of
- zuigeling;
of
- niet-tumorale cerebrale kysten;
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.

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.

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.

Gelinkte prestaties

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 referentie-centrum 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.

Gelinkte prestaties

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 onaantvaardbare 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:

1. video-EEG opname van lange duur met registratie van de aanvallen
2. hogeresolutie-MRI van de hersenen
3. FDG-PET van de hersenen
4. 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-directeuren 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-directeuren 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-directeuren 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 garanti voorwaarden 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.”;

c) Een nominatieve lijst behorende bij de verstrekkingen 170892-170903, 170914-170925, 170936-170940, 170951-170962, 170973-170984, 170995-171006 171010-171021, 171032-171043, 171054-171065 en 171076-171080 wordt opgesteld en gevoegd als bijlage 1 bij dit besluit.

Gelinkte prestaties

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 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 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

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.

Gelinkte prestaties

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare pompen 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, 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. en 2.2.2. 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 pomp.

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

- voor de implantatie bedoeld in 2.2.1. uit een neurochirurg, een neuroloog of een anesthesist en een neuropsychiater of een psychiater;
- voor de implantatie bedoeld in 2.2.2. 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, 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 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 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, 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 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.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

4.1.1. Voor de verstrekkingen, 150835-150846, 150894-150905, 150953-150964, 150975-150986 in de indicaties opgenomen onder 2.2.1. en 2.2.2.:

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt overgemaakt door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer op basis van het formulier B-Form-I-01 (Deel 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 pijn als gevolg van chronische pancreatitis gaat voor de implantatie bedoeld in 2.2.2.

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 2.2.2.

d)

- de resultaten van een proeftherapie (voor de implantatie bedoeld in 2.2.1. en in 2.2.2., is dit intrathecale toediening van morfine of van morfinomimetica), uitgevoerd gedurende een tijdvak van ten minste achtentwintig dagen, waarvan ten minste veertien dagen 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 na de achtentwintig dagen van de proeftherapie. 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”.

4.1.2. 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 achtentwintig dagen negatief zijn gebleken en al de andere onder de bovengenoemde punten 1. en 2. vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd.

4.2. Vervanging

Voor de verstrekkingen 150850-150861, 150916-150920, 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 op basis van formulier B-Form-I-01 (Deel 2) voor zover de eerste implantatie een akkoord van de adviserend geneesheer had verkregen. In geval van vervanging van 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.

4.3. 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 (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.

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.

Voor patiënten die een neurostimulator en een pomp cumuleren, geldt deze regel niet voor de vervanging, binnen een periode van 6 maanden, van een eerder geïmplantéerd hulpmiddel waarop deze verstrekkingen van toepassing zijn.

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.

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.

C. Oto-rhino-laryngologie

C.1 Ingreep op het oor

C.1.1 Cochleair implantaat

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152935 - 152946

Kit bestaande uit een volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31101		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 20.152,29	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152950 - 152961

Kit bestaande uit een volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31102		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 20.539,97	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

170811 - 170822

Kit bestaande uit een volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31106		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 20.152,29	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

170833 - 170844

Kit bestaande uit een volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun twaalfde verjaardag met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31107		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 20.539,97	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152972 - 152983

Kit bestaande uit een tweede volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden geplaatst bij patiënt simultaan of sequentieel met het plaatsen van het gehoortoestel beschreven onder verstrekking 152935-152946 voor rechthebbende van minder dan acht jaar

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31201		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 15.211,14	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

152994 - 153005

Kit bestaande uit een tweede volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden geplaatst bij patiënt simultaan of sequentieel met het plaatsen van het gehoortoestel beschreven onder verstrekking 152935-152946 of 152950-152961 voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31202		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 15.598,82	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153016 - 153020

Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel voor rechthebbenden van minder dan acht jaar

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31103		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 6.484,58	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153031 - 153042

Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31104		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 6.872,26	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153053 - 153064

Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel van het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31203

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.960,36

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153075 - 153086

Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel van het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31204

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 5.348,04

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153090 - 153101

Vervanging van het te implanteren deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiële elektroden (zonder spraakprocessor)

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31105

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 13.667,72

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153112 - 153123

Vervanging van het te implanteren deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiële elektroden (zonder spraakprocessor)

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31205

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 10.250,79

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

C.1.2 Prothese bij verminderd gehoor

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153134 - 153145

Implantaat voor totale reconstructie van de gehoorbeenketen

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 330,33

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 330,33

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153156 - 153160

Implantaat voor partiële reconstructie van de gehoorbeentketen

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 330,33	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 330,33

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153171 - 153182 Zuiger

Vergoedingscategorie : I.D.a

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

C.1.3 Verankeringsystemen voor BAHA (Bone Anchored Hearing Aids)

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153193 - 153204

Implantaten gebruikt bij het plaatsen van een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen, eerste fixatiepunt, inclusief alle toebehoren en de drillboor

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.139,16	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.139,16

Vergoedingsvoorwaarde : C-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153215 - 153226

Implantaten gebruikt bij het plaatsen van een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen, tweede (slapend) fixatiepunt, inclusief alle toebehoren en de drillboor

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 320,32	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 320,32

Vergoedingsvoorwaarde : C-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153230 - 153241

Vervanging van de opbouw (abutment) voor BAHA

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 914,93	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 914,93

C. Oto-rhino-laryngologie

C.1.4 Middenoor implantaat

Datum laatste bijwerking : 1/09/2015

Datum eerste publicatie : 1/09/2015

172336 - 172340

Kit bestaande uit een volledig gehoortoestel (bestaande uit zowel een te implanteren deel als een niet te implanteren spraakprocessor) voor de stimulatie van geluidswaarneming door middel van het induceren van trillingen in een elektromagnetische massa, bevestigd aan één van de middenoorbeentjes, het ovale of het ronde venster

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31301		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.460,50	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/09/2015

Datum eerste publicatie : 1/09/2015

172351 - 172362

Vervanging van de spraakprocessor van een middenoor implantaat

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	35001		
Vergoedingsbasis	€ 2.407,08	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 2.888,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 481,41	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 2.407,08
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/09/2015

Datum eerste publicatie : 1/09/2015

172373 - 172384

Vervanging van het te implanteren deel van een middenoor implantaat voor de stimulatie van geluidswaarneming door middel van het induceren van trillingen in een elektromagnetische massa, bevestigd aan één van de middenoorbeentjes, het ovale of het ronde venster

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31303		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.914,80	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$09				

C.2 Ingreep op de neus

C.2.1 Materiaal gebruikt tijdens sinuschirurgie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153252 - 153263

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 255872 - 255883 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	II.D.d				
Vergoedingsbasis	€ 123,98	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 68,18
				Vergoedingsbedrag	€ 55,80

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153274 - 153285

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 255894 - 255905 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153296 - 153300

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254752-254763 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153311 - 153322

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254774-254785 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153333 - 153344

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254796-254800 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153355 - 153366

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254811-254822 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§03

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153370 - 153381

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254833-254844 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 147,74

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 81,25

Vergoedingsbedrag

€ 66,49

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153392 - 153403

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254855-254866 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 147,74

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 81,25

Vergoedingsbedrag

€ 66,49

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153414 - 153425

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258753-258764 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 177,70

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 97,73

Vergoedingsbedrag

€ 79,97

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153436 - 153440

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 245055-245066 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 196,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 107,96

Vergoedingsbedrag

€ 88,34

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153451 - 153462

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254870-254881 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 252,09

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 138,64

Vergoedingsbedrag

€ 113,45

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153473 - 153484

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254892-254903 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 247,96

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 136,37

Vergoedingsbedrag

€ 111,59

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153495 - 153506

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254914-254925 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153510 - 153521

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254936-254940 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 138,44

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 76,14

Vergoedingsbedrag

€ 62,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153532 - 153543

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258635-258646 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 22,73

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 12,50

Vergoedingsbedrag

€ 10,23

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153554 - 153565

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258650-258661 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 33,06

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 18,18

Vergoedingsbedrag

€ 14,88

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153576 - 153580

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258672-258683 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 33,06

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 18,18

Vergoedingsbedrag

€ 14,88

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153591 - 153602

Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258731-258742 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 22,73

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 12,50

Vergoedingsbedrag

€ 10,23

C.3 Ingreep op de larynx/trachea

C.3.1 Spraakprothesen en toebehoren

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153613 - 153624

Uitneembare spraakprothese voor tracheoesophagale shunt bevestigd op een op de huid gekleefde steunring : lage druk kleptype

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 35,04

Veiligheidsgrens (%) 0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 35,04

Veiligheidsgrens (€) € 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 35,04

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153635 - 153646

Spraakprothese voor permanente plaatsing in een tracheoesophagale shunt

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 186,19

Veiligheidsgrens (%) 0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 186,19

Veiligheidsgrens (€) € 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 186,19

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153650 - 153661

Tracheotomieklep in combinatie met spraakprothese (forfait voor disposable schijfjes, klep, kleefmateriaal en diafragma)

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 234,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 234,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§04

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153672 - 153683

Externe filter voor tracheale humidificator

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 120,12	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 120,12

Vergoedingsvoorwaarde : C-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153694 - 153705

Externe filter en kleefmateriaal voor tracheale humidificator met metalen behuizing voorzien in de verstrekking 153731-153742 of 153753-153764

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 140,14	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 140,14

Vergoedingsvoorwaarde : C-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153716 - 153720

Basisstuk in kunststof voor tracheale humidificator met metalen behuizing voorzien in de verstrekking 153731-153742 of 153753-153764

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 70,07	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 70,07

Vergoedingsvoorwaarde : C-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153731 - 153742

Filter en secretievanger voor verzorging van een tracheostoma na laryngectomie zonder spraakprothese en gemonteerd in een metalen behuizing (forfait voor basisstuk, filter, kleefmateriaal, secretievanger en behuizing)

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 686,70	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 686,70

Vergoedingsvoorwaarde : C-§04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153753 - 153764

Filter en secretievanger voor verzorging van een tracheostoma na laryngectomie met spraakprothese en gemonteerd in een metalen behuizing (forfait voor basisstuk, filter, kleefmateriaal, secretievanger en behuizing)

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 908,92	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 908,92

Vergoedingsvoorwaarde : C-§04

C. Oto-rhino-laryngologie

C.3.2 Synthetisch weefsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153775 - 153786

Synthetisch weefsel gebruikt bij tracheale autotransplantatie voor de behandeling van larynxcarcinoom, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 5,31

Veiligheidsgrens (%)

0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 5,31

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5,31

C.3.3 Stents en canules

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153790 - 153801

Laryngectomie tube, accessoires inbegrepen (vijf filters), per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 105,11

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 105,11

Vergoedingsvoorwaarde :

C-\$05

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153812 - 153823

Stent voor tracheale stomie met endotracheale vleugeltjes, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 180,18

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 180,18

Vergoedingsvoorwaarde :

C-\$05

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153834 - 153845

Tracheale stent in T vorm, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 285,29

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 285,29

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153856 - 153860

Tube voor salivaire derivatie, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 315,32

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 315,32

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153871 - 153882

Tracheotomiebutton, met uitsluiting van larynxbutton voor gelaryngectomiseerde patiënten, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 55,06

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 55,06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153893 - 153904

Tracheacanule met distale of proximale extensie, accessoires inbegrepen, per stuk

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 82,65

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 20,66

Vergoedingsbedrag

€ 61,99

Vergoedingsvoorwaarde :

C-\$06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

- 153926

Eén of verschillende tracheacanule(s) in synthetisch materiaal van dezelfde lengte, accessoires inbegrepen, onafhankelijk van de plaatsingstechniek, geheel van het materiaal

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 92,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 23,24

Vergoedingsbedrag

€ 69,74

Vergoedingsvoorwaarde :

C-\$06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153930 -

Tracheacanule zonder distale of proximale extensie : met of zonder ballon, gevensterd of niet, gewapend of niet, accessoires inbegrepen (interne canule, borstel, obturator, stop), per stuk

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 46,49

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 11,62

Vergoedingsbedrag

€ 34,87

Vergoedingsvoorwaarde :

C-\$06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153952 - 153963

Tracheacanule in zilver, per stuk

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 309,95

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 77,48

Vergoedingsbedrag

€ 232,47

Vergoedingsvoorwaarde :

C-\$06

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153974 -	Warmte en vocht wisselaar (Heat & moisture exchanger : HME) filters, met of zonder spraakklep, die zich op een tracheacanule of een laryngectomie tube plaatsen, voor patiënten met langdurige tracheostoma of tracheotoma				
Vergoedingscategorie :	II.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 237,63	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 237,63
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$07				

C.4 Ingreep op de schildklier en de bijschildklieren

C.4.1 Materiaal voor (para)thyroïdectomie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

153996 - 154000	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014 - 257025 van de nomenclatuur, via endoscopische weg				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 237,63	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	25,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 59,40
				Vergoedingsbedrag	€ 178,23
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154011 - 154022	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014 - 257025 van de nomenclatuur, bij open chirurgie				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 237,63	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	25,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 59,40
				Vergoedingsbedrag	€ 178,23
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154033 - 154044	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036 - 257040 van de nomenclatuur, via endoscopische weg				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 237,63	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	25,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 59,40
				Vergoedingsbedrag	€ 178,23
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$08				

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154055 - 154066

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036 - 257040 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 237,63

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,40

Vergoedingsbedrag

€ 178,23

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154070 - 154081

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073 - 257084 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 237,63

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,40

Vergoedingsbedrag

€ 178,23

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154092 - 154103

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073 - 257084 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 237,63

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,40

Vergoedingsbedrag

€ 178,23

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154114 - 154125

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014–257025 van de nomenclatuur verricht met een ultrasoon dissector, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 508,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 127,07

Vergoedingsbedrag

€ 381,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154136 - 154140

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014–257025 van de nomenclatuur verricht met een ultrasoon dissector, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 508,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 127,07

Vergoedingsbedrag

€ 381,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154151 - 154162

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036-257040 van de nomenclatuur verricht met een ultrasoon dissector, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 508,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 127,07

Vergoedingsbedrag

€ 381,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154173 - 154184

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036-257040 van de nomenclatuur verricht met een ultrasoon dissector, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 508,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 127,07

Vergoedingsbedrag

€ 381,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154195 - 154206

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073-257084 van de nomenclatuur verricht met een ultrasoon dissector, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 508,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 127,07

Vergoedingsbedrag

€ 381,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154210 - 154221

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073 - 257084 van de nomenclatuur verricht met een ultrasoon dissector, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 508,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 127,07

Vergoedingsbedrag

€ 381,24

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§08

C.5 Andere

C.5.1 Contactpunten voor epithesen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154232 - 154243

Implantaten gebruikt voor de constructie van een beenverankering voor epithese, voor wat betreft de inwendige delen, inclusief alle toebehoren en de drillboor, per verankeringspunt

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 445,45

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 445,45

C. Oto-rhino-laryngologie

Vergoedingsvoorwaarde : C-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
154254 - 154265		Implantaten gebruikt voor de standaard opbouw (abutment) van een beenverankering voor epithese, inclusief alle toebehoren en de drillboor, per verankeringspunt			
Vergoedingscategorie :		I.D.a			
Vergoedingsbasis	€ 192,19	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 192,19
Vergoedingsvoorwaarde :		C-\$02			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
154276 - 154280		Implantaten gebruikt voor de gehoekte opbouw (console abutment) van een beenverankering voor epithese, inclusief alle toebehoren en de drillboor, per verankeringspunt			
Vergoedingscategorie :		I.D.a			
Vergoedingsbasis	€ 363,37	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 363,37
Vergoedingsvoorwaarde :		C-\$02			

C.5.2 Cement

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
154291 - 154302		Acrylaat cement voor het dichtten van craniofaciale defecten, 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

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
154313 - 154324		Cement op basis van apatiet voor het dichtten van craniofaciale defecten, 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

Vergoedingsvoorwaarden

C-§01

Gelinkte prestaties

152935	152946
152950	152961
152972	152983
152994	153005
153016	153020
153031	153042
153053	153064
153075	153086
153090	153101
153112	153123
170811	170822
170833	170844

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

1. Criteria betreffende de inrichting

De verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983, 152994-153005, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 170811-170822 en 170833-170844 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een inrichting die aan de volgende criteria voldoet:

1.1. Indicatiestelling

Om de indicatie te stellen baseert de implanterend geneesheer-specialist zich op gegevens van een verplegingsinrichting of een centrum met een gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijds equivalent logopedist, een voltijds equivalent audicien-audioloog en een voltijds equivalent NKO-arts.

1.2. Implantatie

De implantatie dient te worden uitgevoerd in een verplegingsinrichting met een in deze materie gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijds equivalent logopedist, een voltijds equivalent audicien-audioloog en een voltijds equivalent NKO-arts verbonden aan de verplegingsinrichting en die de implantatie verricht.

1.3. Aanpassing en opvolging

Het aanpassen en de opvolging van het implantaat moeten uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting zoals bedoeld in punt 1.2. en/of een gespecialiseerd centrum voor neus-, keel- en oorziekten beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijds equivalent logopedist, een voltijds equivalent audicien-audioloog en een voltijds equivalent NKO-arts.

1.4. De diensten vermeld onder de punten 1.1., 1.2. en 1.3. moeten een continue bijstand kunnen garanderen.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983, 152994-153005, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 170811-170822 en 170833-170844 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 het cochleair implantaat en het duurzaam en optimaal gebruik van het hulpmiddel toelaten.

2.2. Indicaties

2.2.1. Voor rechthebbenden met bilateraal gehoorverlies

2.2.1.1. Voor de verstrekkingen 152935-152946 en 152950-152961 :

De onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies aan ter hoogte van het beste oor, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

- de gemiddelde luchtgeleidings-drempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon op de frequenties 500, 1000 en 2000 Hz bedraagt minstens 85 dB HL (hearing level). Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient

120dB HL gebruikt te worden voor de berekening.

en

- een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 90 dB nHL (normal hearing level).

en

- gepaste gehoorapparaten of toonversterkers laten geen functioneel gehoor toe bij personen met postlinguale doofheid.

Bij een niet functioneel gehoor moet via spraaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant) en zowel voor Nederlands-, Frans- als Duitstaligen) een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden geëvalueerd die lager is dan of gelijk is aan 30 %.

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

2.2.1.2. Voor de verstrekkingen 152972-152983 en 152994-153005 :

Kinderen die reeds een gunstig advies hebben gekregen voor een eerste gehoorstoestel onder de verstrekking 683690-683701, 152935-152946 of 152950-152961 en waarvoor de implantatie van het tweede volledig gehoorstoestel gebeurt voor hun twaalfde verjaardag of voor hun achttiende verjaardag bij kinderen die lijden aan dreigende bilaterale ossificatie.

2.2.2. Voor rechthebbenden met een evolutieve neuropathie

2.2.2.1. Voor de verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983 en 152994-153005 :

De onderzoeken tonen het bestaan aan van een discrepantie tussen de drempels van de tonale en/of gedragsaudiometrie en de spraaudiometrie, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

- aanwezigheid van elektrofysiologische tekens van auditieve neuropathie bij het opnemen van auditieve hersenstam geëvokeerde potentialen : gedesynchroniseerde geëvokeerde potentialen bij een onderzoek bij 90dB nHL (normal hearing level) en/of abnormale cochleaire microfoonpotentialen.

en

- gepaste gehoorapparaten of toonversterkers laten geen functioneel gehoor toe bij personen met postlinguale doofheid.

en

- bij spraaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant) en zowel voor Nederlands-, Frans- als Duitstaligen) wordt een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) genoteerd die lager is dan of gelijk is aan 30%.

Bij jongere kinderen bij wie nog geen spraaudiometrie kan worden afgenomen kan de indicatie gesteld worden op basis van de elektrofysiologische testen die indicatief voor auditieve neuropathie zijn.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983 of 152994-153005 is slechts mogelijk bij kinderen ouder dan twaalf maanden bij wie implantatie voor de achttiende verjaardag is gebeurd.

2.2.3. Voor rechthebbenden met asymmetrisch bilateraal gehoorverlies

2.2.3.1. Voor de verstrekkingen 170811-170822 et 170833-170844:

De onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies aan ter hoogte van het beste oor, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

- de gemiddelde luchtgeleidings-drempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon op de frequenties 500, 1000 en 2000 Hz bedraagt minstens 60 dB HL (hearing level). Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening.

en

- een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 65 dB nHL (normal hearing level).

en

- gepaste gehoorapparaten of toonversterkers laten geen functioneel gehoor toe bij personen met postlinguale doofheid.

En de onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies aan ter hoogte van het slechtste oor, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

- de gemiddelde luchtgeleidings-drempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon op de frequenties 500, 1000 en 2000 Hz bedraagt minstens 85 dB HL (hearing level). Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening.

en

- een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 90 dB nHL (normal hearing level).

en

- gepaste gehoorapparaten of toonversterkers laten geen functioneel gehoor toe bij personen met postlinguale doofheid.

Bij een niet functioneel gehoor moet via spraaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant) en zowel voor Nederlands-, Frans- als Duitstaligen) een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden geëvalueerd die lager is dan of gelijk is aan 30 %.

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

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170811-170822 of 170833-170844 is slechts van toepassing bij kinderen vóór de twaalfde verjaardag en bij een implantatie binnen de drie jaar nadat voor het betere oor een verlies van minstens 60 dB HL werd vastgesteld.

De verstrekkingen 170811-170822 en 170833-170844 zijn van toepassing voor het slechtste oor

2.3.

De rechthebbende heeft een spraaudiometrie ondergaan, met en zonder hoorapparaat, waarvan de resultaten worden opgenomen op het aanvraagformulier bedoeld in punt 4.

Indien dit onderzoek niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door de jonge leeftijd van het kind of door mentale retardatie (die op zich geen contra-indicatie is voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden. De resultaten van het op proef stellen van een gehoorsamplificatie hoeven niet toegevoegd te worden wanneer een factor de implantatie dringend maakt, met name risico op fibrose of ossificatie van de cochlea na meningitis of andere oorzaken die te motiveren zijn.

Bij mentale retardatie, psychologische of psychiatrische problematiek, zowel bij kinderen als volwassenen, dient er een psychologisch advies bij de aanvraag te worden toegevoegd waarbij specifiek de familiale context alsook de mogelijke reeducatie van de rechthebbende wordt beoordeeld.

2.4.

De rechthebbende moet een reëducatieprogramma volgen. Na de implantatie moet er minstens een langdurige logopedische opvolging plaats hebben (ongeacht mono- of multidisciplinaire logopedie) om een efficiënte gehoorscodering te ontwikkelen. De verantwoordelijke voor de reëducatie moet nominatief vermeld worden.

Wat kinderen met een implantaat betreft, moet de opvolging tot hun achttiende verjaardag gesuperviseerd worden door een verplegingsinrichting die implantaties van cochleaire implantaten uitvoert of een centrum voor functionele gehoor- en spraakrevalidatie.

Voor rechthebbenden die sequentieel een bilaterale implantatie krijgen met een tijdspanne groter dan zes maanden moet aangetoond worden dat zij intensief en met succes een reëducatieprogramma volgen of gevolgd hebben.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983, 152994-153005, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 170811-170822 en 170833-170844 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

De kits moeten minstens naast het volledig gehoortoestel of het niet te implanteren deel, bevatten:

- voor de kits voor de rechthebbende van minder dan acht jaar: één extra oplaadbare batterij, één lader voor een heroplaadbare batterij, twee antennes (of twee coils en twee magneten), vijf kabels en twaalf oorhaken of haakjes of snugfits of gevormde gehoorstukjes

- voor de kits voor de rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag: één extra oplaadbare batterij, één lader voor een heroplaadbare batterij, drie antennes (of drie coils en drie magneten), zeven kabels en twaalf oorhaken of haakjes of snugfits of gevormde gehoorstukjes bevatten.

Met contralateraal wordt het oor bedoeld dat het laatst een eerste implantaat kreeg.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

De hulpmiddelen opgenomen in de nominatieve lijsten moeten aan de volgende garantievoorwaarden beantwoorden:

- Tien jaar volledige garantie aan 100% voor de te implanteren delen
- Drie jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder) voor rechthebbenden van minder dan acht jaar.
- Vijf jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder) voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Procedure voor de verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983, 152994-153005, 170811-170822 en 170833-170844:

Na implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering door de implanterend geneesheerspecialist overgemaakt, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeuren op basis van een formulier en in voorkomend geval een ondertekend medisch audiologisch verslag.

In geval van bilateraal gehoorverlies moet het formulier C-Form-I-01 worden gebruikt voor de verstrekkingen 152935-152946 en 152950-152961 en het formulier C-Form-I-02 voor de verstrekkingen 152972-152983 en 152994-153005.

In geval van een evolutieve neuropathie moet het formulier C-Form-I-03 worden gebruikt voor de verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983 en 152994-153005.

In geval van asymmetrisch bilateraal gehoorverlies moet het formulier C-Form-I-06 worden gebruikt voor de verstrekkingen 170811-170822 en 170833-170844:

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk bekendgemaakt aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheeker en aan de implanterend geneesheer-specialist

4.2. Vervanging

4.2.1. Procedure voor de verstrekkingen 153090-153101 en 153112-153123:

De verstrekkingen 153090-153101 en 153112-153123 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeuren, na implantatie, op basis van het formulier C-

Form-I-04 en in voorkomend geval een ondertekend medisch audiologisch verslag.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt, na implantatie, door de implanterend geneesheerspecialist, via de verzekeringsinstelling, bezorgd aan het College van geneesheren-directeurs.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

4.2.2. Procedure voor de verstrekking 153016-153020 of 153031-153042 of 153053-153064 of 153075-153086:

De verstrekkingen 153016-153020 of 153031-153042 of 153053-153064 of 153075-153086 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van de adviserend geneesheer op basis van het formulier C-Form-I-05 en een omstandig medisch verslag, die door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer worden bezorgd.

4.2.3. Procedure voor de vervanging van hulpmiddelen die niet werden terugbetaald

Voor de hulpmiddelen die niet door de verplichte verzekering werden terugbetaald, moeten de documenten van de eerste implantatie waaruit blijkt dat deze implantatie aan de criteria van terugbetaling voldeed, worden voorgelegd door de implanterend geneesheer-specialist die de indicatiestelling heeft gedaan, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeurs. De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de vervanging volgt de procedure beschreven in punt 4.1.

De regels opgenomen in punt 5 gelden ook voor deze hulpmiddelen.

4.3. Voortijdige vervanging

4.3.1. Voor de verstrekking 153090-153101 of 153112-153123 :

Een uitzonderlijke derogatie op de termijnen voor vervanging van de geïmplanteerde elementen kan door het College van geneesheren-directeurs om dringende redenen worden verleend op basis van een gemotiveerd medisch verslag en dit op voorwaarde dat het betrokken hulpmiddel voldoet aan de garantievoorwaarden opgenomen onder punt 3.3.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende geneesheer-specialist.

4.3.2. Voor de verstrekking 153016-153020 of 153031-153042 :

Een uitzonderlijke derogatie op de termijnen voor vervanging van de spraakprocessor kan door het College van geneesherendirecteurs om dringende redenen worden verleend op basis van een omstandig medisch verslag dat de gevraagde derogatie rechtvaardigt en dit op voorwaarde dat het betrokken hulpmiddel voldoet aan de garantievoorwaarden opgenomen onder punt

3.3 .

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende geneesheer-specialist.

4.4. Derogatie van de procedure

In spoedgevallen kan een derogatie op de procedure tot aanvraag van een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 152935-152946, 152950-152961, 152972-152983, 152994-153005, 170811-170822 of 170833-170844 toegestaan worden bij vaststelling van een aantoonbare fibrose van de cochlea na meningitis als voorloper van ossificatie of andere te motiveren uitzonderlijke aandoeningen.

In voornoemd geval wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering, op basis van het formulier C-Form-I-01, C-Form-I-02, C-Form-I-03 of C-Form-I-06 volgens de indicatie en het implantaat en een omstandig medisch, audiologisch verslag, vóór implantatie, door de implanterend geneesheer-specialist bezorgd aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende geneesheer-specialist.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

5.2.1. Verstrekking 153016-153020 of 153031-153042 :

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 153016-153020 of 153031-153042 mag enkel toegekend worden :

- minimum drie jaar na de verstrekking 152935-152946, 153016-153020 of 170811-170822 of de verstrekking 683690-683701 of 683233-683244 van de nomenclatuur bij de rechthebbenden vóór de leeftijd van acht jaar ;
- minimum drie jaar na de verstrekking 152935-152946, 153016-153020 of 170811-170822 bij de rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag;
- minimum vijf jaar na de verstrekking 152950-152961, 153031-153042 of 170833-170844 of de verstrekking 683690-683701 of 683233-683244 bij de rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag;

5.2.2. Verstrekking 153053-153064 of 153075-153086 :

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 153053-153064 of 153075-153086 mag enkel toegekend worden :

- minimum drie jaar na de verstrekking 152972-152983 of 153053-153064, of de verstrekking 691891-691902 of 685333-685344 van de nomenclatuur bij de rechthebbenden vóór de leeftijd van acht jaar;

- minimum drie jaar na de verstrekking 152972-152983 of 153053-153064 bij de rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag;
 - minimum vijf jaar na de verstrekking 152994-153005 of 153075-153086, of de verstrekking 691891-691902 of 685333-685344 of 691935-691946 van de nomenclatuur bij de rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag;
- Bij bilaterale implantatie gelden de regels per oor.

5.2.3. Verstrekking 153090-153101 of 153112-153123

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 153090-153101 kan slechts tien jaar na de verstrekking 683690-683701 of 152935-152946 of 152950-152961 of 170811-170822 of 170833-170844 worden toegestaan en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 153112-153123 kan slechts tien jaar na de verstrekking 152972-152983 of 152994-153005 of 691891-691902 of 685333-685344 van de nomenclatuur worden toegestaan en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

153193	153204
153215	153226
154232	154243
154254	154265
154276	154280

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de osteoëintegreerde implantaten voor gehoortoestellen met beenverankering of voor epithese, 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

De verstrekkingen 154254-154265 en 154276-154280 kunnen per verankeringspunt onderling niet worden gecumuleerd.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 153193-153204 en 153215-153226 kunnen enkel worden geattesteerd naar aanleiding van de verstrekking 258495-258506 van de nomenclatuur.

De verstrekkingen 154232-154243, 154254-154265 en 154276-154280 kunnen enkel worden geattesteerd naar aanleiding van de verstrekking 251694-251705 van de nomenclatuur met het oog op de plaatsing van een uitwendige gelaatsprothese (verankerbare epithese).

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Het gehoortoestel met spraakprocessor wordt vergoed via artikel 31 van de nomenclatuur

Gelinkte prestaties

153296	153300
153311	153322
153333	153344
153355	153366
153370	153381
153392	153403

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van medische hulpmiddelen gebruikt bij volledige heelkundige behandeling van inflammatoire pathologie in de sinus (sen), 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

De verstrekkingen 153296-153300, 153311-153322, 153333-153344, 153355-153366, 153370-153381 en 153392-153403 kunnen slechts één keer geattesteerd worden, ook wanneer de ingreep bilateraal wordt uitgevoerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

153613	153624
153635	153646
153650	153661
153672	153683
153694	153705
153716	153720
153731	153742
153753	153764

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de spraakprothesen, 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

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 153613-153624, 153635-153646, 153650-153661, 153672-153683, 153731-153742, 153753-153764, 153694-153705 en 153716-153720 dienen te worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de algemene chirurgie, stomatologie of otorinolaryngologie.

4.2. Vervanging

Niet van toepassing

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie van de procedure

De adviserend geneesheer heeft de bevoegdheid een akkoord te verlenen aan die gevallen die afwijken van het onder punt 5.2. vastgestelde quota op basis van een omstandig medisch verslag opgemaakt door een geneesheer-specialist behorend tot de categorieën vermeld onder punt 4.1.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 153613-153624 en 153635-153646 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekkingen 153731-153742 en 153753-153764 zijn onderling niet cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 153613-153624 en 153635-153646 kunnen maximaal vijfmaal per kalenderjaar in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering.

De verstrekking 153650-153661 kan slechts vijfmaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

Over een periode van vijf jaar kunnen de verstrekkingen 153731-153742 en 153753-153764 slechts eenmaal in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering.

De dotatie voor de verstrekking 153672-153683 is negentig filters en kan maximaal vijfmaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

De dotatie voor de verstrekking 153694-153705 is één verpakking bestaande uit drie filters en honderd kleefstrips en kan maximaal vijfmaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

De verstrekking 153716-153720 kan slechts tweemaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

153790

153801

153812

153823

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de laryngectomie tubes en de stents voor tracheale stomie, 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

De verstrekkingen 153790-153801 en 153812-153823 kunnen elk maximum viermaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

153926

153893

153904

153930

153952

153963

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de tracheacanules, 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

De tracheacanules met aanpasbare kraag kunnen onder de verstrekking 153893-153904 geattesteerd worden.

De tracheacanules voor peroperatief gebruik komen niet in aanmerking voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering.

De verstrekking 153893-153904 kan maximum viermaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

De verstrekking 153926 kan maximum tweemaal per hospitalisatie geattesteerd worden, voor zover dat de tweede reeks canules niet van dezelfde maat is als die van de eerste reeks.

De verstrekking 153930 kan maximum viermaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

De verstrekking 153952-153963 kan slechts eenmaal per kalenderjaar geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de warmte en vocht wisselaar (Heat & moisture exchanger - HME) filters, met of zonder spraakklep, die zich op een tracheacanule of een laryngectomie tube plaatsen, voor rechthebbenden met langdurige tracheostoma, 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**4.1. Eerste implantatie**

De verstrekking 153974 dient te worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de algemene chirurgie, stomatologie, otorinolaryngologie of pediatrie.

4.2. Vervanging

Niet van toepassing

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie van de procedure

De adviserend geneesheer heeft de bevoegdheid een akkoord te verlenen aan die gevallen die afwijken van het in punt 5.2 vastgestelde quota mits voorleggen van een omstandig medisch verslag opgemaakt door een geneesheer-specialist behorend tot de in punt 4.1 vermelde categorieën.

5. Regels voor attestering**5.1. Cumul en non-cumulregels**

De verstrekking 153974 kan niet gecumuleerd worden met de verstrekking 153650-153661, 153672-153683, 153694-153705, 153716-153720, 153731-153742, 153753-153764.

5.2. Andere regels

De dotatie voor de verstrekking 153974 is 90 filters en mag maximaal vijfmaal per kalenderjaar worden geattesteerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

153996	154000
154011	154022
154033	154044
154055	154066
154070	154081
154092	154103
154114	154125
154136	154140
154151	154162
154173	154184
154195	154206
154210	154221

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een thyreoïdectomie of parathyreoïdectomie verricht met een ultrasoon dissector, 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

De verstrekkingen 154114-154125, 154136-154140, 154151-154162, 154173-154184, 154195-154206 en 154210-154221 zijn niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 153996-154000, 154011-154022, 154033-154044, 154055-154066, 154070-154081 en 154092-154103.

Indien voor eenzelfde heelkundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heelkundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

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

172336 172340

172351 172362

172373 172384

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172336-172340, 172351-172362 en 172373-172384 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:

1.1. Implantatie

De indicatiestelling en implantatie dienen te worden uitgevoerd in een verplegingsinrichting met een in deze materie gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijds equivalent logopedist, een voltijds equivalent audicien-audioloog en een voltijds equivalent NKO-chirurg, verbonden aan de verplegingsinrichting en die de implantatie verricht.

Dit team staat in voor:

- De klinische en audiometrische evaluatie pre-implantatie
- De implantatie
- Regeling van het hulpmiddel
- Audiologische en medische opvolging van de rechthebbende

1.2. Aanpassing en opvolging

Het aanpassen en de opvolging van het implantaat moeten uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting zoals bedoeld in punt 1.1. en/of een gespecialiseerd centrum voor neus-, keel- en oorziekten beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijds equivalent logopedist, een voltijds equivalent audicien-audioloog en een voltijds equivalent NKO-arts.

1.3. De diensten vermeld onder de punten 1.1. en 1.2. moeten een continue bijstand kunnen garanderen.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 172336-172340, 172351-172362 en 172373-172384 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 het middenoor implantaat en het duurzaam en optimaal gebruik van het hulpmiddel toelaten.

2.2. Indicaties

- Minimum leeftijd van 3 jaar;

En

- een minimaal bilateraal gehoorverlies in elk oor van minstens 40 dB (gemiddelde van de metingen tegen de frequenties van 1 000, 2 000 en 4 000 Hertz);

En

- ofwel minstens 3 maanden een conventioneel hoortoestel geprobeerd hebben waarbij dan blijkt dat de rechthebbende niet in staat is om het hoortoestel te dragen of er voordeel van te ondervinden ofwel een chronische pathologie hebben die het dragen van een conventioneel hoortoestel verhindert;

En

- afwezigheid van actieve middenoorinfecties;

En

- de anatomie van het middenoor moet plaatsing van de elektromagnetische massa op een adequate vibratoire structuur mogelijk maken.

2.2.1. Additionele indicaties bij een perceptief gehoorverlies

- Een normale tympanometrie vertonen;

En

- Tonale luchtgeleidingsdrempels van maximaal 65, 75, 80, 80, 85 en 85 dB HL bij respectievelijk 500, 1000, 1500, 2000, 3000 en 4000 Hz;

En

- Verschillen in beengeleidingsdrempels op 0.5, 1, 2 en 4 kHz mogen niet groter zijn dan 10 dB HL tussen 2 of meerdere van deze frequenties;

En

- vooraf geen middenoorchirurgie ondergaan hebben.

2.2.2 Additionele indicaties bij gemengd of conductief gehoorverlies

- De rechthebbende komt niet in aanmerking voor een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen.

En

- Rechthebbende met reconstructieve middenoorchirurgie waarbij er uitroeiing is van de pathologie, maar waarbij het gehoor beperkt is door een air-bone gap ≥ 30 dB.

En

- Een gemengd of conductief gehoorverlies met beengeleidingsdrempels van maximaal 45, 50, 55, 65, 65 en 65 dB HL bij respectievelijk 500, 1000, 1500, 2000, 3000 en 4000 Hz.

2.3. Contraindicaties

- Huidproblemen die het dragen van de audioprocessor verhinderen
- Een chronische ziekte van het binnenoor zoals duizeligheid of de ziekte van Menière

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 172336-172340, 172351-172362 en 172373-172384 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

3.2.1 Nieuw hulpmiddel

Een nieuw middenoorimplantaat kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het voldoet aan minstens één van de volgende criteria:

- ofwel goedgekeurd zijn door de FDA (het bewijs van deze goedkeuring moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst worden toegevoegd).
- ofwel beschikken over één of meerdere klinische studies gepubliceerd in een "peer reviewed" tijdschrift met samen minimum tweehonderd patiënten met indicaties vergelijkbaar met deze beschreven in punt 2.2, die een werkzaamheid vergelijkbaar met hulpmiddelen opgenomen op de nominatieve lijst aantoont

3.2.2 Wijziging van het te implanteren gedeelte

Een hulpmiddel dat volgens de aanvrager een lichte wijziging is aan een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de Commissie aan de hand van de volgende gegevens oordeelt dat het om een licht gewijzigde versie gaat:

- ☐ gedetailleerde en gedocumenteerde toelichting dat het hulpmiddel slechts licht gewijzigd werd en geen nieuw hulpmiddel is,
- ☐ informatie over de mate waarin het gewijzigde hulpmiddel in andere Europese landen aanvaard werd voor terugbetaling.

Een wijziging aan de elektromagnetische massa wordt nooit als een lichte wijziging aanzien.

Indien de Commissie oordeelt dat het hulpmiddel niet kan beschouwd worden als een lichte wijziging, dan moet de Commissie beslissen of deze als een wijziging of een nieuw hulpmiddel moet beschouwd worden.

Voor een wijziging die niet als een lichte wijziging wordt aanzien, dient een rapport of wetenschappelijke publicatie, gebaseerd op de implantatie bij minstens 10 patiënten, de werkzaamheid aan te tonen.

3.3. Garantievoorwaarden

De hulpmiddelen opgenomen in de nominatieve lijsten moeten aan de volgende garantievoorwaarden

beantwoorden:

- Tien jaar volledige garantie aan 100% voor de te implanteren delen
- Vijf jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder).

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Procedure voor de verstrekking 172336-172340

Na implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering door de implanterend geneesheer-specialist overgemaakt, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeurs op basis van het formulier C-Form-I-07 en een ondertekend medisch audiologisch verslag.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk bekendgemaakt aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist

4.2. Vervanging

4.2.1. Procedure voor de verstrekking 172373-172384:

De verstrekking 172373-172384 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs, na implantatie, op basis van het formulier C-Form-I-08 en een ondertekend medisch audiologisch verslag.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt, na implantatie, door de implanterend geneesheer-specialist, via de verzekeringsinstelling, bezorgd aan het College van geneesheren-directeurs.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

4.2.2. Procedure voor de verstrekking 172351-172362:

De verstrekking 172351-172362 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van de adviserend geneesheer op basis van het formulier C-Form-I-09, die door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer wordt bezorgd.

4.2.3. Procedure voor de vervanging van hulpmiddelen die niet werden terugbetaald

Voor de vervanging van hulpmiddelen die niet door de verplichte verzekering werden terugbetaald, moeten de documenten van de eerste implantatie waaruit blijkt dat deze implantatie aan de criteria van terugbetaling voldeed, worden voorgelegd door de implanterend geneesheer-specialist die de indicatiestelling heeft gedaan, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeurs. De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de vervanging volgt de procedure beschreven in punt 4.1.

De regels opgenomen in punt 5 gelden ook voor deze hulpmiddelen.

Deze procedure kan niet toegepast worden voor de vervanging van hulpmiddelen voor het contralaterale oor.

4.3. Voortijdige vervanging

4.3.1. Voor de verstrekking 172351-172362 en 172373-172384:

Een uitzonderlijke derogatie op de termijnen voor vervanging van de geïmplanteerde elementen of de spraakprocessor kan door het College van geneesheren-directeurs om dringende redenen worden verleend op basis van een gemotiveerd medisch verslag en dit op voorwaarde dat het betrokken hulpmiddel voldoet aan de garantievoorwaarden opgenomen onder punt 3.3.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende geneesheer-specialist

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.

5.2.1. Verstrekking 172336-172340:

De rechthebbende kan slechts eenmalig en voor één oor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 172336-172340 bekomen.

5.2.2. Verstrekking 172351-172362:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 172351-172362 mag enkel toegekend worden minimum vijf jaar na de verstrekking 172336-172340 of 172351-172362 en wanneer het vorige toestel niet langer correct functioneert.

5.2.3. Verstrekking 172373-172384:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 172373-172384 mag enkel toegekend worden minimum tien jaar na de verstrekking 172336-172340 of 172373-172384.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

D. Urologie en nefrologie

D.1 Nier

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154335 - 154346

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261634 - 261645 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 857,52	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 214,38	
					Vergoedingsbedrag	€ 643,14

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154350 - 154361

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261671 - 261682 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 568,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 142,06	
					Vergoedingsbedrag	€ 426,18

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154372 - 154383

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261693-261704 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 857,52	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 214,38	
					Vergoedingsbedrag	€ 643,14

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154394 - 154405

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260072-260083 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 231,43	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 57,85	
					Vergoedingsbedrag	€ 173,58

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154416 - 154420

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260094 - 260105 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 172,54	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 43,13	
					Vergoedingsbedrag	€ 129,41

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154431 - 154442

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261715-261726 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 232,46	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 58,11	
					Vergoedingsbedrag	€ 174,35

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154453 - 154464

Geheel van materiaal voor het aanleggen van een percutane nefrostomie gebruikt tijdens de verstrekking 261811-261822 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 185,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 46,49	
					Vergoedingsbedrag	€ 139,48

Vergoedingsvoorwaarde : D-§01

D.2 Ureter

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154475 - 154486

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260190-260201 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 172,54	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 43,13	
					Vergoedingsbedrag	€ 129,41

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154490 - 154501

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261376-261380 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 450,46	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 112,61	
					Vergoedingsbedrag	€ 337,85

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154512 - 154523

Geheel van materiaal gebruikt tijdens de percutane behandeling van nierstenen en ureterobstructie tijdens de verstrekkingen 262231-262242 en 261833-261844 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 185,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 46,49	
					Vergoedingsbedrag	€ 139,48

Vergoedingsvoorwaarde : D-§01

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154534 - 154545

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260212-260223 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 172,54	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 43,13	
					Vergoedingsbedrag	€ 129,41

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154556 - 154560

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260234-260245 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 231,43	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 57,85	
					Vergoedingsbedrag	€ 173,58

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154571 - 154582

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261752-261763 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 484,55	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 121,13	
					Vergoedingsbedrag	€ 363,42

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154593 - 154604

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261752 - 261763 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 308,91	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 77,22	
					Vergoedingsbedrag	€ 231,69

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154615 - 154626

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262010-262021 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 390,53	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 97,63	
					Vergoedingsbedrag	€ 292,90

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154630 - 154641

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262371 - 262382 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 190,10

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 47,52

Vergoedingsbedrag

€ 142,58

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154652 - 154663

Dubbel J-sonde voor drainage langs de ureter, per ureter

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 80,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 80,08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154674 - 154685

Geheel van materiaal gebruikt tijdens diagnostische ureteroscopie

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

D.3 Blaas

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154696 - 154700

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260411-260422 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 826,53

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 206,63

Vergoedingsbedrag

€ 619,90

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154711 - 154722

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260433-260444 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 826,53

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 206,63

Vergoedingsbedrag

€ 619,90

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§07

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154733 - 154744

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260433 - 260444 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 497,98	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 124,49
				Vergoedingsbedrag	€ 373,49

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154755 - 154766

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262334-262345 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 826,53	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 206,63
				Vergoedingsbedrag	€ 619,90

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154770 - 154781

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262334 - 262345 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 769,70	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 192,42
				Vergoedingsbedrag	€ 577,28

Vergoedingsvoorwaarde : D-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154792 - 154803

Set voor percutaan plaatsen of vervangen van een suprapubische blaaskatheter

Vergoedingscategorie : I.D.d

Vergoedingsbasis	€ 30,99	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 17,04
				Vergoedingsbedrag	€ 13,95

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154814 - 154825

Product op basis van siliconen dat als opvulmateriaal (bulking agent) gebruikt wordt voor de endoscopische behandeling van primaire of secundaire vesico-ureterale reflux bij kinderen tot zestien jaar waarbij de nierfunctie verminderd is of bij recidiverende infecties en/of voor de endoscopische behandeling van incontinentie na voorafgaande blaashalsreconstructie bij kinderen tot zestien jaar (per 0,5 ml)

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 100,10	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 100,10

Vergoedingsvoorwaarde : D-§02

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154836 - 154840

Product op basis van hyaluronzuur dat als opvulmateriaal (bulking agent) gebruikt wordt voor de endoscopische behandeling van primaire of secundaire vesico-ureterale reflux bij kinderen tot zestien jaar waarbij de nierfunctie verminderd is of bij recidiverende infecties en/of voor de endoscopische behandeling van incontinentie na voorafgaande blaashalsreconstructie bij kinderen tot zestien jaar (per 0,5 ml)

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 184,19	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 184,19

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$02

D.4 Prostaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154851 - 154862

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261796 - 261800 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 666,39	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 166,59
Vergoedingsbedrag					€ 499,80

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154873 - 154884

Geheel van goudmarkers (inclusief naalden) gebruikt bij prostaatcarcinoom die behandeld wordt met IGRT (image guided radiotherapy)

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 270,27	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 270,27

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154895 - 154906

Geheel van goudmarkers (exclusief naalden) gebruikt bij prostaatcarcinoom die behandeld wordt met IGRT (image guided radiotherapy)

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 173,18	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 173,18

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2016

Datum eerste publicatie : 1/03/2016

NIEUW

172675 - 172686

Geheel van gebruiksmateriaal voor het uitvoeren van de verstrekking 261796-261800 van de nomenclatuur via endoscopische robot-geassisteerde chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.001,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.001,00

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§08

D.5 Penis/testis

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154910 - 154921

Erectieprothese voorzien van vloeistofreservoir en pomp en geplaatst wegens impotentie ten gevolge van vasculaire of neurologische aandoening of na phalloplastie bij genderdysforie

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 3.876,93

Veiligheidsgrens (%) 25,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 4.846,16

Veiligheidsgrens (€) € 969,23

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 3.876,93

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154932 - 154943

Testikelprothese

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 291,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 291,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154954 - 154965

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261236 - 261240 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 176,67

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 44,16

Vergoedingsbedrag

€ 132,51

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§07

D. Urologie en nefrologie

D.6 Kunstsfincter

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154976 - 154980

Geïmplanteerde urinaire kunstsfincter, samengesteld uit een opblaasbare manchet, een pomp met controlesysteem en een reservoir dat de druk regelt

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

31401

Vergoedingsbasis

€ 5.305,38

Veiligheidsgrens (%)

0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 5.305,38

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.305,38

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$04

D.7 Neurostimulatie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

154991 - 155002

Toestel bestaande uit ingeplante lumbosacrale elektroden en een uitwendige stimulator, geplaatst ter behandeling van spastisch neurogeen blaaslijden als gevolg van een onomkeerbaar ruggemergletsel

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31501

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 7.309,14

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$05

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155013 - 155024

Eerste ingeplante neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31601

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 6.805,51

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155035 - 155046

Ingeplante vervangingsneurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31601

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 6.805,51

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155050 - 155061

Ingeplante elektrode voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31602

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.385,96

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$06

D. Urologie en nefrologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155072 - 155083

Vervanging van de ingeplante elektrode voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31602

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.385,96

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155094 - 155105

Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31602

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 1.385,96

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155116 - 155120

Ingeplante extensie voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31603

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 267,41

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155131 - 155142

Vervanging van de ingeplante extensie voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31603

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 267,41

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155153 - 155164

Patiëntcontroleapparaat voor neurostimulatie bij dysfunctie van de lage urinewegen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31604

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 612,30

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

D-§06

D. Urologie en nefrologie

D.8 Materiaal gebruikt voor urodynamisch onderzoek

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155175 - 155186

Materiaal gebruikt voor urodynamisch onderzoek, gebruikt tijdens de verstrekking 261951-261962, 261973-261984 of 261995-262006 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis	€ 61,99	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 34,09
				Vergoedingsbedrag	€ 27,90

D.9 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155190 - 155201

Lus voor het endoscopisch verwijderen van obstructief weefsel en tumoren van de urogenitale tractus, gebruikt bij de verstrekkingen 260315-260326, 260470-260481, 261391 - 261402 of 261553-261564 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis	€ 41,33	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 22,73
				Vergoedingsbedrag	€ 18,60

Vergoedingsvoorwaarde :

D-\$07

Vergoedingsvoorwaarden

D-§01

Gelinkte prestaties

154453

154464

154512

154523

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van materiaal gebruikt voor het aanleggen van een percutane nefrostomie of gebruikt tijdens een percutane behandeling van nierstenen en ureterobstructie, 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

De verstrekking 154512-154523 kan niet gecumuleerd worden met de verstrekking 154453-154464.

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

154814

154825

154836

154840

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende opvulmateriaal voor de behandeling van vesico-ureterale reflux, 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

De verstrekkingen 154814-154825 en 154836-154840 zijn onderling niet cumuleerbaar.

Per behandeling van een ureter kan maximum tweemaal de verstrekking 154814-154825 of tweemaal de verstrekking 154836-154840 worden aangerekend.

In geval van bilaterale behandeling kan maximaal viermaal de verstrekking 154814-154825 of viermaal de verstrekking 154836-154840 worden aangerekend.

De behandeling kan slechts éénmaal herhaald worden per ureter.

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

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 154910-154921 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

- vasculaire aandoening, resistent aan medicamenteuze en/of chirurgische therapie

of

- neurologische aandoening met inbegrip van traumatische of diabetische letsels

of

- na phalloplastie bij genderdysforie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

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

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 154976-154980 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria

- de urine-incontinenties die voortvloeien uit een sfincterinsufficiëntie welke door een urodynamisch onderzoek geobjectiveerd is. Dit urodynamisch onderzoek omvat ten minste een urethrocystometrie en een momentopname van de mictie met gelijktijdige E.M.G. van de sfincter
- en
- het gaat om een incontinentie die ten minste één jaar duurt en weerstand biedt aan de klassieke behandeling met inbegrip van speciale bekkenbodemrevalidatie onder leiding van een geneesheer-specialist voor fysische geneeskunde en revalidatie
- en
- de algemene toestand van de rechthebbende dient de implantatie van de urinaire kunstsfincter toe te laten evenals het duurzaam en optimaal gebruik van het hulpmiddel.

2.2 Exclusiecriteria

- een ernstige hyperreflexie die farmacologisch niet kan worden beheerst;
- een organische microblaas;
- een urinaire infectie die niet kan worden beheerst;
- lithiasis in de onderste urinewegen;
- een ernstige vesico-ureterale reflux;
- een obstructie van de lage urinewegen.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

3.1. Definitie

Niet van toepassing.

3.2. Criteria

De verstrekking 154976-154980 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien minstens 1 prospectieve studie wordt ingediend met minstens 100 mannelijke patiënten met niet-neurogene incontinentie met een follow-up van minstens 1 jaar, gepubliceerd in een peer-reviewed journal, waarin wordt aangetoond dat de werkzaamheid van de sfincter (dus het effect op de primaire uitkomst urinaire dysfunctie) niet inferieur is aan de huidige standaard en potentiële neveneffecten (zoals erosie, infectie en mechanisch falen, etc.) niet ernstiger zijn dan met de huidige standaard.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

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

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

Wanneer slechts een deel van de geïmplanteerde urinaire kunstsfincter moet vervangen worden, kan dit aangerekend worden via de verstrekking 154976-154980 en via de identificatiecode toegekend aan de volledige sfincter. De terugbetaling beperkt zich tot de factuurprijs. Indien het te vervangen deel echter onder de garantievoorwaarden valt, is er geen terugbetaling voorzien.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de behandeling van spastisch neurogeen blaaslijden door neurostimulatie, 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**4.1. Eerste implantatie**

De verstrekking 154991-155002 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 uroloog die de inplanting verricht.

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**5.1. Cumul- en non-cumulregels**

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

Wanneer slechts een deel van het toestel moet vervangen worden, kan dit aangerekend worden met de verstrekking 154991-155002 en de identificatiecode toegekend aan het volledig toestel. De terugbetaling beperkt zich tot de factuurprijs.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing

155013	155024
155035	155046
155050	155061
155072	155083
155094	155105
155116	155120
155131	155142
155153	155164

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de neurostimulatie bij dysfunctie van de lage urinewegen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 155013-155024, 155035-155046, 155050-155061, 155072-155083, 155094-155105, 155116-155120, 155131-155142 en 155153-155164 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 urologen die werken in een dienst die dagdagelijks ervaring heeft met urodynamica en die beschikt over een registratietoestel met vijf kanalen, die simultane meting van de detrusordruk, van de intra-abdominale druk (+ subtractie) en van het urinedebiet toelaat.

Ze moeten eveneens beschikken over een simultane registratie van de elektrofysiologische activiteit van de externe sfincter of van de bekkenbodem.

De Dienst « urologie » moet over deskundigheid inzake neurofysiologisch onderzoek van de nervus pudendus en de bekkenbodemreflexen beschikken.

Het team moet de nodige vorming hebben gekregen, t.t.z. minstens een workshop over de behandelingstechniek “neurostimulatie van de lage urinewegen” bijgewoond hebben en moet eveneens twee proefstimulaties en twee implantaties uitgevoerd hebben onder supervisie van een arts, die minstens vijftien implantaties heeft uitgevoerd.

Elk team certificeert aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging op basis van het formulier D-Form-II-01 dat voornoemde bepalingen gerespecteerd zijn.

Op basis van dit formulier stelt het Verzekeringscomité op voorstel van de Commissie een lijst op van de verplegingsinrichtingen, die bewezen hebben aan de hiervoor bedoelde voorwaarden te beantwoorden.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 155013-155024, 155035-155046, 155050-155061, 155072-155083, 155094-155105, 155116-155120, 155131-155142 en 155153-155164 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria

a) Rechthebbende met drangincontinentie, resistent aan conventionele niet-heelkundige behandelingen (namelijk blaasrevalidatie, farmacotherapie) waarbij stressincontinentie uitgesloten wordt. Deze groep bestaat uit rechthebbenden met incontinentie te wijten aan een hypercontractiele detrusor en rechthebbenden met drangincontinentie zonder aantoonbare onstabiele detrusorcontracties

of

b) Rechthebbende met mictiestoornissen gekarakteriseerd door incontinentie, discontinue mictie of secundaire retentie te wijten aan een acontractiele of hypocontractiele detrusor of urethrale sfincter-overactiviteit na mislukking van kinesitherapeutische en farmacologische behandelingen

of

c) Rechthebbende met een overactieve blaas maar zonder urinaire incontinentie resistent aan kinesitherapeutische en farmacologische behandelingen.

De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van de neurostimulator toelaten evenals het duurzame en optimale gebruik van het hulpmiddel toelaten. De levensverwachting moet ten minste vijf jaar zijn en de rechthebbende moet zich autonoom kunnen verplaatsen.

De rechthebbende moet in staat en bereid zijn om het mictiedagboek degelijk en volledig in te vullen.

De rechthebbende moet een adequate blaascapaciteit hebben. De detrusor moet het stockeren van dit volume zonder obstructie van de urethra toelaten.

De rechthebbende moet ouder zijn dan zestien jaar. Een afwijking van leeftijd kan worden toegestaan door het College van geneesheren-directeuren.

2.2. Exclusiecriteria

a) Multiple sclerose met Kurtzke score > 6;

b) Rechthebbende die zwanger is;

c) Rechthebbende met anatomische letsels die de implantatie belemmeren zoals letsels van de wervelkolom (tussenwervelschijfhernia), ruggenmergletsels minder dan zes maanden oud, complicaties met bloedingen, etc;

d) Pelvische pijn van ongekennde oorsprong, die niet gepaard gaat met een mictiestoornis;

- e) Psychiatrische en psychologische problemen die interfereren met de bediening van het hulpmiddel;
- f) Rechthebbende die niet wil of niet in staat is follow-up onderzoeken te ondergaan of instructies op te volgen;
- g) Mechanische obstructie van de urineweg zoals obstructie door prostaathypertrofie of vernauwing aan urethra;
- h) Rechthebbende met stress-incontinentie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 155013-155024 en 155035-155046 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

Niet-heroplaadbare neurostimulatoren:

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 155013-155024 en 155035-155046 moet een garantie (warranty) in geval van defect van het hulpmiddel gegeven worden voor een periode van 15 maanden.

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 155013-155024 en 155035-155046 moet een garantie pro rata van 15 maanden worden gegeven voor unilaterale neurostimulatoren (end of life).

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan de bepalingen van punt 2. moeten in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

Deze documenten moeten minstens omvatten:

- 1) medische en heelkundige antecedenten;
- 2) urologische diagnose;
- 3) urodynamisch onderzoek;
- 4) medicamenteuze behandeling en resultaat van de proef neuromodulatie;
- 5) is de rechthebbende medicamenteus en kinesitherapeutisch uitbehandeld ?;
- 6) mictiedagboek : 3 dagen voor en 3 dagen na de proefstimulatie;
- 7) visuele analogische schaal van de rechthebbende "tevredenheid" voor en na proef neuromodulatie.

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

Een afwijking van leeftijd kan vóór de implantatie worden toegestaan door het College van geneesheren-directeurs. Voor deze rechthebbenden moet de geneesheer-specialist voor urologie een volledig medisch dossier met gedetailleerde anamnese aan het College van geneesheren-directeurs bezorgen.

Het College wint advies in bij de Commissie.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

154335	154346
154350	154361
154372	154383
154394	154405
154416	154420
154431	154442
154475	154486
154490	154501
154534	154545
154556	154560
154571	154582
154593	154604
154615	154626
154630	154641
154696	154700
154711	154722
154733	154744
154755	154766
154770	154781
154851	154862
154954	154965
155190	155201

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende gebruikte medische hulpmiddelen voorzien voor eenzelfde heelkundige ingreep, in het ene geval een endoscopische uitvoering en in het andere geval een open uitvoering, 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

Indien voor eenzelfde heelkundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heelkundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te genieten voor de verstrekkingen betreffende robot-geassisteerde endoscopische radicale prostatectomie, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 172675-172686 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- De rechthebbende ondergaat een endoscopisch uitgevoerde robot-geassisteerde radicale prostatectomie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 172675-172686 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Onder "robot-geassisteerde" dient een ingreep verstaan te worden die wordt uitgevoerd door een robot met 3 à 4 armen en die op afstand bediend wordt via een console, voor endoscopische ingrepen en met driedimensionaal beeld.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 172675-172686 is slechts verschuldigd wanneer :

- voorafgaand aan de ingreep een multidisciplinair oncologisch consult heeft plaats gehad;

De documenten, waaruit blijkt dat voorgaand punt is uitgevoerd, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekkingen 172675-172686 en 154851-154862 zijn cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

Niet van toepassing

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Varia

Uiterlijk tegen 1 juni 2016 moet de Belgian Association of Urology (BAU) in samenwerking met de verzekeringsinstellingen op basis van de verzamelde gegevens in het kader van de akkoordverklaring voor de tegemoetkoming van de verplichte verzekering in de kostprijs van het gebruiksmateriaal voor een endoscopisch uitgevoerde robot-geassisteerde radicale prostatectomie (alsmede de wetenschappelijke literatuur ter zake) ten behoeve van de Commissie een eindrapport opstellen.

Het eindrapport moet minstens volgende elementen bevatten:

- Aantal behandelde patiënten
- Leeftijd van de patiënten
- Opnameduur
- Type tumor
- Lokalisatie binnen prostaat met aanduiding van het al dan niet raken van het kapsel
- Anatomisch-pathologische informatie
- Peri-operatieve parameters (bloedverlies, transfusie, lymphadenectomy, zenuwsparend)
- Follow-up van de uitkomsten:
 - o Incontinentie
 - o Erectiele disfunctie
 - o PSA
 - o QoL
 - o Nood aan adjuvante therapie / reddende behandeling (radiotherapie, hormonale therapie)
- Gebruikt materiaal
- Vergelijking van de resultaten (opnameduur, kosten van nazorg, ...) met die gegevens over:
 - o Endoscopische niet-robot-geassisteerde radicale prostatectomie
 - o Klassieke radicale prostatectomie

Voor dezelfde periode worden die gegevens voor de vergelijking bekomen uit de facturatiegegevens bij de verzekeringsinstellingen.

- De resultaten worden met andere grote reeksen (uit nationale en internationale literatuur) bekeken.

De Commissie zal op basis van dit eindrapport de vergoedingsvoorwaarden van deze verstrekking opnieuw evalueren.

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

E.1 Ingreep op de slokdarm

E.1.1 Oesofagectomie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155212 - 155223

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228012-228023 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.256,32

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.256,32

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155234 - 155245

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228012-228023 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.256,32

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.256,32

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155256 - 155260

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228233-228244 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.256,32

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.256,32

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155271 - 155282

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228233-228244 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.256,32

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.256,32

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155293 - 155304

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228174-228185 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.534,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.534,24

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155315 - 155326

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228174-228185 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.534,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.534,24

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155330 - 155341

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228255-228266 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.534,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.534,24

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155352 - 155363

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228255-228266 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.534,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.534,24

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E.1.2 Sonde/Stent

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155374 - 155385

Zelfexpandeerbare slokdarmstent in kunststof, per stent

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 635,64

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 635,64

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155396 - 155400

Zelfexpandeerbare slokdarmstent in metaal, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.401,42	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.401,42

E.1.3 Sonde voor het meten

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155411 - 155422

Sonde voor het meten van de zuurtegraad, gebruikt tijdens de verstrekking 473594 - 473605 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis	€ 46,49	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 25,56
Vergoedingsbedrag					€ 20,93

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155433 - 155444

Sonde voor het meten van de zuurtegraad en de impedantie, gebruikt tijdens de verstrekking 474670-474681 van de nomenclatuur vanaf achttien jaar

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis	€ 153,94	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 84,66
Vergoedingsbedrag					€ 69,28

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155455 - 155466

Sonde voor het meten van de zuurtegraad en de impedantie, gebruikt tijdens de verstrekking 474670-474681 van de nomenclatuur tot en met zeventien jaar

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 153,94	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 38,48
Vergoedingsbedrag					€ 115,46

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

E.1.4 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155470 - 155481

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473270 - 473281 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 98,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 24,53

Vergoedingsbedrag

€ 73,62

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/04/2016

NIEUW

172616 - 172620

Geheel van verbruiksmateriaal gebruikt tijdens een circumferentiële radiofrequentie ablatie van circulair aangetast weefsel over een lengte van ≥ 30 mm in de Barrett slokdarm

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 3.000,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 3.000,00

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$10

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/04/2016

NIEUW

172631 - 172642

Geheel van verbruiksmateriaal gebruikt tijdens een focale radiofrequentie ablatie van aangetast weefsel over een lengte ≤ 20 mm in de Barrett slokdarm

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.500,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.500,00

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$10

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/04/2016

NIEUW

172653 - 172664

Geheel van verbruiksmateriaal gebruikt tijdens een focale radiofrequentie ablatie van aangetast weefsel over een lengte > 20 mm in de Barrett slokdarm

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 2.000,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 2.000,00

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$10

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

E.2 Ingreep op de maag

E.2.1 Gastrectomie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155492 - 155503

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241474 - 241485 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 353,34

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 88,33

Vergoedingsbedrag

€ 265,01

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155514 - 155525

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241474 - 241485 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 353,34

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 88,33

Vergoedingsbedrag

€ 265,01

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155536 - 155540

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241533 - 241544 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 191,13

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 47,78

Vergoedingsbedrag

€ 143,35

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155551 - 155562

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241430 - 241441 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 500,05

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 125,01

Vergoedingsbedrag

€ 375,04

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155573 - 155584

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241452 - 241463 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 2.169,63	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 542,40	
					Vergoedingsbedrag	€ 1.627,23

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155595 - 155606

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241452 - 241463 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 719,08	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 179,77	
					Vergoedingsbedrag	€ 539,31

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155610 - 155621

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241555 - 241566 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 380,20	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 95,05	
					Vergoedingsbedrag	€ 285,15

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155632 - 155643

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241415 - 241426 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 500,05	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 125,01	
					Vergoedingsbedrag	€ 375,04

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

E.2.2 Sonde/Stent

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155654 - 155665

Geheel van materiaal voor het plaatsen van een gastrostomiesonde, inclusief de gastrostomiesonde, gebruikt tijdens de verstrekking 355950-355961 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 82,65	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 82,65

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155676 - 155680

Geheel van het materiaal gebruikt voor de plaatsing van een gastrostomiesonde, de gastrostomiesonde inbegrepen, gebruikt tijdens de verstrekking 241695-241706 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 41,33

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 41,33

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155691 - 155702

Gastric button

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 165,31

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 165,31

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155713 - 155724

Vervanggastrostomiesonde

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 20,66

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 20,66

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$01

E.2.3 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155735 - 155746

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241614 - 241625 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 353,34

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 88,33

Vergoedingsbedrag

€ 265,01

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155750 - 155761

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241614 - 241625 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 353,34

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 88,33

Vergoedingsbedrag

€ 265,01

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155772 - 155783

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244716 - 244720 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 370,90

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 92,72

Vergoedingsbedrag

€ 278,18

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E.3 Bariatrie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155794 - 155805

Regelbare maagband en bijhorend bedieningspoortstelsel gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 241813-241824 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.D.c

Vergoedingsbasis

€ 1.751,78

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

45,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 788,30

Vergoedingsbedrag

€ 963,48

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155816 - 155820

Vervanging van poort en/of katheter van de verstrekking 155794-155805

Vergoedingscategorie :

I.D.c

Vergoedingsbasis

€ 250,25

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

45,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 112,61

Vergoedingsbedrag

€ 137,64

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155831 - 155842

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241776-241780 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.e

Vergoedingsbasis

€ 619,89

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

88,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 545,50

Vergoedingsbedrag

€ 74,39

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155853 - 155864

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241776-241780 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.c

Vergoedingsbasis

€ 1.808,03

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

45,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 813,61

Vergoedingsbedrag

€ 994,42

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155875 - 155886

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241813-241824 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.c

Vergoedingsbasis

€ 361,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

45,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 162,72

Vergoedingsbedrag

€ 198,89

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155890 - 155901

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241835-241846 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.e

Vergoedingsbasis

€ 619,89

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

88,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 545,50

Vergoedingsbedrag

€ 74,39

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155912 - 155923

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241835-241846 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.c

Vergoedingsbasis

€ 2.169,63

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

45,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 976,33

Vergoedingsbedrag

€ 1.193,30

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

E.4 Ingreep op de dunne darm, het colon, het rectum, de anus of de appendix

E.4.1 Resectie

E.4.1.1 Resectie van de dunne darm

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155934 - 155945	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243235 - 243246 van de nomenclatuur, via endoscopische weg				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 1.225,33	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 306,33
				Vergoedingsbedrag	€ 919,00
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155956 - 155960	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243235 - 243246 van de nomenclatuur, bij open chirurgie				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 303,75	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 75,93
				Vergoedingsbedrag	€ 227,82
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155971 - 155982	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243250 - 243261 van de nomenclatuur, via endoscopische weg				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 353,34	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 88,33
				Vergoedingsbedrag	€ 265,01
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§08				

E.4.1.2 Resectie van het colon, het rectum of de anus

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

155993 - 156004	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243036 - 243040 van de nomenclatuur, via endoscopische weg				
Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 1.677,85	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 419,46
				Vergoedingsbedrag	€ 1.258,39
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§08				

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156015 - 156026

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243036 - 243040 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 471,12

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 117,78

Vergoedingsbedrag

€ 353,34

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156030 - 156041

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243073 - 243084 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.612,76

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 403,19

Vergoedingsbedrag

€ 1.209,57

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156052 - 156063

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243073 - 243084 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 431,86

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 107,96

Vergoedingsbedrag

€ 323,90

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156074 - 156085

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244053 - 244064 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.139,57

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 284,89

Vergoedingsbedrag

€ 854,68

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156096 - 156100

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244053 - 244064 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 196,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 49,07

Vergoedingsbedrag

€ 147,23

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156111 - 156122

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244016 - 244020 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 1.031,09	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 257,77
				Vergoedingsbedrag	€ 773,32

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156133 - 156144

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244753 - 244764 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 1.913,41	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 478,35
				Vergoedingsbedrag	€ 1.435,06

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156155 - 156166

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244753 - 244764 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 924,68	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 231,17
				Vergoedingsbedrag	€ 693,51

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156170 - 156181

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243051 – 243062 van de nomenclatuur naar aanleiding van een hemicolectomie links, van een sigmoïdectomie of een partiële rectumresectie, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 1.798,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 449,68
				Vergoedingsbedrag	€ 1.349,05

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156192 - 156203

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243051 – 243062 van de nomenclatuur naar aanleiding van een hemicolectomie links, van een sigmoïdectomie of een partiële rectumresectie, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 1.372,03	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 343,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.029,03

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156214 - 156225

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243051 – 243062 van de nomenclatuur naar aanleiding van een hemicolectomie rechts of een segmentaire colonresectie, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.341,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 335,26

Vergoedingsbedrag

€ 1.005,78

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156236 - 156240

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243051 – 243062 van de nomenclatuur naar aanleiding van een hemicolectomie rechts of een segmentaire colonresectie, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 429,79

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 107,44

Vergoedingsbedrag

€ 322,35

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156251 - 156262

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244031 - 244042 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.958,87

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 489,71

Vergoedingsbedrag

€ 1.469,16

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156273 - 156284

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244031 - 244042 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.399,93

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 349,98

Vergoedingsbedrag

€ 1.049,95

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156295 - 156306

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244554 - 244565 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 409,13

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 102,28

Vergoedingsbedrag

€ 306,85

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E.4.1.3 Appendectomie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156310 - 156321

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243154-243165 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 309,95

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 170,47

Vergoedingsbedrag

€ 139,48

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156332 - 156343

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244871-244882 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.239,79

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 309,94

Vergoedingsbedrag

€ 929,85

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156354 - 156365

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244871-244882 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 232,46

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 58,11

Vergoedingsbedrag

€ 174,35

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

E.4.2 Sonde/Stent

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156376 - 156380

Jejunale sonde

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 22,73

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 22,73

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156391 - 156402

Zelfexpandeerbare duodenale stent, per stent

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.401,42

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.401,42

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156413 - 156424

Zelfexpandeerbare colon stent, per stent

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.401,42

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.401,42

E.4.3 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156435 - 156446

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473690 - 473701 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 266,55

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 66,63

Vergoedingsbedrag

€ 199,92

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§02,E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156450 - 156461

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242115 - 242126 van de nomenclatuur via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 879,22

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 219,80

Vergoedingsbedrag

€ 659,42

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156472 - 156483

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242115 - 242126 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 879,22	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 219,80	
					Vergoedingsbedrag	€ 659,42

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156494 - 156505

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243110 - 243121 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 696,35	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 174,08	
					Vergoedingsbedrag	€ 522,27

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156516 - 156520

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243110 - 243121 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 422,56	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 105,64	
					Vergoedingsbedrag	€ 316,92

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156531 - 156542

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243272 - 243283 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 1.160,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 290,06	
					Vergoedingsbedrag	€ 870,18

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156553 - 156564

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243272 - 243283 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 1.160,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 290,06	
					Vergoedingsbedrag	€ 870,18

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156575 - 156586

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243176 - 243180 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.139,57

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 284,89

Vergoedingsbedrag

€ 854,68

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156590 - 156601

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243176 - 243180 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 187,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 46,75

Vergoedingsbedrag

€ 140,25

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156612 - 156623

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243191 - 243202, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 172,54

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 43,13

Vergoedingsbedrag

€ 129,41

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156634 - 156645

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244156 - 244160 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 824,46

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 206,11

Vergoedingsbedrag

€ 618,35

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156656 - 156660

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244156 - 244160 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 824,46

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 206,11

Vergoedingsbedrag

€ 618,35

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156671 - 156682

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244193 - 244204 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 592,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 148,00

Vergoedingsbedrag

€ 444,00

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156693 - 156704

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243331 - 243342 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 171,50

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 42,87

Vergoedingsbedrag

€ 128,63

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E.5 Ingreep op de lever, de pancreas of de galblaas

E.5.1 Resectie

E.5.1.1 Resectie van de lever

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156715 - 156726

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244856-244860 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.036,26

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.036,26

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156730 - 156741

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244856-244860 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 717,01

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 717,01

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156752 - 156763

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242292 - 242303 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 791,40

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 197,85

Vergoedingsbedrag

€ 593,55

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156774 - 156785

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242292 - 242303 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 387,43

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 96,85

Vergoedingsbedrag

€ 290,58

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156796 - 156800

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242336 - 242340 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 791,40

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 197,85

Vergoedingsbedrag

€ 593,55

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156811 - 156822

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242336 - 242340 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 387,43

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 96,85

Vergoedingsbedrag

€ 290,58

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156833 - 156844

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242314 - 242325 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 791,40

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 197,85

Vergoedingsbedrag

€ 593,55

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156855 - 156866

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242314 - 242325 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 387,43

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 96,85

Vergoedingsbedrag

€ 290,58

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E.5.1.2 Resectie van de galblaas

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156870 - 156881

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242454-242465 en 242476-242480 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 308,91

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 77,22

Vergoedingsbedrag

€ 231,69

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$03,E-\$08

E.5.1.3 Resectie van de pancreas

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156892 - 156903

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242056 - 242060 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 98,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 24,53

Vergoedingsbedrag

€ 73,62

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156914 - 156925

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242056 - 242060 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 98,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 24,53

Vergoedingsbedrag

€ 73,62

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156936 - 156940

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242012 - 242023 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 891,62

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 222,90

Vergoedingsbedrag

€ 668,72

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156951 - 156962

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242012 - 242023 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 891,62

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 222,90

Vergoedingsbedrag

€ 668,72

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156973 - 156984

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242034 - 242045 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 559,97

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 139,99

Vergoedingsbedrag

€ 419,98

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E.5.2 Sonde/Stent

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

156995 - 157006

Biliaire stent in kunststof, per stent

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 75,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 75,08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157010 - 157021

Zelfexpandeerbare biliaire stent, per stent

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.001,02

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.001,02

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157032 - 157043

Pancreasstent in kunststof, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 75,08	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 75,08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157054 - 157065

Zelfexpandeerbare pancreasstent, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.001,02	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.001,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157076 - 157080

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 473712-473723 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, zonder gebruik van dilatatieballon

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 368,84	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 92,21
Vergoedingsbedrag					€ 276,63

Vergoedingsvoorwaarde : E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157091 - 157102

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 473712 - 473723 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met inbegrip van de gebruikte dilatatieballon

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 605,43	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 151,35
Vergoedingsbedrag					€ 454,08

Vergoedingsvoorwaarde : E-\$08

E.5.3 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157113 - 157124

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473830 - 473841 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 444,26	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 111,06
Vergoedingsbedrag					€ 333,20

Vergoedingsvoorwaarde : E-\$02,E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157135 - 157146

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242491 - 242502 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 165,31	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 41,32	
					Vergoedingsbedrag	€ 123,99

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157150 - 157161

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242491 - 242502 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 165,31	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 41,32	
					Vergoedingsbedrag	€ 123,99

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157172 - 157183

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242373 - 242384 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 172,54	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 43,13	
					Vergoedingsbedrag	€ 129,41

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157194 - 157205

Materiaal voor percutane leverbiopsie gebruikt tijdens de verstrekking 355751 - 355762 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 20,66	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 20,66

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157216 - 157220

Geheel van materiaal voor het nemen van een leverbiopsie via een transjugulaire katheterisatie, gebruikt tijdens de verstrekking 473410 - 473421 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 258,29	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00	
					Vergoedingsbedrag	€ 258,29

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157231 - 157242

Gebruik van radiofrequente katheters bij endoscopische ablatie van levertumoren

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 875,08	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 218,77
Vergoedingsbedrag					€ 656,31

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157253 - 157264

Cysto-enterostomieset of cystogastrostomieset gebruikt tijdens de verstrekking 473911 - 473922 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 294,45	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 73,61
Vergoedingsbedrag					€ 220,84

E.5.4 Detoxificatie dialyse bij leverpathologie

Datum laatste bijwerking : 1/08/2015

Datum eerste publicatie : 1/08/2015

172314 - 172325

Geheel van gebruiksmateriaal, inclusief het gebruik van het toestel, voor het uitvoeren van één detoxificatie dialyse sessie bij leverpathologie

Vergoedingscategorie : II.G.a

Vergoedingsbasis	€ 2.053,92	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 2.053,92

Vergoedingsvoorwaarde : E-§09

E.6 Andere oncologische (debulking ...), abdominale of digestieve heelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157275 - 157286

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244893-244904 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 413,26	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 413,26

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157290 - 157301

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244893-244904 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 413,26

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 413,26

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157312 - 157323

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244915-244926 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 413,26

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 413,26

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157334 - 157345

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244915-244926 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 413,26

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 413,26

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157356 - 157360

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244930-244941 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.818,36

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.818,36

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157371 - 157382

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 244952-244963 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 413,26

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 413,26

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157393 - 157404

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 240472-240483 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 209,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 52,43	
					Vergoedingsbedrag	€ 157,30

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157415 - 157426

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 240450-240461 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 209,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 52,43	
					Vergoedingsbedrag	€ 157,30

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157430 - 157441

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243751 - 243762 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 835,82	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 208,95	
					Vergoedingsbedrag	€ 626,87

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157452 - 157463

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243751 - 243762 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 387,43	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 96,85	
					Vergoedingsbedrag	€ 290,58

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157474 - 157485

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243773 - 243784 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 929,84	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 232,46	
					Vergoedingsbedrag	€ 697,38

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157496 - 157500

Geheel van gebruiksmateriaal inclusief disposable afzuigsysteem voor de evacuatie van toxische dampen specifiek ontwikkeld voor de verstrekking 244974-244985 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.653,05

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.653,05

E.7 Kunstsfincter

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157511 - 157522

Artificiële anale sfincter ter behandeling van fecale incontinentie, inclusief het bijgaande toebehoren

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

31701

Vergoedingsbasis

€ 5.476,55

Veiligheidsgrens (%) 0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 5.476,55

Veiligheidsgrens (€) € 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.476,55

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$04

E.8 Neurostimulatie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157533 - 157544

Eerste ingeplante stimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van dynamische graciloplastie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31801

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.456,79

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157555 - 157566

Vervangingsstimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van dynamische graciloplastie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31801

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.456,79

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$04

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157570 - 157581

Ingeplante elektrode voor de verstrekking 157533-157544 of 157555-157566

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 1.146,03	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157592 - 157603

Vervanging van de ingeplante elektrode voor de verstrekking 157533-157544 of 157555-157566

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 1.146,03	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157614 - 157625

Patiëntcontroleapparaat voor neurostimulatie bij behandeling van fecale incontinentie door middel van dynamische graciloplastie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31803		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 612,30	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157636 - 157640

Eerste ingeplante stimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31901		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 6.805,51	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157651 - 157662

Vervangingsstimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31901		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 6.805,51	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157673 - 157684

Ingeplante elektrode voor de verstrekking 157636-157640 of 157651-157662

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31903		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 1.385,96	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157695 - 157706

Vervanging van de ingeplante elektrode voor de verstrekking 157636-157640 of 157651-157662

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31903		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 1.385,96	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157710 - 157721

Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31903		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 1.385,96	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157732 - 157743

Ingeplante extensie voor neurostimulator bij de behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31902		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 267,41	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157754 - 157765

Vervanging van de ingeplante extensie voor neurostimulator bij de behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	31902		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 267,41	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§04				

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157776 - 157780

Patiëntcontroleapparaat voor neurostimulatie bij behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

31904

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 612,30

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§04

E.9 Behandeling van hernia

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157791 - 157802

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241872-241883 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 723,21

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 180,80

Vergoedingsbedrag

€ 542,41

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157813 - 157824

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241894-241905 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 723,21

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 180,80

Vergoedingsbedrag

€ 542,41

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157835 - 157846

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241916-241920 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 723,21

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 180,80

Vergoedingsbedrag

€ 542,41

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157850 - 157861

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241931-241942 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.002,16

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 250,54

Vergoedingsbedrag

€ 751,62

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Vergoedingsvoorwaarde : E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157872 - 157883

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de 241032-241043 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 357,47

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 89,36

Vergoedingsbedrag

€ 268,11

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§05,E-§08

E.10 Netjes

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157894 - 157905

Netje voor herstel van abdominaal wanddefect of voor herstel van liesbreuk of voor bescherming van orgaan tot 300 cm², per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,50

Veiligheidsgrens (%) 50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,75

Veiligheidsgrens (€) € 0,25

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,50

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157916 - 157920

Netje voor herstel van abdominaal wanddefect of voor herstel van liesbreuk of voor bescherming van orgaan vanaf 300 cm², per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,40

Veiligheidsgrens (%) 10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,44

Veiligheidsgrens (€) € 0,04

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,40

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157931 - 157942

Netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) en ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact tot 300 cm², per cm²

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst 32001

Vergoedingsbasis

€ 3,00

Veiligheidsgrens (%) 30,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 3,90

Veiligheidsgrens (€) € 0,90

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 3,00

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§06

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157953 - 157964

Netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) en ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact vanaf 300 cm², per cm²

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	32002		
Vergoedingsbasis	€ 2,00	Veiligheidsgrens (%)	30,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 2,60	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,60	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 2,00
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

157990 - 158001

Voorgevormd netje voor herstel van liesbreuk

Vergoedingscategorie :	I.E.b	Nom. Lijst	32101		
Vergoedingsbasis	€ 195,20	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 48,80
				Vergoedingsbedrag	€ 146,40
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158012 - 158023

Voorgevormd netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk)

Vergoedingscategorie :	I.E.b	Nom. Lijst	32102		
Vergoedingsbasis	€ 195,20	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 48,80
				Vergoedingsbedrag	€ 146,40
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§06				

E.11 Ingreep op de milt of de bijnieren

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158056 - 158060

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242712 - 242723 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 417,40	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 104,35
				Vergoedingsbedrag	€ 313,05
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158071 - 158082

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242712 - 242723 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 417,40	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 104,35
				Vergoedingsbedrag	€ 313,05
Vergoedingsvoorwaarde :	E-§08				

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158093 - 158104

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242690 - 242701 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 447,36

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 111,84

Vergoedingsbedrag

€ 335,52

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158115 - 158126

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242631 - 242642 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 660,19

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 165,04

Vergoedingsbedrag

€ 495,15

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

E.12 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158130 - 158141

Endoscopische videocapsule gebruikt tijdens de verstrekking 473933-473944 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 619,89

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 154,97

Vergoedingsbedrag

€ 464,92

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158152 - 158163

Peritoneoveneuze shunt voor ascitesbehandeling

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.357,38

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.357,38

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158174 - 158185

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473771 - 473782 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 123,98

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 68,18

Vergoedingsbedrag

€ 55,80

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§07,E-§08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158196 - 158200

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een gastro-enterologisch onderzoek gepaard gaande met een echo-endoscopie en punctie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 117,78

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 29,44

Vergoedingsbedrag

€ 88,34

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§07,E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158211 - 158222

Lus voor het endoscopisch verwijderen van poliepen of nodulaire letsels in de gastro-intestinale tractus, gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 473955-473966, 473211-473222, 473756-473760, 473793-473804 of 472570-472581 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 20,66

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 11,36

Vergoedingsbedrag

€ 9,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158233 - 158244

Tang voor het endoscopisch nemen van een biopsie in de gastro-intestinale tractus gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472356 - 472360, 472415 - 472426, 472452 - 472463, 472555 - 472566, 472570 - 472581, 473056 - 473060, 473093 - 473104, 473174 - 473185, 473211 - 473222, 473432 - 473443, 473756 - 473760 of 473793 - 473804 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 15,50

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 8,52

Vergoedingsbedrag

€ 6,98

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158255 - 158266

Naald voor het injecteren van scleroserende agentia gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472555 - 472566, 472570 - 472581, 473211 - 473222, 473270 - 473281, 473675 - 473686, 473756 - 473760 of 473771 - 473782 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 15,50

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 3,87

Vergoedingsbedrag

€ 11,63

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158270 - 158281

Eén of meerdere endoscopisch gebruikte ballon(nen) voor de behandeling van stricturen en stenosen in de gastrointestinale tractus, gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472091-472102 of 473815-473826 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 196,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 49,07

Vergoedingsbedrag

€ 147,23

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158292 - 158303

Cytologieborstel gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472356 - 472360, 473056 - 473060, 473734 - 473745, 473093 - 473104, 473690 - 473701 of 473712 - 473723 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 15,50

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 8,52

Vergoedingsbedrag

€ 6,98

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158314 - 158325

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243611 - 243622 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 172,54

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 43,13

Vergoedingsbedrag

€ 129,41

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158336 - 158340

Blijvende katheter met het oog op een chronische peritoneale dialyse

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 238,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 238,24

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158351 - 158362

Geheel van gebruiksmateriaal inclusief de eventueel gebruikte hemostase clip gebruikt tijdens de verstrekking 473970-473981 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 258,29

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 64,57

Vergoedingsbedrag

€ 193,72

Vergoedingsvoorwaarde :

E-\$08

E. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158373 - 158384

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 353253 – 353264 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 309,95

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 170,47

Vergoedingsbedrag

€ 139,48

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158395 - 158406

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 350512 – 350523 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 309,95

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 170,47

Vergoedingsbedrag

€ 139,48

Vergoedingsvoorwaarde :

E-§08

Vergoedingsvoorwaarden

E-§01

Gelinkte prestaties

155713

155724

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de vervanggastrostomie-sondes 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

De verstrekking 155713-155724 kan maximaal driemaal per jaar worden geattesteerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

156435

156446

157113

157124

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van gebruiksmateriaal, met of zonder implanteerbaar materiaal, gebruikt tijdens een fibroduodenoscopie met papillotomie of tijdens een retrograde cholangiowirsungografie met extractie van choledocusstenen 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

De verstrekkingen 156435-156446 en 157113-157124 zijn onderling niet cumuleerbaar.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens een cholecystectomy 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

Voor de verstrekking 156870-156881 kan de tegemoetkoming van de verplichte verzekering slechts worden toegekend wanneer het aantal postoperatieve hospitalisatiedagen te rekenen vanaf de datum van de ingreep maximum vier hospitalisatiedagen bedraagt.

Aan de rechthebbende kunnen geen bijkomende supplementaire bedragen voor dit materiaal in rekening worden gebracht ongeacht de duur van de opname.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

157511	157522
157533	157544
157555	157566
157570	157581
157592	157603
157614	157625
157636	157640
157651	157662
157673	157684
157695	157706
157710	157721
157732	157743
157754	157765
157776	157780

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 157533-157544, 157555-157566, 157636-157640, 157651-157662, 157511-157522, 157570-157581, 157592-157603, 157614-157625, 157673-157684, 157695-157706, 157710-157721, 157732-157743, 157754-157765 en 157776-157780 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria voor de artificiële anale sfincter, de dynamische graciloplastie of de sacrale zenuwstimulatie:

- a) fecale incontinentie zoals gedocumenteerd door middel van een dagboek (een gemiddelde van 2 incontinentie episodes/week) sedert meer dan drie maanden (uitgezonderd in geval van perineale reconstructie na abdomino-perineale amputatie van het rectum)
- en
- b) geen andere heelkundige reconstructie mogelijk
- en
- c) onvoldoende effect (falen) van de medische behandeling
- en
- d) onvoldoende effect van biofeedback therapie
- en
- e) geen uitwendige rectumprolaps
- en
- f) geen chronische aandoening van het darmstelsel zoals IBD (inflammatoire darmziekte)
- en
- g) geen chronische diarree (als diarree de belangrijkste oorzaak van de incontinentie is)
- en
- h) geen definitieve stoma
- en
- i) geen anatomische contra-indicaties voor het plaatsen van een elektrode of een prothese
- en
- j) geen bloedingsziekte
- en
- k) geen psychiatrische stoornis of fysische handicap die het adequate gebruik van een implantaat zou verhinderen.

2.2 Exclusiecriteria

2.2.1. Contra-indicaties voor sacrale zenuwstimulatie:

- a) elke contra-indicatie van sacrale neuromodulatie voor (begeleidende) urinaire aandoeningen
- of
- b) aangeboren anorectale misvormingen
- of
- c) afwezigheid van een circumferentieel intacte uitwendige anale sfincter al dan niet na vroeger heelkundig herstel (beperkte

defecten zijn geen contra-indicatie)
of
d) tijdens de zwangerschap
of
e) progressieve zenuwziekten.

2.2.2 Contra-indicaties voor artificiële anale sfincter en dynamische graciloplastie :

a) tijdens de zwangerschap
of
b) progressieve zenuwziekten.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

3.1..Definitie

Niet van toepassing.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet-heroplaadbare neurostimulatoren:

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen

157533-157544, 157555-157566, 157636-157640 en 157651-157662, 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 verstrekkingen 157533-157544, 157555-157566, 157636-157640 en 157651-157662, moet een garantie pro rata van vijftien maanden worden gegeven voor unilaterale neurostimulatoren (end of life).

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 157533-157544, 157555-157566, 157636-157640, 157651-157662, 157511-157522, 157570-157581, 157592-157603, 157614-157625, 157673-157684, 157695-157706, 157710-157721, 157732-157743, 157754-157765 en 157776-157780 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeuren, voorafgaand aan de implantatie, op basis van het formulier E-form-I-1.

Het College wint, voorafgaand aan het nemen van een beslissing, voor elk individueel dossier advies in bij de Commissie.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt op basis van het formulier E-form-I-1 en voorafgaand aan de implantatie door de implanterend geneesheer-specialist, via de verzekeringsinstelling, bezorgd aan het College van geneesheren-directeuren.

Die aanvraag omvat een beschrijving van de aard, het merk en het type van het hulpmiddel; zij is vergezeld van een omstandig medisch rapport waarin wordt aangetoond dat alle andere mogelijke therapieën voor behandeling van fecale incontinentie (dieet, medicatie, lavementen en bio-feedback training, restauratieve heilkundige ingreep...) werden uitgetoetst en faalden en waarin de uitslagen van de anorectale drukmeting, RX tijdens het persen en de echo-endoscopie zijn vermeld.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

4.2. Vervanging

De verstrekkingen 157555-157566, 157651-157662, 157570-157581, 157592-157603, 157673-157684, 157695-157706, 157732-157743 en 157754-157765 alsook de vervanging van de verstrekkingen 157511-157522, 157614-157625 en 157776-157780 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de vervanging aan de adviserend geneesheer.

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

4.3. Voortijdige vervanging

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

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

De Commissie kan ten allen tijde aan de Belgische Sectie voor Colorectale Heelkunde van de Koninklijk Belgisch Genootschap voor Heelkunde een evaluatie met verslag vragen.

De aard van de gevraagde evaluatie wordt door de Commissie vastgesteld.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt bij middenrijs- of hiatushernia langs abdominale weg 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

Voor de verstrekking 157872-157883 kan de tegemoetkoming van de verplichte verzekering enkel worden toegekend wanneer het aantal postoperatieve hospitalisatiedagen te rekenen vanaf de datum van de ingreep maximum vijf hospitalisatiedagen bedraagt.

Aan de rechthebbenden kunnen geen bijkomende supplementaire bedragen voor dit materiaal in rekening worden gebracht ongeacht de duur van de opname.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

157894	157905
157916	157920
157931	157942
157953	157964
157990	158001
158012	158023

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de netjes voor herstel van een abdominaal wanddefect en voor herstel van een liesbreuk, 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

De verstrekkingen 157931-157942, 157953-157964, 157990-158001 en 158012-158023 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

Netjes voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact en voorgevormde netjes voor herstel van abdominaal wanddefect of herstel van liesbreuk kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien uit minstens één prospectieve, al dan niet gerandomiseerde studie met minstens één jaar follow-up gepubliceerd in een peer-reviewed tijdschrift aangetoond wordt dat het netje op zijn minst evenwaardig is qua veiligheid en effectiviteit (waarbij de recidief ratio na één jaar de belangrijkste parameter is) met de gouden standaard.

De gouden standaard voor het herstellen van een ventrale hernia (> 2 cm) of een littekenbreuk is de “sublay” techniek met een netje zoals voorzien in de verstrekkingen 157894-157905 en 157916-157920. De gouden standaard voor het herstel van een liesbreuk is de Lichtenstein met een netje zoals voorzien in de verstrekkingen 157894-157905 en 157916-157920 of het laparoscopisch plaatsen van een netje zoals voorzien in de verstrekkingen 157894-157905 en 157916-157920.

3.3.Garantievoorwaarden

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

Per gebruikt netje kan slechts één van de verstrekkingen 157894-157905, 157916-157920, 157931-157942, 157953-157964, 157990-158001 of 158012-158023 geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

De verstrekkingen 157894-157905 en 157916-157920 moeten beschouwd worden als basisverstrekkingen.

158174

158185

158196

158200

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van gebruiksmateriaal, met of zonder implanteerbaar materiaal, gebruikt tijdens een hemostasis in urgentie voor digestieve bloeding of tijdens een gastro-enterologisch onderzoek gepaard gaande met een echo-endoscopie en punctie 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

De verstrekkingen 158174-158185 en 158196-158200 zijn onderling niet cumuleerbaar.

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

155212	155223
155234	155245
155256	155260
155271	155282
155293	155304
155315	155326
155330	155341
155352	155363
155470	155481
155492	155503
155514	155525
155536	155540
155551	155562
155573	155584
155595	155606
155610	155621
155632	155643
155735	155746
155750	155761
155772	155783
155831	155842
155853	155864
155875	155886
155890	155901
155912	155923
155934	155945
155956	155960
155971	155982
155993	156004
156015	156026
156030	156041
156052	156063
156074	156085
156096	156100
156111	156122
156133	156144
156155	156166
156170	156181
156192	156203
156214	156225
156236	156240

156251	156262
156273	156284
156295	156306
156310	156321
156332	156343
156354	156365
156435	156446
156450	156461
156472	156483
156494	156505
156516	156520
156531	156542
156553	156564
156575	156586
156590	156601
156612	156623
156634	156645
156656	156660
156671	156682
156693	156704
156715	156726
156730	156741
156752	156763
156774	156785
156796	156800
156811	156822
156833	156844
156855	156866
156870	156881
156892	156903
156914	156925
156936	156940
156951	156962
156973	156984
157076	157080
157091	157102
157113	157124
157135	157146
157150	157161
157172	157183
157312	157323
157334	157345
157356	157360

157371	157382
157393	157404
157415	157426
157430	157441
157452	157463
157474	157485
157791	157802
157813	157824
157835	157846
157850	157861
157872	157883
158056	158060
158071	158082
158093	158104
158115	158126
158174	158185
158196	158200
158233	158244
158314	158325
158351	158362
158373	158384
158395	158406

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende gebruikte medische hulpmiddelen voorzien voor eenzelfde heelkundige ingreep, in het ene geval een endoscopische uitvoering en in het andere geval een open uitvoering, 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

Indien voor eenzelfde heelkundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heelkundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

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

Teneinde een tijdelijke tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het gebruiksmateriaal voor het uitvoeren van een detoxificatie dialyse bij leverpathologie 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 het gebruiksmateriaal voor het uitvoeren van een detoxificatie dialyse bij leverpathologie alsook de modaliteiten ervan te bepalen in het kader van een beperkte klinische toepassing gedurende de evaluatieperiode die loopt van 1 augustus 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 verstrekking 172314-172325 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgende criterium voldoet en die de overeenkomst E-BKT-001 heeft afgesloten met het Verzekeringscomité:

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

2.1. De verplegingsinrichting beschikt over een door de bevoegde overheid erkend dialysecentrum alsook over een transplantatiecentrum dat erkend is als medische dienst conform de bepalingen van het KB van 23/06/2003 houdende de vaststelling van de normen waaraan een transplantatiecentrum moet voldoen om te worden erkend als medische dienst zoals bedoeld in artikel 44 van de gecoördineerde Ziekenhuiswet.

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

2.2. Kandidatuurformulier voor de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2.3. Samenwerkingsakkoord

Niet van toepassing

3. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 172314-172325 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Inclusiecriteria

De rechthebbenden zijn volwassenen of kinderen met ernstig gecompliceerd leverlijden wachtend op een levertransplantatie en behorend tot één van de volgende categorieën:

a) Acute-on-chronic liver failure gedefinieerd als een recente klinische leverdecompensatie bij een patiënt met cirrose (gebaseerd op een leverbiopsie of indirect via klinisch onderzoek en beeldvorming) waarbij een uitlokkende factor wordt gevonden (zoals een infectie, bloeding, ...) en waarbij er een intrahepatische cholestase is vastgesteld (bilirubine ≥ 12 mg/dL) met uitzondering van de volgende situaties:

- een ongecontroleerde bacteriële infectie ;
- binnen de 48u na een hoge gastrointestinale bloeding ;
- een gemiddelde arteriële druk lager dan 60 mmHg ondanks behandeling met vasopressoren;
- een trombocytopenie ≤ 50.000 ;
- een ernstige coagulopathie (INR > 2.3)
- een MELD score > 30

b) "*Primary non-function*" na levertransplantatie.

3.2. Exclusiecriteria

Niet van toepassing

4. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 172314-172325 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

4.1. Definitie

Enkel de hulpmiddelen gebruikt met de systemen MARS en PROMETHEUS kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering.

4.2. Criteria

Niet van toepassing.

4.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

5. Aantal hulpmiddelen/rechthebbenden

Het aantal sessies bij leverpathologie die voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in aanmerking kunnen komen wordt beperkt tot 100 per jaar.

Zodra het aantal wordt overschreden, wordt het Verzekeringscomité op de hoogte gebracht door het Secretariaat 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 gebruik

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 172314-172325 gebeurt als volgt:

De verstrekking 172314-172325 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van het gebruik van dit hulpmiddel aan de adviserend geneesheer op basis van het formulier E-Form-I-02 (delen 1 en 2) dat door de geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer bezorgd wordt.

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

Het volledig ingevulde formulier E-Form-I-02 en de follow-up formulieren E-Form-I-03 moeten eveneens in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

6.2. Vervanging

Niet van toepassing

6.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

6.4. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing

7. Regels voor attestering

7.1. Cumul en non-cumulregels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 172314-172325 kan slechts een keer per leverdialysesessie toegekend worden.

7.2. Andere regels

De verstrekking 172314-172325 volgt de vergoedingsmodaliteiten van categorie D.

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.

Het deel 2 van het formulier E-Form-I-02 voor de verstrekking 172314-172325 wordt binnen de maand na het gebruik van dit hulpmiddel door de geneesheer-specialist via mail aan de secretaris van de "Belgian Liver and Intestine Transplantation Committee (BLIC)" bezorgd.

De follow up gegevens van de rechthebbende moeten 3, 6 en 12 maanden na de procedure op basis van het formulier E-Form-I-03 ingevuld worden. Deze formulieren worden door de geneesheer-specialist via mail aan de secretaris van de BLIC bezorgd.

Het volledig ingevuld formulier E-Form-I-02 en de follow-up formulieren E-Form-I-03 moeten eveneens in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

8.2. Mededeling van wijzigingen

De inrichtende macht van de verplegingsinrichting is verantwoordelijk voor de onverwijlde 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 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 “Belgian Liver and Intestine Transplantation Committee (BLIC)” die mee de overeenkomst ondertekent. De BLIC verleent technische en wetenschappelijke ondersteuning en analyseert de resultaten van het medisch hulpmiddel volgens precieze criteria.

9.2. De BLIC engageert zich de volgende jaarlijkse gegevens aan de Commissie te bezorgen:

- De gebruikte types toestellen;
- De indicaties;
- Het aantal patiënten en het aantal sessies per indicatie;
- Het aantal transplantaties;
- De complicaties;
- Overleven na 3 maanden en 6 maanden- in geval van overlijden, de reden vermelden.

9.3. Tussentijdse analyse - Verslag

Uiterlijk op 31 december 2017 moet de BLIC op basis van de verzamelde gegevens een tussentijds verslag opstellen en aan de Commissie bezorgen.

Dat tussentijds verslag moet minstens een review van de wetenschappelijke literatuur bevatten alsook een vergelijking van de resultaten met de bestaande literatuur.

Indien dat tussentijdsverslag 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.

9.4. Analyse - Eindverslag

Uiterlijk op 31 december 2019 moet de BLIC op basis van de verzamelde gegevens een eindverslag opstellen en aan de Commissie bezorgen.

Dat eindverslag moet minstens de volgende elementen bevatten geanalyseerd op het geheel van de 5 jaren:

- Het gebruikte type toestellen;
- De indicaties;
- Het aantal patiënten en het aantal sessies per indicatie;
- Het aantal transplantaties;
- De complicaties;
- Overleven na 3 maanden en 6 maand en en op het einde van de overeenkomst - in geval van overlijden, de reden vermelden;

- Een review van de literatuur;
- Een vergelijking van de resultaten met de bestaande literatuur;
- Een voorstel van definitieve regeling.

Op basis van de bestaande literatuur, zal het eindverslag ook de volgende vragen moeten beantwoorden:

- Bestaat er een significant verschil tussen het aantal overlevende patiënten en het aantal overleden patiënten na 6 maanden? Welke is de overlevingskans?
- Hangt de overlevingskans af van het gebruikte systeem? Is een van de twee gebruikte systemen doelmatiger dan het andere?

Er wordt ook gevraagd de eerste vraag specifiek te beantwoorden op basis van de verzamelde gegevens in België tijdens de looptijd van deze overeenkomst.

Indien dat 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 augustus 2015 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 3 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.

172616 172620**172631 172642****172653 172664**

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende katheters voor radiofrequentie ablatie bij dysplastische Barrett slokdarm, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172616-172620, 172631-172642 en 172653-172664 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:

1.1

De verplegingsinrichting biedt de volledige behandeling voor Barrett slokdarm bij hooggradige dysplasie en oppervlakkig slokdarmcarcinoom aan. In de verplegingsinrichting die de radiofrequentie ablatie voor Barrett dysplasie uitvoert, moet ook expertise aanwezig zijn in mucosectomie.

De verplegingsinrichting waar de radiofrequentie ablatie wordt uitgevoerd, dient te beschikken over een multidisciplinair team dat bestaat uit minstens een gastro-enteroloog, een chirurg met ervaring in de slokdarmchirurgie, een radioloog, een oncoloog en/of een gastro-enteroloog met een bijzondere bekwaamheid in de oncologie en een geneesheer-specialist in de anatomopathologie; allen met aantoonbare ervaring in de diagnose en/of de behandeling van Barrett slokdarm.

Voor het verwerven van de initiële expertise dient de gastro-enteroloog minimaal dertig mucosectomieën langs endoscopische weg onder supervisie verricht te hebben, een opleiding in radiofrequentie ablatie gevolgd te hebben en minimaal twintig radiofrequentie ablaties onder supervisie te hebben uitgevoerd.

Om voldoende expertise te behouden, dient de verplegingsinrichting waar de radiofrequentie ablatie wordt uitgevoerd per periode van drie jaar bij minstens twintig rechthebbenden een radiofrequentie ablatie uit te voeren.

De verplegingsinrichting waar de radiofrequentie ablatie wordt uitgevoerd, dient te beschikken over een hoge-resolutie endoscoop van de laatste generatie en apparatuur voor endoscopische resectie en radiofrequentie ablatie van hooggradige dysplasie en oppervlakkig carcinoom in Barrett slokdarm.

De verplegingsinrichting waar de radiofrequentie ablatie wordt uitgevoerd, dient alle rechthebbenden met Barrett slokdarm met hooggradige dysplasie prospectief te registreren via het Kankerregister, met opname van de volgende gegevens: indicatie, anatomopathologische stadiëring, type behandeling, resultaat, complicaties.

Een samenwerkingsovereenkomst kan ook gesloten worden tussen gastro-enterologische diensten van meerdere verplegingsinrichtingen, die samen voldoen aan alle criteria. De radiofrequentie ablatie wordt uitgevoerd in één verplegingsinrichting binnen het samenwerkingsverband.

1.2. Kandidatuurformulier voor de verplegingsinrichting

Elke verplegingsinrichting of elk samenwerkingsverband van verplegingsinrichtingen kan zich te allen tijde kandidaat stellen bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging op basis van het formulier E-FORM-II-01 aan de hand waarvan het certificeert dat

alle voornoemde bepalingen gerespecteerd zijn.

Op basis van dit formulier stelt het Verzekeringscomité op voorstel van de Commissie een lijst op van de verplegingsinrichtingen en samenwerkingsverbanden, die gecertificeerd hebben aan de hiervoor bedoelde voorwaarden te beantwoorden.

De verplegingsinrichting waar de radiofrequentie ablatie wordt uitgevoerd, voldoet niet meer aan de voorwaarden indien de samenstelling van het multidisciplinaire team niet meer wordt gerespecteerd. Vanaf het ogenblik dat dit vastgesteld wordt, verliest de verplegingsinrichting het recht om voornoemde verstrekkingen aan te rekenen totdat opnieuw aan de voorwaarden is voldaan. Wijzigingen in de samenstelling van het samenwerkingsverband gedurende het jaar worden spontaan meegedeeld aan de leidend ambtenaar van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 172616-172620, 172631-172642 en 172653-172664 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- De rechthebbende lijdt aan Barrett slokdarm met dysplasie van het HGIN type volgens de modified Vienna classificatie.

OF

- De rechthebbende lijdt aan residuele Barrett mucosa in de slokdarm na behandeling met mucosectomie/submucosale dissectie van een carcinoom van het type T1 volgens de modified Vienna classificatie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Voorafgaand aan elke nieuwe behandeling dient het Multidisciplinair Oncologisch Consult te beslissen over de indicatie en de modaliteiten van de behandeling van elke rechthebbende met Barrett slokdarm met hooggradige dysplasie.

De histologische diagnose wordt gesteld door twee ervaren geneesheer-specialisten in de anatomopathologie, waarvan één geneesheer-specialist behoort tot de verplegingsinrichting of het samenwerkingsverband en de andere een geneesheer-specialist in de anatomopathologie is van een andere verplegingsinrichting of een verplegingsinrichting behorend tot een ander samenwerkingsverband.

De indicaties, de klinische evaluatie en de resultaten van het histologisch onderzoek dienen te worden vermeld in het medisch dossier van de rechthebbende.

Vóór elke behandelingssessie dient opnieuw het bewijs te worden geleverd dat er sprake is van Barrett slokdarm. Tevens dient de uitgebreidheid van de endoscopische of histologische residuele Barrett boven de gastro-oesofagale-junctie te worden

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

4.2. Volgende ingrepen

Bij een volgende ingreep dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.3. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

Per te behandelen letsel kunnen in totaal maximaal vijf verstrekkingen voor radiofrequentie ablatie worden vergoed. Daarvan kan verstrekking 172616-172620 maximaal twee keer worden vergoed en de verstrekkingen 172631-172642 en 172653-172664 maximaal vier keer, te verdelen over beide verstrekkingen.

6. Resultaten en statistieken

Op vraag van de Commissie Tegemoetkoming Implantaten en invasieve medische hulpmiddelen of de Technisch geneeskundige Raad zal het Kankerregister een analyse van de verzamelde gegevens aan de Commissie Tegemoetkoming implantaten en invasieve medische hulpmiddelen en de Technisch Geneeskundige Raad toelichten.

7. Varia

Niet van toepassing

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1 Hart

F.1.1 Hartstimulatie

F.1.1.1 Hartstimulator

F.1.1.1.1 Hartstimulator

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/10/2015

172395 - 172406

Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	34901,	34902,	34903
Vergoedingsbasis	€ 3.613,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 3.613,00
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/10/2015

172410 - 172421

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	34901,	34902,	34903
Vergoedingsbasis	€ 3.613,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 3.613,00
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/10/2015

172432 - 172443

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	34901,	34902,	34903
Vergoedingsbasis	€ 3.613,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 3.613,00
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/10/2015

172454 - 172465

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging omwille van end-of-life

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	34901,	34902,	34903
Vergoedingsbasis	€ 3.613,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 3.613,00
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.1.1.4 Resynchronisatie-hartstimulator

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158594 - 158605

Eerste resynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32301		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.404,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158616 - 158620

Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32301		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.404,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158631 - 158642

Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32301		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.404,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170612 - 170623

Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging omwille van end-of-life

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32301		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijt</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 4.404,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.1.2 Elektrode

F.1.1.2.1 Niet-tijdelijke elektrode

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158653 - 158664	Implanteerbare endocardiale unipolaire elektrode voor de verstrekking 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583, 170590-170601, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 553,56	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 553,56
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158675 - 158686	Implanteerbare endocardiale bipolaire elektrode voor de verstrekking 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583, 170590-170601, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 553,56	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 553,56
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158690 - 158701	Implanteerbare myocardiale elektrode voor de verstrekking 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583, 170590-170601, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 553,56	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 553,56
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158712 - 158723	Implanteerbare endocardiale single-pass elektrode voor de verstrekking 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583, 170590-170601, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode				
Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 753,76	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 753,76
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158734 - 158745

Endoveneus geplaatste linkerventrikel resynchronisatie-elektrode via percutane weg

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 753,76	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 753,76

Vergoedingsvoorwaarde : F-§01

Datum laatste bijwerking : 1/10/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158756 - 158760

Epicardiaal geplaatste linkerventrikel resynchronisatie-elektrode via chirurgische weg door middel van thoracoscopie of thoracotomie

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 250,25	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 250,25

Vergoedingsvoorwaarde : F-§01

F.1.1.2.2 Tijdelijke elektrode

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158771 - 158782

Elektrodekatheter(s), intracavitair of in de slokdarm, voor tijdelijk elektrosystolisch stimuleren van het hart

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 63,02	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 63,02

Vergoedingsvoorwaarde : F-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158793 - 158804

Elektrodekatheter(s), epicardiaal voor tijdelijk postoperatief elektrosystolisch stimuleren van het hart

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 22,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 22,73

Vergoedingsvoorwaarde : F-§02

F.1.2 Extractie van een elektrode of intracardiaal vrijzittend vreemd lichaam

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158815 - 158826

Lasersheath en bijhorende naalden gebruikt tijdens de verstrekking 229655-229666 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 2.066,32	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 2.066,32

Vergoedingsvoorwaarde : F-§03

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158830 - 158841

Geheel van materiaal nodig voor de mechanische heelkundige extractie van een endoveneuze elektrode

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.163,34	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.163,34

Vergoedingsvoorwaarde : F-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158852 - 158863

Extractiemateriaal gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589433 - 589444 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 309,95	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 309,95

F.1.3 Elektrofysiologisch onderzoek en percutane ablatie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158874 - 158885

Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589492-589503 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.176,67	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.176,67

Vergoedingsvoorwaarde : F-§04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158896 - 158900

Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589514-589525 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.787,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.787,38

Vergoedingsvoorwaarde : F-§04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158911 - 158922

Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589536-589540 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 2.126,77	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 2.126,77

Vergoedingsvoorwaarde : F-§04

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158933 - 158944

Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589551-589562 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 2.618,65

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 2.618,65

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158955 - 158966

Bijkomende katheter gebruikt voor een driedimensioneel navigatiesysteem dat fluoroscopie deels vervangt, tijdens verstrekkingen 589536-589540 en 589551-589562 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 706,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 706,00

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§04

F.1.4 Percutane transluminale coronaire angioplastiek

F.1.4.1 Percutane coronaire interventie zonder stenting

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158970 - 158981

Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie zonder stent naar aanleiding van de verstrekking 589013 - 589024 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 762,99

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 762,99

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§05

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

170656 - 170660

Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie zonder stent met één of meerdere drug eluting ballonnen, naar aanleiding van de verstrekking 589013 – 589024 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.E.a

Nom. Lijst

32404

Vergoedingsbasis

€ 1.308,33

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.308,33

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§05

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.4.2 Percutane coronaire interventie met stenting

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

158992 - 159003

Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van één of meerdere stent(s) naar aanleiding van de verstrekking 589013 - 589024 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32401,	32402,	32403
Vergoedingsbasis	€ 1.408,43	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.408,43
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§05				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159014 - 159025

Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van één of meerdere drug eluting stent(s) eventueel in combinatie met één of meerdere bare metal stent(s) naar aanleiding van de verstrekking 589013-589024 van de nomenclatuur binnen de indicaties voorzien in vergoedingsvoorwaarde F-§05

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32401,	32402,	32403
Vergoedingsbasis	€ 1.792,95	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.792,95
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§05				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159036 - 159040

Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van twee of meerdere stents naar aanleiding van de behandeling van een multivesseldisease, hetzij tijdens de verstrekkingen 589013-589024 en 589035-589046 van de nomenclatuur, hetzij tijdens twee verstrekkingen 589013-589024 van de nomenclatuur op een verschillende dag gedurende eenzelfde hospitalisatieperiode

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32401,	32402,	32403
Vergoedingsbasis	€ 2.823,86	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 2.823,86
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§05				

F.1.5 Myocardrevascularisatie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159051 - 159062

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229574 - 229585 van de nomenclatuur via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van de arteria mammaria

Vergoedingscategorie :	II.D.b				
Vergoedingsbasis	€ 724,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 181,06
				Vergoedingsbedrag	€ 543,18
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§06,F-§18				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159073 - 159084

Geheel van gebruiksmateriaal en implantaten ter fixatie van vena saphena magna aan aorta tijdens de verstrekking 229633-229644 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 309,95

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 309,95

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159095 - 159106

Tijdelijk proximaal afsluitingssysteem voor het maken van een CABG-anastomose op de aorta zonder afklemming gebruikt tijdens de verstrekking 229633-229644 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 206,63

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 206,63

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§08

F.1.6 Hartklep

F.1.6.1 Plaatsen van een kunstklep

F.1.6.1.1 Mechanische klep

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159110 - 159121

Mechanische klep : monoleaflet

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32501

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 2.368,46

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159132 - 159143

Mechanische klep : bileaflet

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32502

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 2.713,76

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159154 - 159165

Mechanische klep met ent

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32503

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 3.082,32

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

F.1.6.1.2 Biologische klep

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159176 - 159180

Varkensklep

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32504

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 2.616,84

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159191 - 159202

Biologische klep : pericard - heelkundig geplaatst met hechting

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32505

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 2.781,60

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159213 - 159224

Biologische klep : zonder stent

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32506

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 2.856,73

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170634 - 170645

Biologische klep : pericard - heelkundig geplaatst zonder hechting

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32510

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 3.082,32

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§09

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.6.1.3 Biological valved conduits

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159235 - 159246

Biological valved conduits: synthetische ent

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32507		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 3.082,32	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159250 - 159261

Biological valved conduits: biologische ent

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32508		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 3.062,16	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§09				

F.1.6.1.4 Annuloplastiesysteem

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159272 - 159283

Annuloplastiesysteem

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32509		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 1.101,91	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§09				

F.1.6.2 Dilatatatie bij endoluminale klepplastiek

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159294 - 159305

Gebruik van één of meer dilatatiekatheters voor endoluminale klepplastiek tijdens de verstreking 589190 - 589201 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	II.F.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>CGD</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>CGD</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§10				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.6.3 Endovasculaire behandeling van een klep

Datum laatste bijwerking : 1/03/2016

Datum eerste publicatie : 1/03/2016

NIEUW

172491 - 172502

Eén of meerdere implantaten en toebehoren voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen in patiënten met een symptomatische ernstige mitralisklepregurgitatie met een hoog risico of een contra-indicatie voor chirurgie

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

35201

Vergoedingsbasis

€ 12.000,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 12.000,00

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§19

Datum laatste bijwerking : 1/03/2016

Datum eerste publicatie : 1/03/2016

NIEUW

172513 - 172524

Eén of meerdere implantaten en toebehoren voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen in patiënten met een symptomatische ernstige mitralisklepregurgitatie met een hoog risico of een contra-indicatie voor chirurgie, na overschrijding van het toegekende jaarlijks aantal verstrekkingen 172491-172502

Vergoedingscategorie :

I.G.a

Nom. Lijst

35202

Vergoedingsbasis

€ 1,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1,00

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§19

F.1.7 Hartondersteuning

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159316 - 159320

Dispositief voor tijdelijke ventriculaire assistentie door gebruik van het principe van aortische contrapulsatie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.343,11

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.343,11

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159331 - 159342

Disposable onderdelen van pompsystemen gebruikt ter ondersteuning van de deficiënte hartfunctie

Vergoedingscategorie :

II.F.a

Vergoedingsbasis

CGD

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

CGD

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§11

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.8 Pericardsubstitutie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159353 - 159364

Patch voor gebruik als pericardiaal substituuat in de heelkunde op het hart tot achttiende verjaardag en bij heringreep na achttiende verjaardag

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 450,46

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 450,46

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§12

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159375 - 159386

Patch voor gebruik als pericardiaal substituuat na plaatsen van 684714-684725

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§12

F.1.9 Sluiten van ductus arteriosus, foramen ovale, voorkamerseptumdefect of kamerseptumdefect en andere al dan niet congenitale misvormingen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159390 - 159401

Het geheel van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 van de nomenclatuur voor de sluiting van de verbinding tussen de aorta en de arteria pulmonalis of ductus arteriosus met diameter kleiner dan 4 mm. De diameter van het defect dient op een objectieveerbare manier te worden gemeten

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 610,62

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 610,62

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159412 - 159423

Het geheel van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 van de nomenclatuur voor de sluiting van een ductus arteriosus met diameter groter dan of gelijk aan 4 mm. De diameter van het defect dient op een objectieveerbare manier te worden gemeten

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 2.197,23

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 2.197,23

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159434 - 159445

Het geheel van implanteerbaar materiaal, inclusief de sizing balloon, gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 van de nomenclatuur voor de sluiting van een voorkamerseptumdefect of een kamerseptumdefect, verantwoordelijk voor een links-rechts shunt, en aangetoond aan de hand van de verhouding van het pulmonale debiet op het systemische debiet die minimaal 1,5 bedraagt

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 4.834,90	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 4.834,90

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159456 - 159460

Het geheel van implanteerbaar materiaal, inclusief de sizing balloon, gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 van de nomenclatuur voor de sluiting van een foramen ovale bij paradoxale embolie

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 4.834,90	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 4.834,90

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§14

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159471 - 159482

Gebruik van één of meerdere dilatatiekatheters, fenestratie of septatie materiaal, occlusiemateriaal, implantaten en toebehoren naar aanleiding van de verstrekking 589455-589466 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.F.a

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

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§13

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159493 - 159504

Intracavitare patch voor de behandeling van misvormingen bij heelkunde op het hart

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 230,23	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 230,23

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.10 Diagnostische middelen in de cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159515 - 159526

Thermodilutiekatheter voor manuele bolusmeting van hartdebiet, inclusief alle toebehoren voor meting (zoals inline sensor, kalibratiekit, co-set)

Vergoedingscategorie :	II.E.a	Nom. Lijst	32601		
Vergoedingsbasis	€ 106,42	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 106,42

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159530 - 159541

Thermodilutiekatheter voor continue meting van hartdebiet, met eventuele meting van veneuze saturatie en/of einddiastolisch volume, inclusief alle toebehoren voor meting

Vergoedingscategorie :	II.E.a	Nom. Lijst	32602		
Vergoedingsbasis	€ 154,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 154,97

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159552 - 159563

Geheel van materiaal nodig voor het meten van een coronaire fraction flow reserve door middel van druk- of flowmeting

Vergoedingscategorie :	II.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 350,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 350,24
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§05				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159574 - 159585

Biopsiekatheter naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 476652 - 476663 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	II.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 619,89	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 619,89
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§15				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159596 - 159600

Hulpmiddel ter bepaling van het gewenste linker ventrikelvolume ter gelegenheid van het operatief remoduleren van het linker ventrikel naar aanleiding van de verstrekking 229014-229025, 229515-229526, 229530-229541, 229574-229585, 229596-229600 of 229611-229622 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis

€ 805,86

Veiligheidsgrens (%)

25,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.007,32

Veiligheidsgrens (€)

€ 201,46

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 805,86

Datum laatste bijwerking : 1/03/2016

Datum eerste publicatie : 1/03/2016

NIEUW

172572 - 172583

Implanteerbare hartmonitor inclusief toebehoren

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

35401

Vergoedingsbasis

€ 2.143,01

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 2.143,01

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§21

F.1.11 Andere disposables bij interventie op het hart

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159611 - 159622

Disposable cardiotoomieset met membraanoxygenator bij extracorporale circulatie, ongeacht het aantal samenstellende elementen, vanaf de zevende verjaardag, per ingreep

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 948,44

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 948,44

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159633 - 159644

Disposable cardiotoomieset met membraanoxygenator bij extracorporele circulatie, ongeacht het aantal samenstellende elementen, tot de zevende verjaardag, per ingreep

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.250,12

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.250,12

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159655 - 159666

Systeem voor myocardweefselstabilisatie gebruikt tijdens de verstrekkingen 229014 - 229025, 229515 - 229526, 229574 - 229585 en 229633 - 229644 van de nomenclatuur, ongeacht het aantal samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 929,84

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 929,84

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159670 - 159681

Arteriële canule met endovasculaire ballonocclusie, ongeacht het aantal samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis

€ 1.653,05

Veiligheidsgrens (%) 40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 2.314,27

Veiligheidsgrens (€) € 661,22

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.653,05

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159692 - 159703

Veneuze drainage met selectieve lediging van arteria pulmonalis en sinus coronarius, ongeacht het aantal samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis

€ 826,53

Veiligheidsgrens (%) 40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.157,14

Veiligheidsgrens (€) € 330,61

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 826,53

Datum laatste bijwerking : 1/03/2016

Datum eerste publicatie : 1/03/2016

NIEUW

172594 - 172605

Disposable probe voor de peroperatieve behandeling van voorkamerfibrillatie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.999,80

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.999,80

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§20

F.2 Long - mediastinum - pleura

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159714 - 159725

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227194 - 227205 van de nomenclatuur met sectie van de bronchus, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 279,99

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 69,99

Vergoedingsbedrag

€ 210,00

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159736 - 159740

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227570-227581 van de nomenclatuur via endoscopische weg, bij een éézijdige vermindering van het longvolume

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 2.051,85

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 512,96

Vergoedingsbedrag

€ 1.538,89

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159751 - 159762

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227570-227581 van de nomenclatuur bij open chirurgie, bij een éézijdige vermindering van het longvolume

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 2.051,85

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 512,96

Vergoedingsbedrag

€ 1.538,89

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159773 - 159784

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227334 - 227345 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 117,78

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 29,44

Vergoedingsbedrag

€ 88,34

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159795 - 159806

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227393-227404 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 218,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 54,50

Vergoedingsbedrag

€ 163,50

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159810 - 159821

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228115 - 228126 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 617,83

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 154,45

Vergoedingsbedrag

€ 463,38

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159832 - 159843

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228115 - 228126 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 387,43

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 96,85

Vergoedingsbedrag

€ 290,58

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159854 - 159865

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227533 - 227544 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 869,92

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 217,48

Vergoedingsbedrag

€ 652,44

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159876 - 159880

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227216 – 227220, 227253 – 227264, 227275 - 227286 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.800,79

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 450,19

Vergoedingsbedrag

€ 1.350,60

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159891 - 159902

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227216 – 227220, 227253 – 227264, 227275 - 227286 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 1.254,25

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 313,56

Vergoedingsbedrag

€ 940,69

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.3 Long en hart

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159913 - 159924

Geheel van het gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal voor het plaatsen van een extra corporele membraan oxygenatie (ECMO) systeem met een diffusie membraan voor langdurige ventilatie en circulatie assistentie ongeacht de toegangsweg, tot de tweede verjaardag

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.446,42	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.446,42

Vergoedingsvoorwaarde : F-§16

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159935 - 159946

Geheel van het gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal voor het plaatsen van een extra corporele membraan oxygenatie (ECMO) systeem met een diffusie membraan voor langdurige ventilatie en circulatie assistentie ongeacht de toegangsweg, vanaf de tweede verjaardag

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.033,16	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.033,16

Vergoedingsvoorwaarde : F-§16

F.4 Borst en bijhorende lymfeklieren

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159950 - 159961

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227592-227603 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 105,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 26,34
Vergoedingsbedrag					€ 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159972 - 159983

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227614-227625 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 105,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 26,34
Vergoedingsbedrag					€ 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

159994 - 160005

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227636-227640 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 105,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 26,34	
					Vergoedingsbedrag	€ 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160016 - 160020

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227651-227662 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 105,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 26,34	
					Vergoedingsbedrag	€ 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160031 - 160042

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227673-227684 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 105,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 26,34	
					Vergoedingsbedrag	€ 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160053 - 160064

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227695-227706 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 105,38	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 26,34	
					Vergoedingsbedrag	€ 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160075 - 160086

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227710-227721 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 163,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 40,81	
					Vergoedingsbedrag	€ 122,43

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160090 - 160101

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227732-227743 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 95,05 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 23,76

Vergoedingsbedrag € 71,29

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160112 - 160123

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227754-227765 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 95,05 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 23,76

Vergoedingsbedrag € 71,29

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160134 - 160145

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227776-227780 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 105,38 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 26,34

Vergoedingsbedrag € 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160156 - 160160

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227791-227802 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 105,38 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 26,34

Vergoedingsbedrag € 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160171 - 160182

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227813-227824 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 163,24 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 40,81

Vergoedingsbedrag € 122,43

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160193 - 160204

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227835-227846 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 105,38 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 26,34

Vergoedingsbedrag € 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160215 - 160226

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227850-227861 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 95,05 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 23,76

Vergoedingsbedrag € 71,29

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160230 - 160241

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227872-227883 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 95,05 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 23,76

Vergoedingsbedrag € 71,29

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160252 - 160263

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227894-227905 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis € 105,38 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 25,00%

Plafond-/ maximumprijs / Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) € 26,34

Vergoedingsbedrag € 79,04

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160274 - 160285

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 226936-226940 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis € 163,24 Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

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

Vergoedingsbedrag € 163,24

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160296 - 160300

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 226914-226925 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 163,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 163,24

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

F.5 Thorax en thoraxwand: allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160311 - 160322

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227452 - 227463 van de nomenclatuur zonder sectie van de bronchus, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 314,08	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 78,52
Vergoedingsbedrag					€ 235,56

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160333 - 160344

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227452 - 227463 van de nomenclatuur zonder sectie van de bronchus, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 314,08	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 78,52
Vergoedingsbedrag					€ 235,56

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160355 - 160366

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228196 - 228200 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 335,78	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 83,94
Vergoedingsbedrag					€ 251,84

Vergoedingsvoorwaarde : F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160370 - 160381

Disposable drainagesysteem van de thorax (pericard, pleura, mediastinum) met minstens drie kamers, per stuk

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 56,82	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 56,82

Vergoedingsvoorwaarde : F-§17

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160392 - 160403

Anatomische osteosynthese plaat/platen voor sternum of rib gebruikt na cardiothoracale chirurgie

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 726,74

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 726,74

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160414 - 160425

Patch voor herstel thoracaal wanddefect zonder orgaancontact

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 150,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 150,15

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160436 - 160440

Patch voor herstel thoracaal wanddefect en ontworpen voor intrathoracale plaatsing met orgaancontact en/of voor herstel diafragma met uitzondering van hiatus hernia

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 750,76

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 750,76

F.6 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160451 - 160462

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257235 - 257246 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 543,44

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 135,86

Vergoedingsbedrag

€ 407,58

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160473 - 160484

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257235 - 257246 van de nomenclatuur, bij open chirurgie

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 122,95

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 30,73

Vergoedingsbedrag

€ 92,22

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§18

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

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

160495 - 160506 Vilt in PTFE (polytetrafluorethyleen)

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 75,08	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 75,08

Vergoedingsvoorwaarden

F-§01

Gelinkte prestaties

158594	158605
158616	158620
158631	158642
158653	158664
158675	158686
158690	158701
158712	158723
158734	158745
158756	158760
170612	170623
172395	172406
172410	172421
172432	172443
172454	172465

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare hartstimulatoren en resynchronisatiehartstimulatoren, hun elektroden en implanteerbaar toebehoren, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642, 170612-170623, 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 indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

1.1. Voor de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723:

De verplegingsinrichting beschikt over een dienst voor diagnose en geneeskundige behandeling en over een dienst voor heelkunde, die respectievelijk als zodanig zijn erkend door de overheid tot wiens bevoegdheid de Volksgezondheid behoort en beschikt tevens over een erkenning voor het zorgprogramma "cardiale pathologie" P.

1.2. Voor de verstrekkingen 158550-158561, 158572-158583, 170590-170601, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642, 170612-170623, 158734-158745 en 158756-158760:

De verplegingsinrichting beschikt over een dienst voor diagnose en geneeskundige behandeling en over een dienst voor heelkunde, die respectievelijk als zodanig zijn erkend door de overheid tot wiens bevoegdheid de Volksgezondheid behoort en beschikt tevens over een erkenning voor het zorgprogramma "cardiale pathologie" E.

1.3. Voor alle verstrekkingen:

Elke verplegingsinrichting meldt op basis van het formulier F-form-II-1 aan de Dienst voor geneeskundige verzorging:

- de naam van de geneesheer-specialist in de cardiologie die aangeduid is als verantwoordelijke voor het zorgprogramma P (en zijn plaatsvervanger bij afwezigheid) wanneer de verplegingsinrichting enkel beschikt over het zorgprogramma P
- de naam van de geneesheer-specialist in de cardiologie (elektrofysioloog) die aangeduid is als verantwoordelijke voor het zorgprogramma E (en zijn plaatsvervanger bij afwezigheid) wanneer de verplegingsinrichting eveneens beschikt over het zorgprogramma E.

Per verplegingsinrichting kan slechts één geneesheer-specialist in de cardiologie als verantwoordelijke voor het erkend zorgprogramma P of E worden aangeduid. Indien de verplegingsinrichting beschikt over beide zorgprogramma's is de verantwoordelijke geneesheer-specialist voor het zorgprogramma E eveneens de verantwoordelijke voor het zorgprogramma P.

De verantwoordelijke voor het zorgprogramma P is medeverantwoordelijk voor de indicatiestelling van alle hartstimulatorimplantaties uitgevoerd in de verplegingsinrichting.

De verantwoordelijke voor het zorgprogramma E is medeverantwoordelijk voor de indicatiestelling van alle resynchronisatiehartstimulator-implantaties uitgevoerd in de verplegingsinrichting.

De verplegingsinrichting engageert zich om haar geneesheren die hartstimulators en/of resynchronisatiehartstimulators voorschrijven te doen meewerken aan een intercollegiale toetsing qua indicaties en qua incidentie van bedoelde indicaties en de gebruikte implantaten.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 en 170612-170623 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 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 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 verstrekkingen 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

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 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.

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 resynchronisatie-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 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.

5. Regels voor attestering

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 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.

6. Resultaten en statistieken

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.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

158771

158782

158793

158804

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de elektrodekatheter(s), voor tijdelijk elektrosystolisch stimuleren van het hart 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

De verstrekkingen 158771-158782 en 158793-158804 kunnen slechts eenmaal per ingreep worden geattesteerd. De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor die verstrekkingen geldt voor eenzelfde doorlopende periode van elektrosystolisch stimuleren van het hart.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

158815

158826

158830

158841

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het extractiemateriaal voor elektroden, 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**

De verstrekking 158830-158841 kan niet worden gecumuleerd met de verstrekking 158815-158826.

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.

158874	158885
158896	158900
158911	158922
158933	158944
158955	158966

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van katheters en toebehoren gebruikt voor elektrofysiologisch onderzoek en percutane ablatie moet aan volgende voorwaarden worden voldaan :

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 158874-158885, 158896-158900, 158911-158922, 158933-158944 en 158955-158966 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 beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor het zorgprogramma "cardiale pathologie " E.

Voor de verstrekking 158933-158944 beschikt de verplegingsinrichting tevens over het deelprogramma B3 van het zorgprogramma "cardiale pathologie " B.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste gebruik

De verstrekkingen 158874-158885, 158896-158900, 158911-158922, 158933-158944 en 158955-158966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering nadat het registratieformulier F-form-I-02 door de geneesheer-specialist is bezorgd aan de "Belgian Heart Rythm Association" (BeHRA) voor peer-review. De modaliteiten waarop die gegevens aan de BeHRA worden bezorgd, worden opgesteld door de BeHRA, de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De documenten die de aard van de ablatie aantonen, 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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 158874-158885, 158896-158900, 158911-158922 en 158933-158944 zijn onderling niet cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

Niet van toepassing.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

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.

7. Allerlei

De verstrekkingen houden rekening met hergebruik van katheters in overeenstemming met de guidelines voor Good Clinical Practice opgesteld en meegedeeld door de BeHRA aan de Commissie.

158970	158981
158992	159003
159014	159025
159036	159040
159552	159563
170656	170660

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de coronaire stents en de coronaire dilataties moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 158992-159003, 159014-159025, 159036-159040, 158970-158981, 159552-159563 en 170656-170660 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 verstrekkingen moeten uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor de deelprogramma's B1 en B2 van het zorgprogramma "cardiale pathologie".

De verplegingsinrichting moet zich kenbaar maken bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging op basis van het formulier F-Form-II-02. Elke verplegingsinrichting meldt ook via dit formulier de naam van de geneesheer-specialist in de cardiologie die aangeduid is als verantwoordelijke voor de interventionele cardiologie (en zijn plaatsvervanger bij afwezigheid). Per verplegingsinrichting kan slechts één geneesheer-specialist in de cardiologie als verantwoordelijke voor de interventionele cardiologie worden aangeduid.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 159014-159025 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

- diabeticus
- of
- bij instent-restenose
- of
- bij een letsel langer dan 25 mm
- of
- bij een bloedvat met een diameter kleiner dan 2,75 mm.

De verstrekking 159036-159040 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien er minimum twee coronaire vaten tijdens eenzelfde hospitalisatie behandeld worden; met name: de rechter coronair (vaatcode 1 tem 4) en/of de hoofdstam (vaatcode 5) en/of de linker coronair (vaatcode 6 tem 10) en/of de circumflexa (vaatcode 11 tem 15) en/of saphena of arteriële (mammaria) enten.

De verstrekking 170656-170660 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering bij instent-restenose.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 158992-159003, 159014-159025, 159036-159040 en 170656-170660 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

3.2.1. Een niet-resorbeerbare drug eluting stent kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien hij voldoet aan de volgende criteria:

- ofwel goedgekeurd zijn door de FDA (het bewijs van deze goedkeuring moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst worden toegevoegd).
- ofwel beschikken over een gepubliceerde gerandomiseerde studie die de niet-inferioriteit of superioriteit ten opzichte van een DES aantoonst die is opgenomen op de nominatieve lijst en die zijn doeltreffendheid heeft aangetoond aan de hand van meerdere internationale, multicentrische studies. De referenties van deze multicentrische studies moeten zijn opgenomen in het dossier voor opname op de nominatieve lijst. Daarenboven moet de studie een totale MACE kleiner of gelijk aan 15% op twaalf maanden en een trombose van de stent kleiner of gelijk aan 2% na twaalf maanden aantonen.
- ofwel beschikken over een klinische studie gepubliceerd in een "peer reviewed" tijdschrift met minimum honderd patiënten en een follow-up van twaalf maanden die een totale MACE kleiner of gelijk aan 15% op twaalf maanden en een trombose van de stent kleiner of gelijk aan 2% na twaalf maanden aantoonst.
- ofwel beschikken over een strikte equivalentie met een stent opgenomen op de nominatieve lijst, die aangetoond is door een Europese aangemelde instantie ("notified body").
- ofwel beschikken over een verklaring van een Europese aangemelde instantie ("notified body") dat de risico-baten

verhouding op klinisch gebied positief is.

3.2.2. Een resorbeerbare drug eluting stent kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien hij voldoet aan de volgende criteria:

- voor een tijdelijke inschrijving (voor een periode van maximum vijf jaar): voldoen aan de criteria voor de niet-resorbeerbare drug eluting stent zoals bedoeld in punt 3.2.1.
- voor een definitieve inschrijving : klinische studie gepubliceerd in een "peer reviewed" tijdschrift met minimum honderd patiënten en een follow-up van vijf jaar die een cardiale mortaliteit <5% op zestig maanden, een totale MACE ≤ 15% op zestig maanden en een stent trombose ≤ 3,2% na zestig maanden aantoonst, vereist.

3.2.3. Een drug eluting ballon kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien hij voldoet aan de volgende criteria:

- ofwel goedgekeurd zijn door de FDA via een "premarket approval" (PMA) (het bewijs van deze goedkeuring moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst worden toegevoegd).
- ofwel moet de verdeler één van de volgende elementen aanleveren:
 - a) een gepubliceerde gerandomiseerde studie met een a priori vastgelegde statistische power van minstens 80% die de niet-inferioriteit aantoonst ten opzichte van een drug-eluting stent of een drug-eluting ballon die is opgenomen op de nominatieve lijst. Deze niet-inferioriteit dient te zijn aangetoond voor een klinisch relevante parameter, of een algemeen aanvaarde surrogaat parameter, en in de doelgroep met in-stent restenose. Daarenboven moet de studie een totale MACE kleiner of gelijk aan 20% op twaalf maanden en een trombose van de stent kleiner of gelijk aan 2% na twaalf maanden aantoonen.
 - b) een register waarvan de resultaten gepubliceerd zijn in een internationaal erkend "peer reviewed" tijdschrift met een follow-up van twaalf maanden voor minimum honderd patiënten in de doelgroep met in-stent restenose en die een totale MACE kleiner of gelijk aan 20% op twaalf maanden en een trombose van de stent kleiner of gelijk aan 2% na twaalf maanden aantoonst.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering mag slechts worden toegekend nadat het registratieformulier F-Form-I-03 geldig is ingevuld en bevestigd is door de verantwoordelijke cardioloog voor de interventionele cardiologie (of zijn plaatsvervanger bij afwezigheid) in de on-line-toepassing. De modaliteiten van registratie en validering van die gegevens alsook de wijze waarop de overdracht aan de "Belgian Working Group on Interventional Cardiology" en de Commissie dient te gebeuren, worden opgesteld door de "Belgian Working Group on Interventional Cardiology", de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

Voor de verstrekking 159552-159563 is het registratieformulier F-Form-I-03 niet vereist.

4.2. Vervanging

In geval van heringreep 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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Slechts één van de vier verstrekkingen 158992-159003, 159014-159025, 159036-159040, 158970-158981 en 170656-170660 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering per opname.

5.2. Andere regels

De Dienst voor Geneeskundige Verzorging zal nauwgezet het aantal interventies volgen, in het bijzonder het aantal gevallen van heringreep en het registreren van follow-up gegevens.

Een geplande heringreep kan verantwoord zijn in geval van primaire interventie bij het acuut infarct, nierinsufficiëntie (creatinine > 2 mg %), contrast gebruik van > 400 ml.

Voor wat betreft het aanvaardbare percentage heringreep worden volgende criteria in acht gehouden (de opvolging gebeurt per centrum) :

- een heringreep percentage tot 5% één maand na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een heringreep percentage tot 7% twee maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een heringreep percentage tot 8% drie maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een heringreep percentage tot 9% vier maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een heringreep percentage tot 10% zes maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar

Het nagaan van de vooropgestelde percentages gebeurt over een periode van één jaar en wordt uitgevoerd op de eerste werkdag van de maand.

Driemaandelijks wordt deze opvolging herhaald, waarbij de startdatum voor het bepalen van het jaar/maand alsook de datum waarop die berekening zal worden uitgevoerd met drie maanden opschuift.

Wanneer de Dienst vaststelt dat een verplegingsinrichting het voorziene aanvaardbare percentage heringreep overschrijdt, wordt de verplegingsinrichting daarvan op de hoogte gebracht. Aan de verplegingsinrichting wordt gevraagd om aan de Dienst uitleg te geven over de overschrijding van het aanvaardbare percentage heringreep en dit ten behoeve van de Commissie en het Verzekeringscomité.

Het Verzekeringscomité kan op basis van deze uitleg en het advies van de Commissie beslissen dat voor deze verplegingsinrichting het materiaal gebruikt bij heringreep niet meer in aanmerking komt voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging. De verplegingsinrichting en de ziekenhuisapotheker worden hiervan op de hoogte gebracht.

Vanaf dat moment zal er geen tegemoetkoming meer zijn voor het materiaal gebruikt bij heringreep, tot het ogenblik dat de verplegingsinrichting het percentage niet meer overschrijdt. De verplegingsinrichting brengt de Dienst daarvan op de hoogte. De Dienst gaat na of de verplegingsinrichting het aanvaardbare percentage heringreep niet meer overschrijdt. Indien de verplegingsinrichting het aanvaardbare percentage heringreep niet meer overschrijdt, zal de verplegingsinrichting terug in aanmerking komen voor een tegemoetkoming voor het materiaal gebruikt bij heringreep.

Het Verzekeringscomité wordt daarvan op de hoogte gebracht.

Voor wat betreft het registreren van de follow-up gegevens wordt volgend percentage in acht genomen (de opvolging gebeurt per verplegingsinrichting) :

- een percentage tot 20% van ontbrekende patiënten veertien maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar.

Indien een verplegingsinrichting het voorziene percentage van 20% ontbrekende patiënten overschrijdt, kan de Dienst aan het centrum vragen om uitleg te geven over de overschrijding van het percentage "ontbrekende follow-up gegevens" en dit ten behoeve van de Commissie en het Verzekeringscomité.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

De "Belgian Working Group on Interventional Cardiology" 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.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

159051

159062

159655

159666

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het systeem voor myocardweefselstabilisatie 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

De verstrekking 159655-159666 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 159611-159622, 159633-159644 en 159331-159342.

Naargelang de gebruikte hulpmiddelen kunnen de verstrekkingen 159655-159666, 161770-161781 en 159051-159062 gecumuleerd worden. De verstrekking 161770-161781 mag echter enkel worden geattesteerd indien er naast de arteriële greffen (a. mamaria) ook veneuze greffen (v. saphena) worden gebruikt.

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.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende het geheel van gebruiksmateriaal en implantaten ter fixatie van vena saphena magna aan aorta 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**

De verstrekking 159073-159084 kan niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 159611-159622, 159633-159644, 159331-159342 en 159095-159106.

5.2. Andere regels

De verstrekking 159073-159084 kan slechts éénmaal per ingreep worden geattesteerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het tijdelijk proximaal afsluitingssysteem voor het maken van een CABG-anastomose op de aorta zonder afklemming moet aan volgende voorwaarde 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**

De verstrekking 159095-159106 kan niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 159611-159622, 159633-159644, 159331-159342 en 159073-159084.

5.2. Andere regels

De verstrekking 159095-159106 kan slechts éénmaal per ingreep worden geattesteerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

Gelinkte prestaties

159110	159121
159132	159143
159154	159165
159176	159180
159191	159202
159213	159224
159235	159246
159250	159261
159272	159283
170634	170645

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de hartkleppen 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

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 159110-159121, 159132-159143, 159154-159165, 159176-159180, 159191-159202, 170634-170645, 159213-159224, 159235-159246, 159250-159261 en 159272-159283 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van het gebruik van een hartklep aan de adviserend geneesheer op basis van het formulier F-Form-I-4.

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.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de dilatatiekatheter(s) voor endoluminale klepplastiek moet aan volgende voorwaarde 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

4.1. Eerste gebruik

De verstrekking 159294-159305 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een aanvraag ingediend door de implanterend geneesheer-specialist, via de verzekeringsinstelling, waarbij een omstandig medisch verslag is gevoegd van de geneesheer-specialist die de verstrekking 589190–589201 van de nomenclatuur heeft verricht alsmede een gedetailleerde opgave van de gebruikte katheter(s) (type en prijs).

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.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de disposable onderdelen van pompsystemen gebruikt ter ondersteuning van de deficiënte hartfunctie moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 159331-159342 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan het volgende criterium voldoet:

in geval van acute geïsoleerde cardiogene shock resistent aan maximale conservatieve therapie en intra-aortale ballonpomp en/of na cardiotoromie-ingreep met de onmogelijkheid om de rechthebbende los te koppelen van de extracorporale circulatiepomp.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren**4.1. Eerste implantatie**

De verstrekking 159331-159342 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een aanvraag ingediend door de implanterend geneesheer-specialist, via de verzekeringsinstelling, waarbij een omstandig medisch verslag is gevoegd met opgave van de aard, het type, het aantal en de prijs (kopie van de aankoopfactuur) van het gebruikte disposable materiaal.

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**5.1. Cumul- en non-cumulregels**

De verstrekking 159331-159342 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 159655-159666, 159073-159084 en 159095-159106.

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.

159353

159364

159375

159386

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de cardio-thoracale patchen, 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

De verstrekkingen 159353-159364 en 159375-159386 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

De verstrekkingen 159353-159364 en 159375-159386 zijn bedoeld ter bescherming van structuren bij resternotomie of ter preventie van hartherniatië.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

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.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende het gebruik van één of meerdere dilatatiekatheters, fenestratie of septatie materiaal, occlusiemateriaal, implantaten en toebehoren naar aanleiding van de verstrekking 589455-589466 van de nomenclatuur, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 159471-159482 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgend criterium voldoet:

De verplegingsinrichting beschikt over een zorgprogramma “cardiale pathologie” C (congenitale hartafwijkingen bij kinderen) zoals vastgesteld door de overheid tot wiens bevoegdheid de Volksgezondheid behoort.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 159471-159482 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

In de omschrijving van de verstrekking 159471-159482 dient men onder “toebehoren” te verstaan: de voerdraden, de introductiehuls en het inflatie hulpmiddel.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 159471-159482 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeuren, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een aanvraag ingediend na de ingreep door de geneesheer-specialist, via de verzekeringsinstelling.

De aanvraag omvat een omstandig medisch verslag van de geneesheer-specialist die de verstrekking 589455-589466 van de nomenclatuur heeft verricht alsmede het formulier F-form-I-05 gestaafd door facturen van de verdeler.

Het College wint, voorafgaand aan het nemen van een beslissing, voor elk individueel dossier advies in bij de Commissie.

De beslissing van het College van geneesheren-directeuren wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de geneesheer-specialist.

4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting.

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

De verstrekking 159471-159482 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 159390-159401, 159412-159423, 159434-159445 en 159456-159460 .

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.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het materiaal voor het sluiten van een foramen ovale 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

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 159456-159460 kan slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van het gebruik van die hulpmiddelen aan de adviserend geneesheer.

Die notificatie omvat een omstandig medisch verslag waarin duidelijk beschreven staat dat het gaat om een foramen ovale met rechts-links shunt, aangetoond met medische beeldvorming en om een cerebrovasculair accident, aangetoond met cerebrale beeldvorming, die evenwel niet vereist is in geval van een decompressie-accident.

Dit omstandig medisch verslag dient als medisch attest, en dient ondertekend te worden door een geneesheer-specialist in de cardiologie of in de pediatrie, en mede-ondertekend door een geneesheer-specialist in de neurologie en een hartchirurg om de indicatie te bevestigen.

4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting.

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.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de biopsiekatheter gebruikt bij hartcatheterisatie met endomyocardiobiopsie langs veneuze weg moet aan volgende voorwaarde worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 159574-159585 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgende criterium voldoet:

Ze beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor het zorgprogramma “cardiale pathologie” T.

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.

159913

159924

159935

159946

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het extra corporeel membraan oxygenatie (ECMO) systeem 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

De verstrekkingen 159913-159924 en 159935-159946 kunnen slechts eenmaal per opname geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het disposable drainagesysteem van de thorax en de disposable cardiotoomieset met membraanoxygenator bij extracorporele circulatie, 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**

De verstrekking 160370-160381 mag worden gecumuleerd met de verstrekkingen 159611-159622 en 159633-159644.

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.

159051	159062
159714	159725
159736	159740
159751	159762
159773	159784
159795	159806
159810	159821
159832	159843
159854	159865
159876	159880
159891	159902
159950	159961
159972	159983
159994	160005
160016	160020
160031	160042
160053	160064
160075	160086
160090	160101
160112	160123
160134	160145
160156	160160
160171	160182
160193	160204
160215	160226
160230	160241
160252	160263
160274	160285
160296	160300
160311	160322
160333	160344
160355	160366
160451	160462
160473	160484

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende gebruikte medische hulpmiddelen voorzien voor eenzelfde heelkundige ingreep, in het ene geval een endoscopische uitvoering en in het andere geval een open uitvoering, 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

Indien voor eenzelfde heelkundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heelkundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

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

172491

172502

172513

172524

Teneinde een tijdelijke tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de hulpmiddelen voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen ter behandeling van mitralisklepregurgitatie 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 hulpmiddelen voor de voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen ter behandeling van mitralisklepregurgitatie alsook de modaliteiten ervan te bepalen in het kader van een beperkte klinische toepassing gedurende de evaluatieperiode die loopt van 01/03/2016 tot en met 31/12/2020. Gedurende die periode wordt het hulpmiddel geëvalueerd volgens de bepalingen voorzien in punt 9.

2. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172491-172502 en 172513-172524 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in het netwerk dat aan de volgende criteria voldoet en die de overeenkomst F-BKT-001 heeft afgesloten met het Verzekeringscomité.

Het netwerk moet gedurende de volledige looptijd van de overeenkomst aan de onderstaande criteria voldoen.

2.1. Criteria voor het netwerk en zijn verplegingsinrichtingen

2.1.1.

a) Het netwerk bestaat uit minimaal drie verplegingsinrichtingen. Elke verplegingsinrichting dat deel uitmaakt van het netwerk, beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma "cardiale pathologie B".

b) Het netwerk heeft een ervaring op het gebied van de behandeling van valvulaire pathologie, aangetoond door een jaarlijks minimum van 600 ingrepen uitgevoerd in het netwerk, berekend als het gemiddelde over de jaren 2012-2013-2014 voor de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur:

229596-229600 N2100: operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten die de plastiek of het plaatsen van een kunstklep omvat met extracorporele circulatie

229515-229526 N2700: operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten die het plaatsen omvat van meer dan één kunstklep of van een valvulaire homogrefe of van een kunstklep en een myocard-revascularisatie met extra corporele circulatie.

Dit jaarlijks minimum aantal ingrepen wordt bepaald als de som van het aantal van alle verplegingsinrichtingen binnen het netwerk.

c) Een verplegingsinrichting kan slechts deel uitmaken van één netwerk;

d) Het netwerk duidt één van de leden van het netwerk, opgegeven in formulier F-form-II-03, als netwerkcoördinator aan. De netwerkcoördinator vertegenwoordigt het netwerk ten overstaan van andere partijen, in het bijzonder de Commissie, de Dienst en de verzekeringsinstellingen en is het aanspreekpunt voor de inachtneming van de vereiste uitvoeringsmodaliteiten zoals bepaald in de punten 6 (aanvraagprocedure) en 9 (evaluatie).

Uitgaande van de reeds aanwezige competenties en expertises duidt het netwerk één locatie in één verplegingsinrichting aan waar de indicatiestelling tot plaatsing van het hulpmiddel voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen en de ingreep zelf worden uitgevoerd. Die verplegingsinrichting beschikt over 3D echografie en transoesofagale echografie. Een permanentie van 24u/24u en van 7d/7d op de plaats van de ingreep van minstens één cardiochirurg met een grote ervaring in de klassieke klepchirurgie wordt gegarandeerd door de leden van het netwerk.

e) Het netwerk en de artsen toegetreden tot de overeenkomst F-BKT-001 engageren zich tot het meewerken aan de evaluatie zoals bedoeld in punt 9.

2.1.2. Het multidisciplinair overleg betreffende de indicatiestelling alsook de ingreep voor een specifieke rechthebbende worden uitgevoerd binnen de muren van de opgegeven locatie bedoeld onder punt 2.1.1., d), door een multidisciplinair team dat bestaat uit minstens de volgende zes of zeven geneesheer-specialisten:

1 interventioneel cardioloog en 1 cardiothoracaal chirurg die de ingreep zullen uitvoeren

en

1 bijkomend interventioneel cardioloog en 1 bijkomend cardiothoracaal chirurg uit een andere verplegingsinrichting van het netwerk dan deze van de artsen die de ingreep zullen uitvoeren

en

1 cardioloog met ervaring in transoesophageale echocardiographie

en

1 cardioloog met ervaring in hartfalen

en

1 geriater indien de rechthebbende 75 jaar of ouder is.

2.2. Kandidatuurformulier voor het netwerk

2.2.1. Een netwerk dat voldoet aan de criteria opgenomen onder punt 2.1. kan zich kandidaat stellen tot en met 01/03/2016 bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging op basis van het formulier F-Form-II-03.

3. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 172491-172502 en 172513-172524 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- 1) Symptomatisch ernstige mitralis klep regurgitatie, ondanks optimale hartfalen-behandeling, zoals gedefinieerd door de meest recente ESC richtlijnen;
- 2) Een cardiale NYHA-score van 3 of 4;
- 3) Hoog operatief risico zoals beoordeeld door het multidisciplinair team, minstens rekening houdend met de leeftijd, LV functie, pulmonaire druk, comorbiditeiten, frailty, voorgeschiedenis van borstbestraling en cardiale chirurgie en technische/anatomische contra-indicaties voor chirurgie;
- 4) Technische haalbaarheid beoordeeld met transoesofagale echografie;
- 5) Een geschatte algemene levensverwachting na de ingreep met het hulpmiddel van minstens 1 jaar.

4. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 172491-172502 en 172513-172524 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

4.2.1. Een hulpmiddel voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- ofwel is het hulpmiddel goedgekeurd door de FDA met een PMA;
- ofwel

is aangetoond in een gerandomiseerde klinische studie met een per protocol vastgelegde statistische power van minstens 80% en een opvolging van minstens 12 maanden dat het hulpmiddel niet inferieur is aan een heelkundige ingreep,

EN

- o een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft aangetoond op minimaal 200 patiënten;
- ofwel
- o is aangetoond in een gerandomiseerde klinische studie met een per protocol vastgelegde statistische power van minstens 80%, een opvolging van minstens 12 maanden en in een studiegroep van patiënten met een hoog risico voor chirurgie, dat het hulpmiddel niet inferieur is aan een reeds op de nominatieve lijst voorkomend hulpmiddel,

EN

- o een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft aangetoond op minimaal 200 patiënten.

4.2.2. Een hulpmiddel voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen dat volgens de aanvrager een lichte wijziging (implantaat en/of plaatsingssysteem) is aan een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de Commissie aan de hand van de volgende gegevens oordeelt dat het om een licht gewijzigde versie gaat:

- gedetailleerde en gedocumenteerde toelichting dat het hulpmiddel en/of het plaatsingssysteem slechts licht gewijzigd werd en geen nieuw hulpmiddel is en argumentatie dat dit geen negatieve gevolgen heeft voor de veiligheid of werkzaamheid van het hulpmiddel en/of het plaatsingssysteem,
- informatie over de mate waarin het gewijzigde hulpmiddel in andere Europese landen aanvaard werd voor terugbetaling.

4.2.3. Een hulpmiddel voor de percutane herstelling van de coaptatie van de mitralisklepbladen dat een wijziging (implantaat en/of plaatsingssysteem) is aan een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel en niet kan beschouwd worden als een lichte wijziging zoals bepaald in 4.2.2. kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- ofwel is het hulpmiddel goedgekeurd door de FDA met een PMA;
- ofwel wordt met een studierapport en/of klinische studie een vergelijkbare veiligheid en werkzaamheid aangetoond van het gewijzigde systeem met een hulpmiddel opgenomen op de nominatieve lijst, op minstens 50 patiënten met hoog risico voor chirurgie, opgevolgd voor minstens 30 dagen.

Het bewijs van voornoemde elementen moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst worden toegevoegd.

4.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

5. Aantal rechthebbenden

5.1. Jaarlijks aantal rechthebbenden op nationaal niveau

Het aantal rechthebbenden dat voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering onder verstrekking 172491-172502 in aanmerking kan komen, wordt beperkt tot maximum 92, 140, 155, 175 en 200, voor respectievelijk de jaren 2016, 2017, 2018, 2019 en 2020 van de beperkte klinische toepassing.

5.2. Jaarlijks aantal rechthebbenden per toegetreden netwerk

De verdeling over de toegetreden netwerken van het aantal rechthebbenden waarvoor een tegemoetkoming voor de verstrekking 172491-172502 kan bekomen worden, gebeurt bij de inwerkingtreding van de overeenkomst en geldt voor 2016 en 2017.

De verdeling over de toegetreden netwerken van het aantal rechthebbenden waarvoor een tegemoetkoming voor de verstrekking 172491-172502 kan bekomen worden, wordt opnieuw bepaald door de Dienst in november 2017 en geldt voor 2018, 2019 en 2020.

Het aantal rechthebbenden waarvoor een netwerk een tegemoetkoming voor de verstrekking 172491-172502 kan bekomen voor 2016 en 2017, wordt bepaald door een proportionele verdeling over de netwerken, gebaseerd op het totaal aantal terugbetaalde verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526, volgens de volgende berekeningswijze:

1. Voor de jaren 2016 en 2017 wordt het totaal aantal verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526, voor de jaren 2012, 2013 en 2014 voor alle toegetreden verplegingsinrichtingen samen bepaald. Dit aantal is T in de formule van punt 4.

2. Voor de jaren 2016 en 2017 wordt voor elk toegetreden netwerk het totaal aantal verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526, voor de jaren 2012, 2013 en 2014 voor alle verplegingsinrichtingen in het netwerk bepaald. Dit aantal is A in de formule van punt 4.

3. Het jaarlijks aantal rechthebbenden op nationaal niveau voor de jaren 2016 en 2017 is onder punt 5.1. vastgelegd. Dit aantal is Nt in de formule van punt 4.

4. Het aantal rechthebbenden waarvoor een toegetreden netwerk een tegemoetkoming voor de verstrekking 172491-172502 per jaar kan bekomen, wordt berekend op het totaal aantal verstrekkingen van het netwerk, volgens de volgende formule:

Het aantal rechthebbenden waarvoor een netwerk een tegemoetkoming voor de verstrekking 172491-172502 kan bekomen voor 2018, 2019 en 2020, wordt bepaald door een proportionele verdeling over de netwerken, gebaseerd op het totaal aantal terugbetaalde verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526, volgens de volgende berekeningswijze:

1. voor de jaren 2018, 2019 en 2020 wordt het totaal aantal verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526, voor de jaren 2014, 2015 en 2016 voor alle toegetreden verplegingsinrichtingen samen bepaald. Dit aantal is T in de formule van punt 4.

2. voor de jaren 2018, 2019 en 2020 wordt voor elk toegetreden netwerk het totaal aantal verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526, voor de jaren 2014, 2015 en 2016 voor alle verplegingsinrichtingen in het netwerk bepaald. Dit aantal is A in de formule van punt 4.

3. Het jaarlijks aantal rechthebbenden op nationaal niveau voor de jaren 2018, 2019 en 2020 is onder punt 5.1. vastgelegd. Dit aantal is Nt in de formule van punt 4.

4. Het aantal rechthebbenden waarvoor een toegetreden netwerk een tegemoetkoming voor de verstrekking 172491-172502 per jaar kan bekomen, wordt berekend op het totaal aantal verstrekkingen van het netwerk, volgens de volgende formule:

Het bekomen getal wordt naar boven of beneden afgerond naar het dichtstbijzijnde gehele getal.

Zodra het aantal ingrepen in het toegetreden netwerk het toegekende jaarlijks aantal tegemoetkomingen overschrijdt, dient voor elke bijkomende ingreep de verstrekking 172513-172524 te worden geattesteerd.

Wanneer de Dienst vaststelt dat het aantal ingrepen in het toegetreden netwerk het toegekende jaarlijks aantal tegemoetkomingen bereikt, brengt het de verzekeringsinstellingen hiervan op de hoogte.

6. Aanvraagprocedure en formulieren

6.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 172491-172502 en 172513-172524 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na ontvangen van een volgnummer. Dit dient aangevraagd te worden binnen de dertig dagen na de implantatie aan de Dienst en de adviserend geneesheer. Deze notificatie gebeurt door middel van het formulier F-Form-I-06, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het multidisciplinair team. Het volgnummer wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend geneesheer, de ziekenhuisapotheker en de netwerkcoördinator.

De rechthebbende die in aanmerking komt voor implantatie wordt voorafgaandelijk aan de ingreep geselecteerd door een multidisciplinair team samengesteld zoals bepaald in punt 2.1.2.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan de voorwaarden vermeld onder punt 3, de conclusie van het multidisciplinair team evenals de baseline karakteristieken en de follow-up-gegevens zoals bedoeld in punt 8.1., moeten steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor verstrekking 172491-172502 kan enkel worden aangerekend indien het aantal jaarlijkse verstrekkingen van het netwerk (zie punt 5) nog niet werd overschreden.

6.2. Vervanging

Niet van toepassing

6.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

6.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

7. Regels voor attestering

7.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing

7.2. Andere regels.

De verstrekkingen 172491-172502 en 172513-172524 volgen de vergoedingsmodaliteiten van categorie E.

De verstrekking 172491-172502 kan slechts éénmaal in een periode van 12 maanden geattesteerd worden.

Indien een toegetreden netwerk zijn jaarlijks aantal verstrekkingen 172491-172502 overschreden heeft, dient de verstrekking 172513-172524 te worden geattesteerd.

Door toetreding tot de overeenkomst engageert het netwerk zich om bij implantatie van een hulpmiddel voor coaptatie van de mitralisklepbladen dat niet is opgenomen op de nominatieve lijst, de kosten ervan niet aan te rekenen aan de rechthebbende.

Door toetreding tot overeenkomst engageert het netwerk zich om bij implantatie bij een rechthebbende die niet voldoet aan de inclusiecriteria vermeld onder punt 3, de kosten van het hulpmiddel niet aan te rekenen aan de rechthebbende.

De verstrekkingen 172491-172502 en 172513-172524 kunnen enkel aangerekend worden door de verplegingsinrichting bedoeld in 2.1.1. waar de ingreep werd uitgevoerd.

Vanaf het ogenblik dat vastgesteld wordt dat een netwerk niet langer voldoet aan de voorwaarden zoals bedoeld in punt 2.1., verliest deze het recht om de verstrekking 172491-172502 aan te rekenen voor verstrekkingen uitgevoerd gedurende drie maanden volgend op de datum van de notificatie van deze waarschuwing. Tijdens deze periode kan het netwerk zich in regel stellen met de vereiste criteria, zo niet worden de verstrekkingen verder niet terugbetaald tot het netwerk opnieuw voldoet aan de criteria en dit meegedeeld heeft aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging. Nadat het netwerk terug in regel is, kan het de verstrekking 172491-172502 attesteren voor prestaties uitgevoerd tijdens de schorsing, zelfs indien ondertussen de 30 dagen beschreven in punt 6.1 zijn verstreken.

Indien een netwerk zijn follow-up binnen de drie maanden nadat het door de Dienst op de hoogte werd gebracht, niet heeft aangevuld, zal de Dienst dit aan het Verzekeringscomité meedelen, dat dan kan beslissen dat de toetreding tot de overeenkomst vervalt.

7.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

8. Verbintenissen van de toegetreden verplegingsinrichting of het toegetreden netwerk

8.1. Het netwerk dat tot de overeenkomst is toegetreden, moet de baseline karakteristieken en de follow-up-gegevens van de patiënten, bij ontslag uit de verplegingsinrichting alsook 6, 12, 24, 36, 48 en 60 maanden na implantatie, die in het kader van deze overeenkomst zijn behandeld, nauwgezet bijhouden.

Deze gegevens dienen geregistreerd te worden in het register, dat opgesteld en beheerd wordt door de BWGIC/BACTS. De te registreren parameters worden gedefinieerd door de BWGIC/BACTS, met dien verstande dat zij moeten toelaten een evaluatie uit te voeren om de onderzoeksvragen gedefinieerd in punt 1 van deze overeenkomst te beantwoorden, en het eindrapport op te stellen zoals bepaald in punt 9.3. Deze registratie dient minimaal steeds de criteria te bevatten die hebben geleid tot de keuze voor endovasculaire behandeling.

De BWGIC/BACTS zal, in overleg met de toegetreden netwerken, een lijst van de te registreren parameters bij aanvang van deze overeenkomst ter validatie aan de Commissie bezorgen. De Commissie kan parameters die zij nodig acht voor de eindevaluatie toevoegen.

De toegetreden netwerken moeten ook implantaties van hulpmiddelen die niet zijn opgenomen op de nominatieve lijst of andere implantaties waarvoor geen tegemoetkoming werd aangevraagd registreren, teneinde een analyse van de volledige doelgroep op te stellen in het eindverslag (punt 9.3).

De follow-up gegevens van de patiënten dienen binnen de twee maanden na het voorziene tijdstip in het register te worden ingegeven en dienen steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig te zijn.

Overlijden, herhospitalisatie om cardiale redenen of complicaties te wijten aan het hulpmiddel die plaatsvinden buiten de geplande follow-up tijdstippen dienen eveneens in dit register en in het medisch dossier opgenomen te worden.

Wanneer de Commissie in het jaarlijks tussentijds verslag vaststelt dat voor een toegetreden voor een toegetreden netwerk meer dan 20 % van de follow-up van de patiënten ontbreekt of onvolledig is, wordt de terugbetaling van het hulpmiddel voor dat netwerk stopgezet tot de ontbrekende follow-up is vervolledigd of de reden voor het ontbreken ervan omstandig gemotiveerd is.

Wanneer het netwerk de ontbrekende follow-up-gegevens heeft vervolledigd, brengt het de Dienst daarvan op de hoogte. De opschorting van de tegemoetkoming wordt bij correcte vervollediging van de follow-up-gegevens opgeheven.

Als een netwerk het vereiste minimumpercentage voor de follow-up niet binnen de drie maanden bereikt, nadat het door de Dienst hierover gewaarschuwd was, meldt de Dienst dit aan de Commissie en het Verzekeringscomité, die dan kunnen

beslissen over de intrekking van de toetreding tot de overeenkomst.

8.2. Mededeling van wijzigingen

Jaarlijks deelt elk toegetreten netwerk de wijzigingen aan de gegevens uit het kandidatuurformulier mee aan de Dienst.

Wijzigingen gedurende de looptijd van de overeenkomst aan de gegevens uit het kandidatuurformulier waardoor niet meer voldaan is aan de criteria vermeld onder punt 2. worden door de netwerkcoördinator spontaan meegedeeld aan de leidend ambtenaar van de Dienst.

Per brief en e-mail 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 dat netwerk 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 aangesteld door de BWGIC/BACTS in overleg met de toegetreten netwerken en de verzekeringsinstellingen die mee de overeenkomst ondertekenen. Zij verlenen technische en wetenschappelijke ondersteuning en analyseren de resultaten van het hulpmiddel volgens precieze criteria.

9.2. Tussentijdse analyse - Verslag

Jaarlijks vóór 1 juli bezorgt de peer review commissie op basis van de verzamelde gegevens een tussentijds schriftelijk verslag aan de Commissie.

Dat tussentijds verslag omvat minstens de volgende elementen:

- 1) Aantal behandelde patiënten onder de verstrekkingen 172491-172502 en 172513-172524, per netwerk;
- 2) Verhouding tussen behandelde functionele mitralis regurgitatie (FMR) en degeneratieve mitralis regurgitatie (DMR);
- 3) Gemiddelde, mediaan en spreiding (eventueel via boxplots of andere grafische voorstellingen) van de volgende parameters voor de reeds behandelde patiënten:
 - Leeftijd
 - STS of Euroscore ;

4) Aantal overlijdens of ernstige bijwerkingen;

5) Percentage ontbrekende follow-up twee maanden na de voorziene tijdstippen van opvolging, per netwerk;

6) Aantal geregistreerde implantaties waarvoor geen tegemoetkoming werd aangevraagd.

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 1/07/2020 moet de Peer Review Commissie op basis van de verzamelde gegevens een eindverslag opstellen en aan de Commissie bezorgen.

Dit eindrapport moet een antwoord geven op de volgende vragen:

1. Kunnen er specifieke indicaties gedefinieerd worden voor het gebruik van het hulpmiddel, die opgenomen kunnen worden in de vergoedingsmodaliteiten voor een definitieve regeling?
2. Gebaseerd op deze indicaties, hoeveel implantaties zullen er jaarlijks terugbetaalbaar zijn?
3. Wat is de kosteneffectiviteit van dit hulpmiddel ten opzichte van therapeutische alternatieven?

Het eindverslag bevat minstens de volgende elementen:

- 1) Een systematisch literatuuronderzoek over de endovasculaire behandeling van mitralis klep regurgitatie, met bespreking van de geïdentificeerde publicaties en de verschillende medische hulpmiddelen, in het bijzonder een bespreking van de klinische studies. Dit systematisch literatuuronderzoek dient actueel te zijn tot 4 maanden voor de datum van indienen van het eindverslag;
- 2) Een analyse van de patiëntenpopulatie ingeschreven in het register, waaronder minstens:
 - a. Onderscheid tussen functionele en degeneratieve MR;
 - b. Baseline karakteristieken;
 - c. Een overzicht van de criteria die hebben geleid tot de beslissing voor endovasculaire behandeling, eerder dan open chirurgie of medische behandeling;
 - d. Overeenkomsten en verschillen tussen de netwerken in de selectie van de patiënten;
 - e. Een bespreking van deze analyse, inclusief een vergelijking van deze resultaten met die in de literatuur (klinische studies en registers).
- 3) Een analyse van de verzamelde follow-up gegevens. Dit omvat minstens:
 - a. Overlijdens, met oorzaken;
 - b. Voorkomen van verschillende major adverse events;
 - c. Kaplan-Meier curves voor overlijdens en major adverse events;
 - d. Verandering van gemiddelde MR en NYHA score over de jaren;
 - e. Eventuele verschillen tussen functionele en degeneratieve MR;
 - f. Een bespreking van deze analyse, inclusief een vergelijking van deze resultaten met die in de literatuur (klinische studies en registers).
- 4) Een retrospectieve analyse van de directe medische kosten, gedurende één jaar vóór de implantatie, voor de implantatie zelf (consultatie, diagnostische testen en evaluatie voor implantatie, de implantatie en hospitalisatie), en voor elk volledig jaar na implantatie. De volgende kosten worden geanalyseerd:
 - a. aantal, duur en kosten van opnames in een verplegingsinrichting, gelinkt aan hartfalen. De technische onderzoeken met betrekking tot diagnostiek of behandeling zijn inbegrepen;
 - b. Aantal bezoeken en kosten aan de spoed;
 - c. Aantal bezoeken en kosten bij de huisarts of de cardioloog;
 - d. Aantal, dosis en kosten van farmaceutische specialiteiten;
 - e. Een bespreking van deze analyse.
- 5) Een gedetailleerd voorstel betreffende de indicaties en contra-indicaties, die kunnen opgenomen worden in vergoedingsvoorwaarden. Elk van de voorgestelde indicaties dient gemotiveerd te worden gebaseerd op de literatuurstudie of de resultaten bekomen onder deze overeenkomst.
- 6) Een bespreking van de therapeutische meerwaarde, het belang in de medische praktijk in functie van de therapeutische en sociale noden, en de verhouding tussen de kosten voor de verzekering en de therapeutische waarde (doelmatigheid), zodat de Commissie een gemotiveerde definitieve regeling kan voorstellen aan de Minister.

De verzekeringsinstellingen zullen de gegevens voor de analyse gevraagd in punt 4 bezorgen, zodat de gevraagde kostenanalyse door de Commissie Peer Review kan worden uitgevoerd.

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 1/03/2016 en is geldig tot en met 31/12/2020 maar kan steeds door het RIZIV of een toegetreten netwerk 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 het toegetreten netwerk niet meer aan de bepalingen van deze overeenkomst voldoet.

11. Varia

Op verzoek van de Commissie of van één van de betrokken partijen bij de overeenkomst kan op elk moment een vergadering worden georganiseerd met het Bureau van de CTIIMH, BACTS en BWGIC.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de Disposable probe voor de peroperatieve behandeling van voorkamerfibrillatie, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 172594-172605 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgende criterium voldoet:

De verstrekking moet uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige "cardiale pathologie" B.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 172594-172605 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria

De rechthebbende ondergaat een chirurgische concomitante behandeling van gedocumenteerde voorkamerfibrillatie in combinatie met hartchirurgie vervat onder één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur:

229014-229025: Operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten met extra-corporele circulatie

229515-229526: Operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten die het plaatsen omvat van meer dan één kunstklep of van een valvulaire homogrefe of van een kunstklep en een myocard-revascularisatie, met extra-corporele circulatie

229574-229585: Myocardrevascularisatie door anastomose met behulp van de arteria mammaria interna, met aanwending van de twee arteria mammaria internae of implantatie van de arteria mammaria interna in de vorm van sequentiële verbruggingen

229596-229600: Operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten die de plastiek of het plaatsen van een kunstklep omvat, met extracorporele circulatie

229611-229622: Myocardrevascularisatie uitgevoerd met een slagaderent (mammaria, gastroepiploica of geëxplanteerde slagader) inbegrepen de eventuele geassocieerde veneuze bypass(en)

229633-229644: Myocardrevascularisatie op kloppend hart uitgevoerd met een slagaderent (mammaria, gastroepiploica of geëxplanteerde slagader) inbegrepen de eventuele geassocieerde veneuze bypass(en)

2.2. Exclusiecriteria

- de rechthebbende lijdt langer dan 5 jaar aan een permanente voorkamerfibrillatie

- linker atrium diameter van de rechthebbende is meer dan 65 mm op echocardiogram bij transversale meting met parasternale lange as coupe

- de rechthebbende onderging een percutane ablatie voor voorkamerfibrillatie tijdens dezelfde opname (verstrekking: 589551-589562)

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste ingreep

De documenten waaruit blijkt voldaan is aan de criteria onder punt 2, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.2. Volgende ingrepen

Niet van toepassing

4.3. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekking 172594-172605 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 158874-158885, 158955-158966 en 158933-158944.

5.2. Andere regels

De verstrekking 172594-172605 kan slechts éénmaal tijdens de levensduur van de rechthebbende worden vergoed en mag niet gebruikt worden wanneer enkel een pen voor lineaire ablatie gebruikt wordt.

De verstrekking 172594-172605 kan enkel geattesteerd worden wanneer de disposable probe gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur:

229014-229025: Operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten met extra-corporele circulatie

229515-229526: Operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten die het plaatsen omvat van meer dan één kunstklep of van een valvulaire homogreffte of van een kunstklep en een myocard-revascularisatie, met extra-corporele circulatie

229574-229585: Myocardrevascularisatie door anastomose met behulp van de arteria mammaria interna, met aanwending van de twee arteria mammaria internae of implantatie van de arteria mammaria interna in de vorm van sequentiële

verbruggingen

229596-229600: Operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten die de plastiek of het plaatsen van een kunstklep omvat, met extracorporele circulatie

229611-229622: Myocardrevascularisatie uitgevoerd met een slagaderent (mammaria, gastroepiploica of geëxplanteerde slagader) inbegrepen de eventuele geassocieerde veneuze bypass(en)

229633-229644: Myocardrevascularisatie op kloppend hart uitgevoerd met een slagaderent (mammaria, gastroepiploica of geëxplanteerde slagader) inbegrepen de eventuele geassocieerde veneuze bypass(en)

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Varia

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de implanteerbare hartmonitor en toebehoren, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 172572-172583 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De verstrekking moet uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het zorgprogramma "cardiale pathologie E".

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 172572-172583 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- De rechthebbende vertoont recidiverende syncopes van onbekende oorsprong ondanks een exhaustief niet-invasief bilan, en er bestaat een risico op recidieve tijdens de theoretische levensduur van het hulpmiddel.

of

- De rechthebbende vertoont syncope, zelfs geïsoleerd, in aanwezigheid van mogelijke verzwarende factoren zoals vermeld in de internationale richtlijnen en na exhaustief niet-invasief en eventueel invasief bilan.

of

- De rechthebbende vertoont tekenen van cryptogeen CVA/TIA wanneer een volledige diagnostiek, met daarin begrepen minstens een continue registratie van de elektrische cardiale activiteit gedurende een week, de oorzaak van het CVA/TIA niet heeft kunnen achterhalen en waarbij het aantonen van atriale fibrillatie het instellen van orale anticoagulatie tot gevolg zou hebben.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 172572-172583 kan 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 voor verstrekking 172572-172583 moet het hulpmiddel algoritmen bezitten voor de detectie van atriale fibrillatie.

3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor verstrekking 172572-172583 moet een garantie (warranty) in geval van defect van het hulpmiddel gegeven worden voor een periode van 2 jaar.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De documenten waaruit blijkt voldaan is aan de criteria onder punt 2. moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.2. Vervanging

Niet van toepassing

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

De verstrekking 172572-172583 kan slechts éénmaal tijdens de levensduur van de rechthebbende worden vergoed.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Varia

Niet van toepassing

G. Bloedvatenheelkunde

G.1 Dilatatiemateriaal met of zonder al dan niet beklede perifere stent(s)

G.1.1 Dilatatiemateriaal met al dan niet beklede perifere stent(s)

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160510 - 160521 Dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589352 - 589363 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.701,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.701,73

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160532 - 160543 Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij revascularisatie van renale, mesenteriale en supra aortische bloedvaten, met uitzondering van de carotisbloedvaten

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.401,42	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.401,42

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160554 - 160565 Geheel van dilatatiemateriaal en beklede stent(s) gebruikt bij revascularisatie van renale, mesenteriale en supra aortische bloedvaten, met uitzondering van de carotisbloedvaten

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.901,93	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.901,93

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160576 - 160580 Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij revascularisatie van de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.401,42	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.401,42

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$02

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160591 - 160602

Geheel van dilatatiemateriaal en beklede stent(s) gebruikt bij revascularisatie van de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.901,93

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.901,93

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160613 - 160624

Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde of van een andere anatomische as, met uitzondering van de carotisbloedvaten

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.021,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.021,04

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160635 - 160646

Geheel van dilatatiemateriaal en beklede stent(s) gebruikt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde of van een andere anatomische as, met uitzondering van de carotisbloedvaten

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.521,54

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.521,54

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160650 - 160661

Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij veneuze revascularisatie

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.276,29

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.276,29

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

G.1.2 Dilatatiemateriaal zonder perifere stent(s)

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160672 - 160683

Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij revascularisatie van renale, mesenteriale en supra aortische bloedvaten, met uitzondering van carotisbloedvaten

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 464,92

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 464,92

G. Bloedvatenheelkunde

Vergoedingsvoorwaarde : G-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160694 - 160705

Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij revascularisatie van de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 464,92

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 464,92

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160716 - 160720

Geheel van dilatatie- en revascularisatiemateriaal gebruikt bij infrapopliteale revascularisatie voor critical limb ischemia bij patiënten met niet helende ulceratieve wonden of nachtelijke rustpijn, met lasertechniek

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.704,71

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.704,71

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160731 - 160742

Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde of van een andere anatomische as, met uitzondering van de carotisbloedvaten

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 258,29

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 258,29

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160753 - 160764

Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij veneuze revascularisatie

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 361,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 361,61

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§02

G. Bloedvatenheelkunde

G.2 Sonde van het type Fogarty voor thrombectomie of embolectomie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160775 - 160786

Sonde van het type Fogarty voor embolectomie, per stuk

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 75,42	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 75,42

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160790 - 160801

Sonde van het type Fogarty voor thrombectomie, per stuk

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 119,85	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 119,85

G.3 Vaatprothesen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160812 - 160823

Vaotent gebruikt voor femoro-popliteale bypass (boven de knie)

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 800,81	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 800,81

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160834 - 160845

Vaotent gebruikt voor femoro-femorale cross-over

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 750,76	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 750,76

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160856 - 160860

Vaotent gebruikt voor femoro-distale bypass

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.226,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.226,24

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160871 - 160882

Vaotent gebruikt voor axilo-femorale bypass

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.226,24

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.226,24

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160893 - 160904

Vaotent gebruikt voor aorta-iliacale bypass

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160915 - 160926

Vaotent gebruikt voor aorta-femorale bypass

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160930 - 160941

Vaotent gebruikt voor ilio-femorale bypass

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160952 - 160963

Vaotent gebruikt voor thoracale bypass < 15 cm

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160974 - 160985

Vaotent gebruikt voor thoracale bypass > en = 15 cm

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 950,96	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 950,96

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

160996 - 161000

Vaotent type Valsalva met of zonder één zijtak

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.701,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.701,73

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161011 - 161022

Vaotent met één of twee zijtakken

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.301,32	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.301,32

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161033 - 161044

Vaotent met drie of vier zijtakken

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.701,73	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.701,73

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161055 - 161066

Bifurcatieënt

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 800,81	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 800,81

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161070 - 161081

Access prothese voor hemodialyse

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 500,51

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 500,51

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161092 - 161103

Rechte vaatent gebruikt voor vasculaire bypass, die niet gedefinieerd is in de verstrekkingen 160812-160823, 160834-160845, 160856-160860, 160871-160882, 160893-160904, 160915-160926, 160930-160941, 160952-160963, 160974-160985, 160996-161000, 161011-161022, 161033-161044, 161055-161066 en 161070-161081

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

G.4 Endoprothesen

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161114 - 161125

Bifurcatie-endoprothese met contralaterale poot gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32701

Vergoedingsbasis

€ 4.838,03

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 4.838,03

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161136 - 161140

Bifurcatie-endoprothese met contralaterale poot en iliacale en/of aorta-extensies gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32701, 32704, 32705

Vergoedingsbasis

€ 5.840,44

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.840,44

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161151 - 161162

Aorta-uni iliacale endoprothese met of zonder occlusieplug gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32702, 32703

Vergoedingsbasis

€ 4.296,36

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 4.296,36

G. Bloedvatenheelkunde

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161173 - 161184

Aorta-uni iliacale endoprothese met of zonder occlusieplug en iliacale en/of aorta-extensies gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32702, 32703, 32704, 32705

Vergoedingsbasis

€ 5.615,82

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.615,82

Vergoedingsvoorwaarde :

G-\$04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161195 - 161206

Rechte abdominale aorta-endoprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32706

Vergoedingsbasis

€ 2.726,89

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 2.726,89

Vergoedingsvoorwaarde :

G-\$04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161210 - 161221

Rechte iliacale endoprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589610-589621 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32709

Vergoedingsbasis

€ 1.481,50

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.481,50

Vergoedingsvoorwaarde :

G-\$04

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161232 - 161243

Eén rechte thoracale aorta-endoprothese : 15 cm of meer gebruikt tijdens de verstrekking 589632-589643 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

32708

Vergoedingsbasis

€ 6.157,49

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 6.157,49

Vergoedingsvoorwaarde :

G-\$04

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161254 - 161265

Eén rechte thoracale aorta-endoprothese : 15 cm of meer en één rechte thoracale aorta-endoprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstrekking 589632-589643 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32707, 32708		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 8.796,42	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 8.796,42
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161276 - 161280

Eén rechte thoracale aorta-endoprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstrekking 589632-589643 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32707		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.398,21	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 4.398,21
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161291 - 161302

Twee rechte thoracale aorta-endoprothesen : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstrekking 589632-589643 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32707		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 7.037,13	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 7.037,13
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161313 - 161324

Drie rechte thoracale aorta-endoprothesen : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstrekking 589632-589643 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32707		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 8.796,42	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 8.796,42
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161335 - 161346

Twee rechte thoracale aorta-endoprothesen : 15 cm of meer gebruikt tijdens de verstrekking 589632-589643 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32708		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 8.796,42	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 8.796,42
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161350 - 161361

Endoprothese, bedoeld als extensie ter hoogte van de arteria iliaca ter behandeling van een persisterend endoleak, op een aorta-endoprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589654-589665 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32704		
Vergoedingsbasis	€ 1.481,50	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.481,50
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161372 - 161383

Endoprothese, bedoeld als extensie ter hoogte van de abdominale aorta ter behandeling van een persisterend endoleak, op een aorta-endoprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589654-589665 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32705		
Vergoedingsbasis	€ 1.319,47	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.319,47
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161394 - 161405

Rechte iliacale endoprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589654-589665 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32709		
Vergoedingsbasis	€ 1.481,50	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.481,50
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161416 - 161420

Eén rechte thoracale aorta-endoprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstrekking 589654-589665 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32707		
Vergoedingsbasis	€ 4.398,21	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 4.398,21
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161431 - 161442

Rechte thoracale aorta-endoprothese : 15 cm of meer met polyester verlengstuk gebruikt tijdens de verstrekkingen 229014-229025, 229316-229320, 229530-229541, 229596-229600, 229272-229283, 236014-236025, 236036-236040 of 236051-236062 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32710		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 6.157,49	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 6.157,49
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161453 - 161464

Rechte aorta-endoprothese : 15 cm of meer met polyester verlengstuk gebruikt tijdens de verstrekkingen 237016-237020, 237053-237064 of 237075-237086 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	32710		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 6.157,49	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 6.157,49
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$04				

G.5 Embolisatiemateriaal

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161475 - 161486

Gebruik van embolisatiemateriaal naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589116 - 589120 van de nomenclatuur inclusief het materiaal gebruikt tijdens de testprocedure

Vergoedingscategorie :	II.F.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	CGD	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	CGD
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$05				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161490 - 161501

Embolisatiekatheter en -materiaal naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589131 - 589142 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :	II.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 671,55	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 671,55
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$01,G-\$05				

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161512 - 161523

Embolisatiekatheter en -materiaal naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589411 - 589422 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 309,95	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 309,95

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$05

G.6 Katheter voor rekanalisatie van een vasculaire occlusie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161534 - 161545

Gebruik van één of meer katheters naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589175 - 589186 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 361,61	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 361,61

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$02

G.7 Centraal veneuze systemen voor langdurig gebruik

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161556 - 161560

Getunneliseerde centraal veneuze single of multi lumen katheter type Hickman-Broviac voor langdurig gebruik, inclusief het introductiemateriaal

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 170,17	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 170,17

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161571 - 161582

Getunneliseerde centraal veneuze dialysekatheter type Hickman-Broviac voor langdurig gebruik, inclusief het introductiemateriaal

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 230,23	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 230,23

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161593 - 161604

Perifeer ingebracht centraal veneuze katheter (PICC) voor langdurig gebruik, inclusief het introductiemateriaal

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 70,07	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 70,07

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161615 - 161626

Implanteerbare poort met één of twee kamers met katheters voor herhaalde transcutane injecties voor intraveneuse, intraarteriële, epidurale, intrathecale of intraperitoneale injecties, inclusief het introductiemateriaal

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 300,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 300,30

G.8 Vascular closure device

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161630 - 161641

Implantaat en toebehoren voor het percutaan afsluiten van de arteriële wand na een therapeutische endovasculaire procedure, per operatiezitting

Vergoedingscategorie :

I.D.d

Vergoedingsbasis

€ 150,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,58

Vergoedingsbedrag

€ 67,57

G.9 Materiaal voor endoscopisch preleveren van vena saphena magna

G.9.1 Materiaal voor endoscopisch preleveren van vena saphena magna gebruikt bij revascularisatie van een slagader van de ledematen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161652 - 161663

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 235115-235126 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 344,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 86,01

Vergoedingsbedrag

€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161674 - 161685

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 235211-235222 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 344,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 86,01

Vergoedingsbedrag

€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde :

G-§08

G. Bloedvatenheelkunde

G.9.2 Materiaal voor endoscopisch preleveren van vena saphena magna gebruikt bij revascularisatie van één enkele abdominale slagader, aortafemorale, aorta-iliacale of iliocofemorale overbrugging

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161696 - 161700

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 237090-237101 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
				Vergoedingsbedrag	€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161711 - 161722

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 237171-237182 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
				Vergoedingsbedrag	€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-§08

G.9.3 Materiaal voor endoscopisch preleveren van vena saphena magna gebruikt bij operatie op het hart of op de grote intrathoracale bloedvaten

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161733 - 161744

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229014-229025 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
				Vergoedingsbedrag	€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-§08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161755 - 161766

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229515-229526 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
				Vergoedingsbedrag	€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-§08

G. Bloedvatenheelkunde

G.9.4 Materiaal voor endoscopisch preleveren van vena saphena magna gebruikt bij myocardrevascularisatie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161770 - 161781

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229574-229585 van de nomenclatuur via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
Vergoedingsbedrag					€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$06,G-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161792 - 161803

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229611-229622 van de nomenclatuur, via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
Vergoedingsbedrag					€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161814 - 161825

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229633 - 229644 van de nomenclatuur via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 344,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 86,01
Vergoedingsbedrag					€ 258,03

Vergoedingsvoorwaarde : G-\$08

G.10 Katheter met het oog op evacuatie van diepgelegen collecties

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161836 - 161840

Tweewegdraineersonde gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589234 - 589245 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 103,32	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 103,32

G. Bloedvatenheelkunde

G.11 Vena cava filter

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161851 - 161862

Endovasculaire filter van vena cava, die percutaan wordt geplaatst, inclusief het materiaal gebruikt voor de plaatsing ervan

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

G.12 Patchen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161873 - 161884

Patch voor angioplastiek

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 150,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 150,15

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161895 - 161906

Vilt in PTFE (polytetrafluorethyleen)

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 75,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 75,08

G.13 Materiaal voor de behandeling van spataders van de onderste ledematen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161910 - 161921

Geheel van materiaal gebruikt voor volledige endoveneuze unilaterale of bilaterale behandeling van spataders van de onderste ledematen met laser of radiofrequentie naar aanleiding van één van de verstrekkingen 238173-238184, 238210-238221 of 238276-238280 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 258,29

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 142,05

Vergoedingsbedrag

€ 116,24

Vergoedingsvoorwaarde :

G-\$07

G. Bloedvatenheelkunde

G.14 Neurostimulatoren en toebehoren

G.14.1 Neurostimulatoren en toebehoren in geval van chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171216 - 171220

Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32801		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.317,25	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	G-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171231 - 171242

Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32802		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 9.257,76	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	G-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171253 - 171264

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32801		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.317,25	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	G-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171275 - 171286

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32801		
Vergoedingsbasis	Nom.lijt	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 5.317,25	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	G-§09				

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171290 - 171301

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.257,76	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171312 - 171323

Ingeplante niet-heroplaadbare vervangingsneurostimulator bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, voor bilaterale stimulatie (twee kanalen), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	32802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 9.257,76	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171916 - 171920

Geheel van ingeplante elektroden en extensies, voor heelkundige of percutane plaatsing, voor stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met uitzondering van alle andere doelgebieden in geval van chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, per ingreep

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.100,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.100,00
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171931 - 171942

Geheel van elektroden en extensies in geval van negatieve proefstimulatie, voor heelkundige of percutane plaatsing, voor stimulatie van de achterstrengen van het ruggenmerg met uitzondering van alle andere doelgebieden in geval van chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, per ingreep

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.100,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.100,00
Vergoedingsvoorwaarde :	G-\$09				

G. Bloedvatenheelkunde

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171953 - 171964

Geheel van ingeplante vervangingsextensies voor neurostimulatie in geval van chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, per ingreep

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 171,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
------------------	----------	----------------------	---	-------------------------	-------

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

Vergoedingsbedrag	€ 171,00
-------------------	----------

Vergoedingsvoorwaarde : G-§09

Vergoedingsvoorwaarden

G-§01

Gelinkte prestaties

160510

160521

161490

161501

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de hulpmiddelen bedoeld onder de verstrekkingen 160510-160521 en 161490-161501 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

Bij het gelijktijdig uitvoeren van een embolisatie van de slokdarmvarices kunnen de verstrekkingen 160510-160521 en 161490-161501 onderling worden gecumuleerd.

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

Gelinkte prestaties

160532	160543
160554	160565
160576	160580
160591	160602
160613	160624
160635	160646
160650	160661
160672	160683
160694	160705
160731	160742
160753	160764
161534	161545

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende hulpmiddelen gebruikt bij de revascularisatie, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 160591-160602, 160554-160565 en 160635-160646 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende voldoet aan één van de volgende criteria:

- iatrogene ruptuur of ruptuur na trauma
- of
- dissecties
- of
- valse aneurysmata
- of
- popliteale, femorale aneurysmata (deze indicatie geldt niet voor verstrekking 160554-160565)
- of
- iliacale aneurysmata met een diameter kleiner dan 3 cm (deze indicatie geldt niet voor verstrekking 160554-160565)
- of
- subclaviale aneurysmata (deze indicatie geldt niet voor de verstrekking 160591-160602)
- of
- pathologische AV-fistels

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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 160591-160602, 160554-160565, 160672-160683, 160576-160580, 160532-160543, 160694-160705 en 160716-160720 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekking 160635-160646 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 160576-160580 en 160532-160543.

De verstrekkingen 160613-160624, 160731-160742 en 160635-160646 zijn onderling niet cumuleerbaar.
De verstrekking 160650-160661 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 160753-160764.
De verstrekking 160613-160624 kan enkel met de verstrekkingen 160576-160580 en 160532-160543 gecumuleerd worden.
De verstrekking 160731-160742 kan enkel met de verstrekkingen 160694-160705, 160576-160580 en 160532-160543 gecumuleerd worden.
De verstrekking 160716-160720 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 161534-161545.

5.2. Andere regels

In de omschrijving van de verstrekkingen 160613-160624 en 160731-160742 wordt met “andere anatomische as”, een andere arteriële as of de aanwezigheid van een gewricht tussen 2 arteries bedoeld.

De verstrekking 160613-160624 kan slechts éénmaal geattesteerd worden indien er stents geplaatst worden bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde en van een andere anatomische as tijdens dezelfde operatiezitting.

De verstrekking 160613-160624 kan slechts éénmaal geattesteerd worden indien er stents geplaatst worden bij revascularisatie van arteries van twee andere anatomische assen tijdens dezelfde operatiezitting.

De verstrekking 160731-160742 kan slechts één keer geattesteerd worden indien er gedilateerd wordt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde en van een andere anatomische as tijdens dezelfde operatiezitting of indien er gedilateerd wordt bij revascularisatie van arteries van twee andere anatomische assen tijdens dezelfde operatiezitting.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van dilatatie- en revascularisatiemateriaal gebruikt bij infrapopliteale revascularisatie voor critical limb ischemia, met lasertechniek 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

4.1. Eerste implantatie

Voor de verstrekking 160716-160720 moet het formulier G-form-I-1 betreffende de indicatiestelling en het gebruikte materiaal vervolledigd en ondertekend worden door twee geneesheren-specialisten: één specialist in de radiologie of vaatchirurgie en één specialist in cardiologie of inwendige geneeskunde of neurologie of radiologie of vaatchirurgie. Die twee geneesheren-specialisten moeten een verschillende specialiteit hebben en in hetzelfde centrum werken. Beide geneesheren nemen gezamenlijk de verantwoordelijkheid voor de indicatiestelling.

Dit formulier moet steeds samen met het voorschrift in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.2. Vervanging

Niet van toepassing

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

De verstrekking 160716-160720 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 160591-160602, 160554-160565, 160672-160683, 161534-161545, 160694-160705, 160576-160580 en 160532-160543.

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

Gelinkte prestaties

161114	161125
161136	161140
161151	161162
161173	161184
161195	161206
161210	161221
161232	161243
161254	161265
161276	161280
161291	161302
161313	161324
161335	161346
161350	161361
161372	161383
161394	161405
161416	161420
161431	161442
161453	161464

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 161114-161125, 161136-161140, 161151-161162, 161173-161184, 161195-161206, 161232-161243, 161254-161265, 161276-161280, 161291-161302, 161313-161324, 161335-161346, 161210-161221, 161350-161361, 161372-161383, 161416-161420, 161394-161405, 161431-161442 en 161453-161464 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 heeft een gedegen opleiding en onderhouden ervaring met endovasculaire procedures en de chirurgische behandeling van een infrarenaal aorta aneurysma, een iliacaal aneurysma en desgevallend een thoracaal aneurysma en zich als dusdanig t.o.v. verwijzers en patiënten profileert.

De tegemoetkoming voor de verstrekkingen 161232-161243, 161254-161265, 161276-161280, 161291-161302, 161313-161324, 161335-161346, 161416-161420, 161431-161442 wordt bovendien beperkt tot de verplegingsinrichtingen die beschikken over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor het deelprogramma B3 van het zorgprogramma "cardiale pathologie"

De verplegingsinrichtingen dienen te beschikken over een multidisciplinair team dat bestaat uit minstens twee voltijds equivalent chirurgen (8/10) met bijzondere opleiding en ervaring in de vaatheelkunde, verder genoemd "vaatchirurg", en één voltijds equivalent radioloog (8/10) met bijzondere opleiding en ervaring in de interventionele radiologie, verder genoemd "interventionele radioloog".

Hoewel deze specialisten in meerdere verplegingsinrichtingen kunnen werken, zullen zij slechts de aanvraag tot terugbetaling kunnen ondertekenen in één verplegingsinrichting. Hiertoe zal het Verzekeringscomité op voorstel van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging een lijst opstellen op basis van het formulier G-Form-II-1, die jaarlijks bijgewerkt zal worden, met de teamsamenstelling per verplegingsinrichting en ter informatie doorsturen naar de Commissie en de Technisch Geneeskundige Raad.

Om in aanmerking te komen voor de terugbetaling van deze verstrekkingen, moet de verplegingsinrichting in het jaar x vóór 1 november aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging de samenstelling van het team meedelen.

Indien de verplegingsinrichting voldoet aan deze criteria wordt voor één jaar vanaf 1 januari van het jaar x+1 tot en met 31 december van het jaar x+1 voorzien in de tegemoetkoming van de verplichte verzekering van deze verstrekkingen.

Wijzigingen in de teamsamenstelling binnen het jaar x+1 worden door de verplegingsinrichting spontaan meegedeeld aan de leidend ambtenaar van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

Een verplegingsinrichting voldoet niet meer aan de voorwaarden indien er binnen het multidisciplinaire team geen twee vaatchirurgen en/of geen interventionele radioloog meer is. Vanaf het ogenblik dat dit vastgesteld wordt, verliest de verplegingsinrichting het recht om voornoemde verstrekkingen aan te rekenen gedurende drie maanden.

Tijdens deze periode kan de verplegingsinrichting zich in regel stellen t.o.v. de vereiste criteria, zoniet maken deze verstrekkingen niet meer het voorwerp uit van een tegemoetkoming van de verplichte verzekering en dit tot de verplegingsinrichting opnieuw voldoet aan de criteria en dit meegedeeld heeft aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

Gezien de follow-up behoort tot de lege artis gedane verstrekking, vormt het realiseren ervan een voorwaarde in het kader van de onderhouden ervaring van een verplegingsinrichting. De verplegingsinrichting zal jaarlijks vóór 1 november de implantatie- en follow-up gegevens overmaken aan het College van geneesheren-directeurs onder vorm van een samenvattend verslag volgens de modaliteiten vastgesteld door de Dienst van Geneeskundige Verzorging, de Commissie en de Technisch Geneeskundige Raad.

Wanneer de interventie door een interventionele radioloog uitgevoerd wordt, moet een vaatchirurg onmiddellijk beschikbaar zijn voor het opvangen van complicaties.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 161114-161125, 161136-161140, 161151-161162, 161173-161184, 161195-161206, 161232-161243, 161254-161265, 161276-161280, 161291-161302, 161313-161324, 161335-161346, 161210-161221, 161350-161361, 161372-161383, 161416-161420, 161394-161405, 161431-161442 en 161453-161464 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Indicaties

De diameter wordt gemeten dwars op de lengteas van het aneurysma met CT scan of magnetische resonantie.

1) Infrarenaal abdominaal aorta aneurysma

a) Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria:

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm voor mannen en van meer dan 5 cm voor vrouwen;

of

- fusiform aneurysma van de aorta met een diameter van 4,5 tot 5,5 cm bij symptomatische rechthebbenden met rug en abdominale pijn, met palpatoir en pijnlijk aneurysma of familiale anamnese van een aneurysma (eerstegraadsverwant);

of

- aneurysma van de arteria iliaca met een diameter van meer dan 3 cm zonder proximale iliacale nek;

of

- sacculair aneurysma (echt of vals aneurysma, posttraumatisch of ten gevolge van dissectie, of penetrerend ulcus) ongeacht de diameter;

of

- geruptureerd abdominaal aorta aneurysma.

b) Het aneurysma voldoet anatomisch aan :

- proximale nek met minimale lengte van 1 cm en diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;

en

- distale landingsplaats met minimale lengte van 1 cm en diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;

en

- voldoende iliofemorale en/of brachiale toegang voor beschikbaar hulpmiddel.

c) Uitgesloten zijn de aneurysma's :

- waarvan de proximale nek een angulatie heeft van meer dan 70° en/of ernstige circulaire verkalkingen;

of

- met iliacale tortuositeit en verkalkingen, waardoor het onmogelijk wordt de introducer te plaatsen.

2) Arteria iliacaal aneurysma

Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- iliacaal aneurysma waarvan de diameter meer dan 3 cm bedraagt met een proximale en distale landingszone, welke het gebruik van rechte beklede stents mogelijk maakt;

of

- geruptureerd iliacaal aneurysma, ongeacht de diameter.

3) Thoracaal aorta aneurysma

3.1. Aneurysma van de aorta descendens

a) Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm;

of

- geruptureerd thoracaal aneurysma, ongeacht de diameter;

of

- sacculair aneurysma (echt of vals, posttraumatisch, ten gevolge van acute dissectie of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter.

b) Het aneurysma voldoet anatomisch aan :

- proximale nek met een minimum lengte van 1,5 cm (niet vereist voor de verstrekkingen 161431-161442 en 161453-161464) en een diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;

of

- distale landingszone met een minimum lengte van 2 cm en een diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;

of

- iliofemorale en/of brachiale toegang voldoende voor beschikbaar hulpmiddel zonder zware verkalkingen en/of iliaca kronkelingen.

3.2 Aneurysma van de aorta ascendens

Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm;

of

- geruptureerd thoracaal aneurysma ongeacht de diameter;

of

- sacculair aneurysma (echt of vals, posttraumatisch, ten gevolge van acute dissectie of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter.

3.3 Aneurysma van de arcus aorta

Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm;

of

- geruptureerd thoracaal aneurysma, ongeacht de diameter;

of

- sacculair aneurysma (echt of vals, posttraumatisch, ten gevolge van acute dissectie of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter.

4) Endoleak type I of endotension (met groei van het aneurysma) na endovasculair herstel van :

- abdominaal aorta aneurysma;

- iliacaal aneurysma;

- thoracaal aneurysma

5) Een endoleak type III ter hoogte van de infrarenale aorta wordt beschouwd als een nieuw aneurysma.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 161114-161125, 161136-161140, 161151-161162, 161173-161184, 161195-161206, 161232-161243, 161254-161265, 161276-161280, 161291-161302, 161313-161324, 161335-161346, 161210-161221, 161350-161361, 161372-161383, 161416-161420, 161394-161405, 161431-161442 en 161453-161464 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Voor de verstrekking 161114-161125:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering omvat de bifurcatiestent, de contralaterale poot alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese

Voor de verstrekking 161136-161140:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering omvat de bifurcatiestent, de contralaterale poot, de iliacale en/of aortaextensies ongeacht hun aantal, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese

Voor de 161151-161162:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering omvat de aorta-uni iliacale endoprothese, de occlusieplug indien die geïmplantéerd werd, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese

Voor de verstrekking 161173-161184:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering omvat de aorta-uni iliacale endoprothese, de occlusieplug indien die geïmplantéerd werd, de iliacale en/of aorta-extensies ongeacht hun aantal, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese

Voor de verstrekkingen 161195-161206, 161232-161243, 161276-161280, 161210-161221, 161350-161361, 161372-161383, 161416-161420, 161394-161405, 161431-161442 en 161453-161464:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese

Voor de verstrekkingen 161254-161265, 161291-161302, 161313-161324 en 161335-161346:

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering omvat de prothesen, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 161114-161125, 161136-161140, 161151-161162, 161173-161184, 161195-161206, 161232-161243, 161254-161265, 161276-161280, 161291-161302, 161313-161324, 161335-161346, 161210-161221, 161350-161361, 161372-161383, 161416-161420, 161394-161405, 161431-161442 en 161453-161464 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs na implantatie.

De aanvraag tot tegemoetkoming conform formulier G-Form-I-2 moet door de implanterende geneesheer-specialisten binnen de dertig dagen na de implantatie bezorgd worden aan het College van geneesheren-directeurs en ter kennisgeving aan de adviserend geneesheer.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering kan enkel worden verleend indien het registratieformulier geldig werd ingevuld via de on-line-toepassing. De modaliteiten van registratie, validering van die gegevens alsook de wijze waarop die gegevens worden meegedeeld, worden opgesteld door de Dienst voor Geneeskundige Verzorging, de Commissie en de Technische Geneeskundige Raad.

Dit formulier wordt vastgesteld door het Comité van de verzekering van de geneeskundige verzorging op advies van de Commissie en de Technische Geneeskundige Raad.

De aanvraag tot tegemoetkoming moet worden ondertekend door twee vaatchirurgen en één interventionele radioloog die verbonden zijn aan de verplegingsinrichting.

De aanvraag tot tegemoetkoming wordt beoordeeld door het College van geneesheren-directeurs.

De resultaten van medische beeldvorming die gediend hebben om de indicatie vast te stellen moeten in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn

Bij twijfel wordt de aanvraag tot tegemoetkoming voorgelegd aan de “Commissie Peer review endoprothesen” ingesteld bij het College van geneesheren-directeurs. Deze Commissie Peer Review bestaat uit één radioloog van de Nationale Unie der Radiologen (NUR), één radioloog van de Koninklijke Belgische Vereniging voor Radiologie (KBVR) en vier vaatchirurgen van het Belgisch Genootschap voor Vaatheelkunde (BGVH).

De leden van het College van geneesheren-directeurs, de Commissie en de Technisch Geneeskundige Raad kunnen de vergadering van deze commissie Peer Review bijwonen. Deze Commissie Peer Review wordt door de Dienst in vergadering of via teleconferentie samengeroepen.

De “Commissie Peer review endoprothesen” heeft ten allen tijd de mogelijkheid om de implanterend geneesheer-specialist uit te nodigen om zijn dossiers persoonlijk te komen voorstellen.

Daarna wordt de aanvraag tot tegemoetkoming, met gemotiveerd advies van de “Commissie Peer review endoprothesen”, terug voorgelegd aan het College van geneesheren-directeurs die de uiteindelijke beslissing tot tegemoetkoming door de verplichte verzekering of tot weigering neemt.

Binnen de dertig dagen die volgen op de ontvangst van de aanvraag tot tegemoetkoming door de verplichte verzekering, wordt volgende informatie gelijktijdig en onmiddellijk aan de verzekeringsinstelling, het team dat de aanvraag ingediend heeft en de ziekenhuisapotheke, meegedeeld :

- de beslissing van het College van geneesheren-directeurs indien het dossier niet dient voorgelegd te worden aan de “Commissie Peer review endoprothesen”;
- de doorverwijzing van het dossier naar de “Commissie Peer review endoprothesen”.

Na de implantatie dient er een evaluatie te gebeuren van de rechthebbende bij ontslag uit de verplegingsinrichting en na drie, twaalf, vierentwintig en zesendertig maanden. De follow-up documenten (formulier G-Form-I-3) worden in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard en eens per jaar bezorgt de verplegingsinrichting een samenvattend verslag van de implantaties en de follow-up aan het College van geneesheren-directeurs zoals vermeld onder punt 1..

De follow-up documenten (formulier G-Form-I-3) worden vastgesteld door het Comité van de Verzekering voor Geneeskundige Verzorging op advies van de Commissie en de Technische Geneeskundige Raad.

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

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekkingen 161232-161243, 161254-161265, 161276-161280, 161291-161302, 161313-161324, 161335-161346 en 161416-161420 kunnen slechts éénmaal per opname aangerekend worden en zijn onderling niet cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

Het bedrag van de tegemoetkoming voor de verstrekking is een forfait per ingreep dat de kostprijs van het totaal implantaat omvat ongeacht het aantal, de samenstellende elementen en/of al het toebehoren.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

De "Commissie Peer review endoprothesen" zal jaarlijks een evaluatie uitvoeren van de verzamelde gegevens met rapport aan de Commissie. De aard van het rapport wordt vastgelegd door de Commissie.

7. Allerlei

Niet van toepassing

161475 161486

161490 161501

161512 161523

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het gebruik van embolisatiemateriaal in de encefale of medullaire streek 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

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 161475-161486 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van Geneesheren-Directeurs op basis van een bij de verzekeringsinstelling ingediende aanvraag waarbij een omstandig medisch verslag is gevoegd dat is opgemaakt door de geneesheer-specialist die de verstrekking 589116 - 589120 van de nomenclatuur heeft verricht. De aanvraag om tegemoetkoming moet het gebruikte type materiaal vermelden en, naast een kopie van het geneeskundig voorschrift, een kopie van de factuur van de verdeler aan het ziekenhuis omvatten.

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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 161475-161486, 161490-161501 of 161512-161523 kunnen niet geattesteerd worden voor het materiaal gebruikt tijdens een vertebroplastie of kyphoplastie.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het systeem voor myocardweefselstabilisatie 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**

Naargelang de gebruikte hulpmiddelen kunnen de verstrekkingen 159655-159666, 161770-161781 en 159051-159062 gecumuleerd worden. De verstrekking 161770-161781 kan echter enkel worden geattesteerd indien er naast de arteriële greffen (a. mamaria) ook veneuze greffen (v. saphena) worden gebruikt.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende het geheel van materiaal gebruikt voor volledige endoveneuze behandeling van spataders van de onderste ledematen 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

De verstrekking 161910-161921 kan slechts éénmaal per rechthebbende geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

161652	161663
161674	161685
161696	161700
161711	161722
161733	161744
161755	161766
161770	161781
161792	161803
161814	161825

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende gebruikte medische hulpmiddelen voorzien voor eenzelfde heelkundige ingreep, in het ene geval een endoscopische uitvoering en in het andere geval een open uitvoering, 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

Indien voor eenzelfde heelkundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heelkundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

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

171216	171220
171231	171242
171253	171264
171275	171286
171290	171301
171312	171323
171916	171920
171931	171942
171953	171964

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de neurostimulatoren bij chronische kritieke niet-opereerbare ischemie van de onderste ledematen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 171216-171220, 171231-171242, 171253-171264, 171275-171286, 171290-171301, 171312-171323, 171916-171920, 171931-171942 en 171953-171964 kunnen slechts 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 beschikken over een team met tenminste twee voltijds equivalente chirurgen van wie één met theoretische en klinische expertise in de vasculaire aandoeningen en uitgebreide ervaring in de betrokken behandeling van kritieke ischemie van de onderste ledematen en tenminste één voltijds equivalente internist.

EN

- De verplegingsinrichting moet een vaatheeskundige permanentie hebben 24 uur op 24 en 7 dagen op 7.

EN

- De verplegingsinrichting moet beschikken over een dagelijkse ervaring met obstructieve vaatletsels.

EN

- De verplegingsinrichting moet beschikken over een niet-invasief vaatlaboratorium waarin een doppler, een echodoppler en een transcutane meting van de zuurstofdiffusie kunnen worden uitgevoerd.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 171216-171220, 171231-171242, 171253-171264, 171275-171286, 171290-171301, 171312-171323, 171916-171920, 171931-171942 en 171953-171964 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 chronische kritieke niet opereerbare ischemie van de onderste ledematen en voldoet aan alle volgende inclusiecriteria:

- 1) Kritieke ischemie van de onderste ledematen met rustpijnen sinds ten minste één maand, met of zonder beperkt gangreen (max. 2 tenen of oppervlakkige necrose van de hiel), met of zonder arterieel ulcus (minder dan 3 cm en oppervlakkig), zonder actieve infectie van de trofische letsels;

De ernst van het ischemische vaatlijden moet worden aangetoond met klinische gegevens, met het resultaat van een dopplercurve ter hoogte van de enkel, met arteriografiebeelden en met een evaluatie van de microcirculatie. De evaluatie van de microcirculatie gebeurt aan de hand van de resultaten van een transcutane zuurstofdiffusie bij de rechthebbende in lighouding en met hangende benen;

EN

- 2) Positieve resultaten bekomen tijdens de testperiode die verplicht moet worden uitgevoerd:

Een proeftherapie van minimaal vijftien dagen met een percutaan geïmplanteerde elektrode of chirurgische lead dient uitgevoerd te worden na akkoord van het College van geneesheren-directeurs in een van de volgende gevallen:

- de Tc-PO₂ waarde aan de voet in lighouding ligt tussen 10 mm Hg en 30 mm Hg of is gelijk aan 10 mm Hg;

- de Tc-PO₂ waarde aan de voet in lighouding is lager dan 10 mm Hg, maar stijgt tot 20 mm Hg of meer bij de voet in hangende positie.

De resultaten van de proeftherapie worden als positief beschouwd als de pijn met ten minste 50% is verminderd en als de pijnmedicatie kan worden verminderd dankzij de testneurostimulatie met een duidelijke verbetering van de levenskwaliteit;

EN

- 3) Een duurzame revascularisatie is hoogst onwaarschijnlijk;

EN

- 4) Distale perfusiedruk lager dan 50 mmHg, met een drukindex enkel/onderarm van 35% of in geval van diabetescalcinoses van de tunica media, afwezigheid van perifere pulsaties;

EN

- 5) De levensverwachting bedraagt vijf jaar of meer;

EN

- 6) De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van de neurostimulator en het duurzaam en optimaal

gebruik van het hulpmiddel toelaten.

2.2. Exclusiecriteria

- Om het even welke chirurgische contra-indicatie om een dergelijke ingreep te ondergaan

OF

- tegenindicaties in het kader van een ingreep onder anaesthesie

OF

- andere risicofactoren voor een chirurgische ingreep (ernstige cardiovasculaire aandoening, coagulopathie,...)

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 171216-171220, 171231-171242, 171253-171264, 171275-171286, 171290-171301 en 171312-171323 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 171216-171220, 171231-171242, 171253-171264, 171275-171286, 171290-171301 en 171312-171323 moeten de volgende garanties worden gegeven:

Defect van het hulpmiddel:

Een garantie (warranty) in geval van defect van het hulpmiddel moet voor een periode van vijftien maanden gegeven worden

Levensduur:

Een garantie pro rata van vijftien maanden moet worden gegeven voor unilaterale neurostimulatoren in geval van end-of-life en een garantie pro rata van vierentwintig maanden moet worden gegeven voor bilaterale neurostimulatoren in geval van end-of-life.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 171216-171220, 171231-171242, 171916-171920 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs vóór de implantatie.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de proefstimulatie horend bij verstrekkingen 171216-171220 en 171231-171242 dient voorafgaand aan de ingreep door de implanterend geneesheer-specialist overgemaakt te worden aan het College van geneesheren-directeurs en ter kennisgeving aan de adviserend geneesheer via het formulier G-Form-I-04 ondertekend door alle leden van het multidisciplinaire team.

Deze aanvraag wordt voorgelegd aan de «Commissie Peer review Neurostimulatie » ingesteld bij het College van geneesheren-directeurs. Het College bezorgt de aanvraag binnen de dertig dagen na ontvangst aan die Commissie. De Commissie Peer Review bestaat uit ten minste drie leden aangewezen door de Belgische Vereniging voor Vaatheelkunde. In die Commissie heeft ten minste één lid van elke taalgroep zitting. De leden van het College van geneesheren-directeurs en de Commissie Tegemoetkoming van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen kunnen de vergadering van deze commissie Peer Review bijwonen. Deze Commissie Peer Review wordt door de Dienst in vergadering samengeroepen.

De «Commissie Peer Review Neurostimulatie » heeft ten allen tijde de mogelijkheid om de implanterend geneesheer-specialist uit te nodigen om zijn dossiers persoonlijk te komen voorstellen

Daarna wordt de aanvraag tot tegemoetkoming, met gemotiveerd advies van de « Commissie Peer Review Neurostimulatie », terug voorgelegd aan het College van geneesheren-directeurs die de uiteindelijke beslissing tot tegemoetkoming door de verplichte verzekering of tot weigering proefstimulatie neemt.

Binnen de dertig dagen die volgen op de ontvangst bij het College dit gemotiveerd advies, wordt de beslissing van het College van geneesheren-directeurs gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend geneesheer, de implanterend geneesheer-specialist en de ziekenhuisapotheker.

In geval van een gunstige beslissing tot proefstimulatie dient de implanterend geneesheer-specialist vervolgens het resultaat bekomen bij de proefbehandeling aan het College van geneesheren-directeurs over te maken die het binnen de dertig dagen na ontvangst voor advies bezorgt aan de Commissie Peer Review. Op basis van het advies van de Commissie peer review neemt het College een beslissing tot vergoeding van de definitieve neurostimulator binnen de dertig dagen die volgen op de ontvangst bij het College van het advies van de Commissie Peer Review. De beslissing wordt onmiddellijk en gelijktijdig meegedeeld aan de adviserend geneesheer de implanterend geneesheer-specialist en de ziekenhuisapotheker.

De documenten (follow-up inbegrepen) waaruit blijkt dat voldaan is aan de bovenvermelde voorwaarden voor implantatie, moeten steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

4.2. Vervanging

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 171253-171264, 171290-171301, 171916-171920, 171953-171964 dient voorafgaand aan de ingreep door de implanterend geneesheer-specialist overgemaakt te worden aan het College van geneesheren-directeurs via het formulier G-Form-I-05 ondertekend door alle leden van het multidisciplinaire team. De reden van de vervanging moet verplicht vermeld worden

De aanvraag tot tegemoetkoming wordt voorgelegd aan de « Commissie Peer Review Neurostimulatie » ingesteld bij het College van geneesheren-directeurs, en functionerend zoals beschreven onder 4.1

De te volgen procedure is identiek aan die bij een eerste implantatie, zonder dat er evenwel een nieuwe proefstimulatie uitgevoerd wordt.

Binnen de dertig dagen die volgen op de ontvangst bij het College van het advies van de Commissie Peer Review, wordt de beslissing van het College van geneesheren-directeurs, op basis van het advies van de Commissie Peer Review Neurostimulatie, gelijktijdig en onmiddellijk aan de adviserend geneesheer, de implanterend geneesheer-specialist en de ziekenhuisapotheker, meegedeeld.

4.3. Voortijdige vervanging

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor verstrekkingen 171275-171286 en 171312-171323 dient voorafgaand aan de ingreep door de implanterend geneesheer-specialist overgemaakt te worden aan het College van geneesheren-directeurs via het formulier G-Form-I-05 ondertekend door alle leden van het multidisciplinaire team. De reden van de voortijdige vervanging moet verplicht vermeld worden.

De aanvraag tot tegemoetkoming wordt voorgelegd aan de “Commissie Peer Review Neurostimulatie” ingesteld bij het College van geneesheren-directeurs, en functionerend zoals beschreven onder 4.1.

De te volgen procedure is identiek aan die bij een eerste implantatie, zonder dat er evenwel een nieuwe proefstimulatie uitgevoerd wordt.

Binnen de dertig dagen die volgen op de ontvangst bij het College van het advies van de Commissie Peer Review, wordt de beslissing van het College van geneesheren-directeurs, op basis van de Commissie Peer Review Neurostimulatie, gelijktijdig en onmiddellijk aan de adviserend geneesheer, de implanterend geneesheer-specialist en de ziekenhuisapotheker meegedeeld.

4.4. Afwijking van de procedure

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

5.1. Cumulatie en niet-cumulatieregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

Na een ongunstige proefbehandeling mag niet overgegaan worden tot de implantatie van een definitieve neurostimulator. De testelektrode mag geattesteerd worden onder de verstrekking 171430-171441, 171452-171463 of 171474-171485.

5.3. Afwijking van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

H. Gynaecologie

H.1 Borstklier

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161932 - 161943

Biopsienaald aangewend ter gelegenheid van de verstrekking 355213-355224 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 24,80	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 24,80

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161954 - 161965

Geheel van materiaal , met uitzondering van de clip, aangewend ter gelegenheid van de verstrekkingen 355235-355246 en 355250-355261 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.B.a

Vergoedingsbasis	€ 222,13	Veiligheidsgrens (%)	50,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 333,19	Veiligheidsgrens (€)	€ 111,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 222,13

Vergoedingsvoorwaarde : H-\$01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161976 - 161980

Clip gebruikt in combinatie met de verstrekking 161954-161965

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis	€ 82,65	Veiligheidsgrens (%)	50,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 123,97	Veiligheidsgrens (€)	€ 41,32	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 82,65

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

161991 - 162002

Markeerder in metaal of kunststof met markering van het punctiekanaal van op de huid tot in het letsel

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis	€ 24,02	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 24,02

H.2 Baarmoeder

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162013 - 162024

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 431336 - 431340 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 559,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 139,99
Vergoedingsbedrag					€ 419,98

H. Gynaecologie

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162035 - 162046

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 431351 - 431362 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 777,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 194,49
Vergoedingsbedrag					€ 583,48

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162050 - 162061

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432655 - 432666 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 265,52	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 66,38
Vergoedingsbedrag					€ 199,14

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162072 - 162083

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432670 - 432681 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 559,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 139,99
Vergoedingsbedrag					€ 419,98

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162094 - 162105

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432736 - 432740 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 559,97	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 139,99
Vergoedingsbedrag					€ 419,98

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

H. Gynaecologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162116 - 162120

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432611 - 432622 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 230,39	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 57,59
				Vergoedingsbedrag	€ 172,80

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162131 - 162142

Lus voor het endoscopisch verwijderen van obstructief weefsel en tumoren van de urogenitale tractus, gebruikt bij de verstrekkingen 432456-432460, 432390-432401 of 432412-432423 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis	€ 41,33	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 22,73
				Vergoedingsbedrag	€ 18,60

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

H.3 Baarmoederadnexen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162153 - 162164

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432574 - 432585 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 230,39	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 57,59
				Vergoedingsbedrag	€ 172,80

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162175 - 162186

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432596 - 432600 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 230,39	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 57,59
				Vergoedingsbedrag	€ 172,80

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162190 - 162201

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432633 - 432644 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie : II.D.b

Vergoedingsbasis	€ 230,39	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	25,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 57,59
				Vergoedingsbedrag	€ 172,80

Vergoedingsvoorwaarde : H-§03

H. Gynaecologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162212 - 162223

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal met uitzondering van de sterilisatieclips gebruikt tijdens de verstrekking 432692 - 432703 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 108,48

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 59,66

Vergoedingsbedrag

€ 48,82

Vergoedingsvoorwaarde :

H-\$03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162234 - 162245

Geheel van de sterilisatieclips gebruikt tijdens de verstrekking 432692-432703 of 432316-432320 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.D.d

Vergoedingsbasis

€ 70,07

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 38,53

Vergoedingsbedrag

€ 31,54

H.4 Netjes voor herstel van prolaps

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162256 - 162260

Volledig synthetisch netje voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%) 40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,00

Veiligheidsgrens (€) € 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162271 - 162282

Volledig biologisch netje voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%) 40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,00

Veiligheidsgrens (€) € 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-\$02

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162293 - 162304

Hybride biosynthetisch netje voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%) 40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,00

Veiligheidsgrens (€) € 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-\$02

H. Gynaecologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162315 - 162326

Volledig synthetisch speciaal netje voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%)

40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,00

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§02

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162330 - 162341

Volledig biologisch speciaal netje voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%)

40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,00

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§02

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162352 - 162363

Hybride biosynthetisch speciaal netje voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, per cm²

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%)

40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 0,00

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§02

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172476 - 172480

Geheel van netjes voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs abdominale weg

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

35101

Vergoedingsbasis

€ 300,00

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 300,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§02

H.5 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162374 - 162385

Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 431373 - 431384 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 592,00

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 148,00

Vergoedingsbedrag

€ 444,00

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§03

H. Gynaecologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162396 - 162400

Transvaginaal aangebrachte suburethrale band ter behandeling van stress-incontinentie naar aanleiding van de verstrekking 432751-432762 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 360,37

Veiligheidsgrens (%)

15,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 414,42

Veiligheidsgrens (€)

€ 54,05

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 360,37

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162411 - 162422

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432073 - 432084 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 235,56

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 58,89

Vergoedingsbedrag

€ 176,67

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162433 - 162444

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432530 - 432541 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 70,25

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 17,56

Vergoedingsbedrag

€ 52,69

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162455 - 162466

Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432552 - 432563 van de nomenclatuur, via endoscopische weg

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 230,39

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 57,59

Vergoedingsbedrag

€ 172,80

Vergoedingsvoorwaarde :

H-§03

Vergoedingsvoorwaarden

H-§01

Gelinkte prestaties

161954

161965

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het materiaal, met uitzondering van de clip, gebruikt bij vacuümgeassisteerde biopsie van de borstklier moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De hulpmiddelen gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 161954-161965 kunnen slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien gebruikt in één van de volgende indicaties:

- gegroepeerde microcalcificaties;
- asymmetische densiteiten;
- architecturale distorties;
- stellaire beelden van onduidelijke origine;
- nodulaire densiteiten met een diameter kleiner dan of gelijk aan 1 cm;
- solide letsels met een diameter kleiner dan of gelijk aan 1 cm;
- prepectorale of subcutane letsels groter dan 1 cm;
- mammografisch aangetoonde letsels met sterk vermoeden van fibroadenoom.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste gebruik

De indicaties, de klinische evaluatie en de resultaten van het histologisch onderzoek dienen te worden vermeld in het medisch dossier van de rechthebbende .

4.2. Vervanging

Niet van toepassing

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

162256	162260
162271	162282
162293	162304
162315	162326
162330	162341
162352	162363
172476	172480

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te genieten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare netjes voor herstel van prolaps, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 172476-172480 kan in enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

- prolaps stadium 3
- prolaps stadium 2 met functionele symptomen, na het falen van conservatieve behandeling dat in het medisch dossier van de rechthebbende gedocumenteerd is.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 162315-162326, 162330-162341 en 162352-162363 kunnen slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

De verstrekkingen 162315-162326, 162330-162341 en 162352-162363 omvatten :

- het netje met een complexe vorm, die niet ellipsoïd of vierhoekig is, met aanhechtingspunten voor plaatsing met behulp van naalden, en
- een plaatsingskit met niet-herbruikbare naalden.
- de netjes opgenomen onder de verstrekking 172476-172480 zijn ofwel netjes die enkel bestaan uit polypropyleen type 1 (macroporeus, monofilament) volgens de Amid classificatie, ofwel netjes bestaande uit polyester type 3 (multifilament, microporeus) volgens de Amid classificatie.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

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

Wat de verstrekkingen 162256-162260, 162271-162282, 162293-162304, 162315-162326, 162330-162341 en 162352-162363 betreft :

Per gebruikt netje kan slechts één van de zes verstrekkingen geattesteerd worden.

De verstrekking 172476-172480 kan slechts één keer per ingreep aangerekend worden.

5.3. Derogatie van attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

Gelinkte prestaties

162013	162024
162035	162046
162050	162061
162072	162083
162094	162105
162116	162120
162131	162142
162153	162164
162175	162186
162190	162201
162212	162223
162374	162385
162411	162422
162433	162444
162455	162466

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende gebruikte medische hulpmiddelen voorzien voor eenzelfde heekundige ingreep, in het ene geval een endoscopische uitvoering en in het andere geval een open uitvoering, 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

Indien voor eenzelfde heekundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heekundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

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

I. Pneumologie en ademhalingsstelsel

I.1 Luchtwegen

I.1.1 Stents

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162470 - 162481

Bronchiale of pulmonale stent in kunststof, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162492 - 162503

Zelfexpandeerbare bronchiale of pulmonale stent in kunststof, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 508,52	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 508,52

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162514 - 162525

Zelfexpandeerbare bronchiale of pulmonale metalen stent, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 1.101,12	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 1.101,12

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162536 - 162540

Tracheo-bronchiale Y stent in kunststof, per stent

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 750,76	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 750,76

I.1.2 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162551 - 162562

Cytologieborstel en/of biopsietang gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 471715-471726 of 471730-471741 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie : II.D.d

Vergoedingsbasis	€ 20,66	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 11,36
Vergoedingsbedrag					€ 9,30

I. Pneumologie en ademhalingsstelsel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162573 - 162584

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 471855-471866 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.b

Vergoedingsbasis

€ 146,71

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

25,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 36,67

Vergoedingsbedrag

€ 110,04

J. Plastische en reconstructieve heelkunde

J.1 Implantaten of weefselexpanders

J.1.1 Borstklierreconstructie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162595 - 162606

Borstimplantaat of weefselexpander op maat

Vergoedingscategorie : I.F.a

Vergoedingsbasis CGD Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

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

Vergoedingsbedrag CGD

Vergoedingsvoorwaarde : J-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162610 - 162621

Rond borstimplantaat of ronde definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel of met zoutoplossing, inclusief toebehoren

Vergoedingscategorie : I.B.a

Vergoedingsbasis € 380,39 Veiligheidsgrens (%) 0,00% Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Maximumprijs € 380,39 Veiligheidsgrens (€) € 0,00 Persoonlijk aandeel (€) € 0,00

Vergoedingsbedrag € 380,39

Vergoedingsvoorwaarde : J-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162632 - 162643

Anatomisch borstimplantaat of anatomische definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel of met zoutoplossing, inclusief toebehoren

Vergoedingscategorie : I.B.a

Vergoedingsbasis € 550,56 Veiligheidsgrens (%) 0,00% Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Maximumprijs € 550,56 Veiligheidsgrens (€) € 0,00 Persoonlijk aandeel (€) € 0,00

Vergoedingsbedrag € 550,56

Vergoedingsvoorwaarde : J-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162654 - 162665

Rond borstimplantaat of ronde definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel en met zoutoplossing, inclusief toebehoren

Vergoedingscategorie : I.B.a

Vergoedingsbasis € 680,69 Veiligheidsgrens (%) 0,00% Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Maximumprijs € 680,69 Veiligheidsgrens (€) € 0,00 Persoonlijk aandeel (€) € 0,00

Vergoedingsbedrag € 680,69

Vergoedingsvoorwaarde : J-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162676 - 162680

Anatomisch borstimplantaat of anatomische definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel en met zoutoplossing, inclusief toebehoren

Vergoedingscategorie : I.B.a

Vergoedingsbasis € 986,00 Veiligheidsgrens (%) 0,00% Persoonlijk aandeel (%) 0,00%

Maximumprijs € 986,00 Veiligheidsgrens (€) € 0,00 Persoonlijk aandeel (€) € 0,00

Vergoedingsbedrag € 986,00

J. Plastische en reconstructieve heelkunde

Vergoedingsvoorwaarde : J-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
162691 - 162702		Niet-anatomische tijdelijke weefselexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	€ 430,44	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 430,44	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 430,44
Vergoedingsvoorwaarde :		J-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
162713 - 162724		Anatomische tijdelijke weefselexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	€ 586,59	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 586,59	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 586,59
Vergoedingsvoorwaarde :		J-§02			

J.1.2 Niet-borstklierreconstructie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			
162735 - 162746		Tijdelijke weefselexpander voor niet-borstreconstructie, inclusief toebehoren			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	€ 430,44	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 430,44	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 430,44
Vergoedingsvoorwaarde :		J-§02			

Vergoedingsvoorwaarden

J-§01

Gelinkte prestaties

162595

162606

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende het borstimplantaat of de weefselexpander op maat, 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

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 162595-162606 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van het College van geneesheren-directeurs dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag.

De implanterend geneesheer-specialist bezorgt die aanvraag, voorafgaand aan de implantatie, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeurs.

Die aanvraag omvat:

- een omstandig medisch verslag van de implanterend geneesheer-specialist dat aantoont dat het gebruik van een implantaat op maat nodig is;
- een omstandig bestek of factuur van de firma die het implantaat heeft gefabriceerd.

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

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.

Gelinkte prestaties

162610	162621
162632	162643
162654	162665
162676	162680
162691	162702
162713	162724
162735	162746

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan volgend criterium voldoet:

- ondergaan hebben van één van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486 of 252512-252523 van de nomenclatuur

- bij genderdysforie

De verstrekking 162735-162746 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan volgend criterium voldoet:

excisie van huidtumoren of littekens of reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Het akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van de adviserend geneesheer voor de verstrekkingen 251576-251580 en 251650-251661 van de nomenclatuur impliceert een akkoord van de adviserend geneesheer voor de verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724.

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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724 is toegestaan naar aanleiding van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486 en 252512-252523 van de nomenclatuur en bij genderdysforie.

5.3. Derogatie van attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

K. Heelkunde in het algemeen

K.1 Weefsellijmen

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162750 - 162761

Basisvergoeding voor chirurgische lijm voor inwendig gebruik (per ingreep)

Vergoedingscategorie : I.D.d

Vergoedingsbasis	€ 47,05	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 25,87
Vergoedingsbedrag					€ 21,18

Vergoedingsvoorwaarde : K-§01

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162772 - 162783

Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt tijdens een intradurale, craniospinale ingreep (per ingreep)

Vergoedingscategorie : I.E.d **Nom. Lijst** 32901

Vergoedingsbasis	€ 319,32	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 175,62
Vergoedingsbedrag					€ 143,70

Vergoedingsvoorwaarde : K-§01

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162794 - 162805

Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij chirurgie van het hart of de grote intrathoracale bloedvaten (per ingreep)

Vergoedingscategorie : I.E.d **Nom. Lijst** 32902

Vergoedingsbasis	€ 518,53	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 285,19
Vergoedingsbedrag					€ 233,34

Vergoedingsvoorwaarde : K-§01

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162816 - 162820

Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij contact met een parenchymateus orgaan (per ingreep)

Vergoedingscategorie : I.E.d **Nom. Lijst** 32903

Vergoedingsbasis	€ 518,53	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 285,19
Vergoedingsbedrag					€ 233,34

Vergoedingsvoorwaarde : K-§01

K.2 Hemostatische producten

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162831 - 162842

Hemostatisch product dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij chirurgie van het hart of de grote intrathoracale bloedvaten (per stuk)

Vergoedingscategorie : I.E.d **Nom. Lijst** 33001

Vergoedingsbasis	€ 255,26	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	55,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 140,39
Vergoedingsbedrag					€ 114,87

K. Heelkunde in het algemeen

Vergoedingsvoorwaarde : K-§01

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162853 - 162864

Hemostatisch product dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij contact met een parenchymateus orgaan (per stuk)

Vergoedingscategorie :

I.E.d

Nom. Lijst

33002

Vergoedingsbasis

€ 255,26

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 140,39

Vergoedingsbedrag

€ 114,87

Vergoedingsvoorwaarde :

K-§01

K.3 Anti-adhesieven

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162875 - 162886

Anti-adhesief op basis van synthetische polymeren of een mengeling van natuurlijke (non-bovien) en synthetische polymeren dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een craniospinale ingreep (per stuk)

Vergoedingscategorie :

I.E.d

Nom. Lijst

33101

Vergoedingsbasis

€ 279,28

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 153,60

Vergoedingsbedrag

€ 125,68

Vergoedingsvoorwaarde :

K-§01

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162890 - 162901

Anti-adhesief op basis van natuurlijke polymeren (non-bovien) dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een craniospinale ingreep (per cm²)

Vergoedingscategorie :

I.E.d

Nom. Lijst

33102

Vergoedingsbasis

€ 6,01

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 3,30

Vergoedingsbedrag

€ 2,71

Vergoedingsvoorwaarde :

K-§01

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162912 - 162923

Anti-adhesief dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij handchirurgie (per stuk)

Vergoedingscategorie :

I.E.d

Nom. Lijst

33103

Vergoedingsbasis

€ 222,23

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 122,22

Vergoedingsbedrag

€ 100,01

Vergoedingsvoorwaarde :

K-§01

K. Heelkunde in het algemeen

Datum laatste bijwerking : 1/02/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162934 - 162945

Anti-adhesief dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij gynaecologische chirurgie (per ingreep)

Vergoedingscategorie :

I.E.d

Nom. Lijst

33104

Vergoedingsbasis

€ 164,17

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 90,29

Vergoedingsbedrag

€ 73,88

Vergoedingsvoorwaarde :

K-§01

K.4 Materiaal voor autotransfusie met behulp van een cellsaving-systeem

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162956 - 162960

Geheel van het materiaal voor autotransfusie met behulp van een cellsaving-systeem gebruikt bij een majeure neurochirurgische, thoracale, vasculaire, orthopedische of abdominale ingreep met ernstig bloedverlies

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 180,80

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 180,80

Vergoedingsvoorwaarde :

K-§02

Vergoedingsvoorwaarden

K-§01

Gelinkte prestaties

162750	162761
162772	162783
162794	162805
162816	162820
162831	162842
162853	162864
162875	162886
162890	162901
162912	162923
162934	162945

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de weefsellijmen, de hemostatische producten en de anti-adhesieven, 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

De verstrekkingen 162772-162783, 162794-162805, 162816-162820, 162831-162842, 162853-162864, 162875-162886, 162890-162901, 162912-162923 en 162934-162945 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

De verstrekkingen 162772-162783, 162794-162805, 162816-162820, 162831-162842, 162853-162864, 162875-162886, 162890-162901, 162912-162923 en 162934-162945 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de resultaten van minstens één (retrospectieve of prospectieve) klinische studie (geen case report) met betrekking tot de werkzaamheid en de veiligheid van het product en zijn toepassingsdomein in een peer reviewed journal gepubliceerd zijn. In die studie zijn minimum de volgende elementen duidelijk beschreven:

- de indicaties
- de inclusie- en exclusiecriteria
- een relevante follow-up
- de resultaten

De gegevens zijn verwerkt volgens de gangbare gevalideerde statistische methoden. De studieresultaten zijn significant en klinisch relevant.

Bijkomend aan de gepubliceerde evidentie kan de Commissie zich laten adviseren door experts ter zake.

3.3.Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 162750-162761, 162772-162783, 162794-162805 en 162816-162820 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekkingen 162750-162761, 162772-162783, 162794-162805 en 162816-162820 zijn niet cumuleerbaar met de farmaceutische specialiteiten op basis van vloeibare fibrinelijm voorzien in de paragraaf 840000 van hoofdstuk 4 van bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten.

De verstrekkingen 162875-162886 en 162890-162901 zijn onderling niet cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

- a) De verstrekking 162816-162820 kan enkel geattesteerd worden wanneer de lijm gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 242292-242303, 242314-242325, 242336-242340, 242351-242362, 242395-242406, 242410-242421, 242491-242502, 242631-242642, 242653-242664, 242756-242760, 242771-242782, 243655-243666, 244856-244860, 318076-318080, 318334-318345, 261671-261682, 261715-261726, 261693-261704, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393-318404.
- b) De verstrekking 162794-162805 kan enkel worden geattesteerd wanneer de lijm gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 229014-229025, 229036-229040, 229073-229084, 229552-229563, 229574-229585, 318054-318065, 229596-229600, 229611-229622, 229515-229526, 229530-229541, 229633-229644.
- c) De verstrekking 162853-162864 kan enkel worden geattesteerd wanneer het hemostatische product gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 242292-242303, 242314-242325, 242336-242340, 242351-242362, 242395-242406, 242410-242421, 242491-242502, 242631-242642, 242653-242664, 242756-242760, 242771-242782, 243655-243666, 244856-244860, 318076-318080, 318334-318345, 261671-261682, 261715-261726, 261693-261704, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010 - 318021, 318054 - 318065, 318312 - 318323, 318393 - 318404.
- d) De verstrekking 162831-162842 kan enkel worden geattesteerd wanneer het hemostatische product gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 229014-229025, 229036-229040, 229073-229084, 229552-229563, 229574-229585, 318054-318065, 229596-229600, 229611-229622, 229515-229526, 229530-229541, 229633-229644.
- e) De verstrekkingen 162875-162886 en 162890-162901 kunnen enkel worden geattesteerd wanneer het anti-adhesief gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 281772-281783, 281713-281724, 281735-281746, 281816-281820, 281831-281842, 281853-281864, 281116-281120, 281794-281805, 232794-232805.
- f) De verstrekking 162912-162923 kan enkel worden geattesteerd wanneer het anti-adhesief gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 287733-287744, 287755-287766, 276452-276463, 276474-276485, 276496-276500, 276511-276522.
- g) De verstrekking 162934-162945 kan enkel worden geattesteerd wanneer het anti-adhesief gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur en uitsluitend voor vrouwen jonger dan veertig jaar met een zwangerschapswens: 431115-431126, 431395-431406, 431432-431443, 431550-431561, 431594-431605, 431653-431664, 432316-432320, 432530-432541, 432574-432585, 432596-432600, 432611-432622, 432552-432563, 431211-431222, 431572-431583, 431616-431620, 243751-243762.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende het geheel van het materiaal voor autotransfusie met behulp van een cellsaving-systeem 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

De verstrekking 162956-162960 kan slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

In de verstrekking 162956-162960 stelt de term “cellsaving” de procedure voor waarbij tijdens het opzuigen verloren bloed ogenblikkelijk vermengd wordt met een anticoagulans, waarna het wordt gefilterd in een reservoir. Vanuit dit reservoir wordt het bloed via een pomp naar een centrifuge gebracht waar cellen van het plasma gescheiden worden. Het residuele plasma tussen de cellen wordt dan weggewassen, waarna de celmassa aan de rechthebbende kan worden teruggegeven, al dan niet gebruik makend van een filter.

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

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

De verstrekking 162956-162960 kan slechts éénmaal per ingreep worden geattesteerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

L. Orthopedie en traumatologie

L.1 Wervelkolom

L.1.1 Kyphoplastie en Vertebroplastie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162971 - 162982

Gebruiksmateriaal voor kyphoplastie met ballon gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589676-589680 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 0,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 0,00

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

162993 - 163004

Cement voor kyphoplastie met ballon gebruikt samen met de verstrekking 162971-162982, per niveau, maximum twee niveaus

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 82,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 82,08

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171975 - 171986

Cement voor vertebroplastie, per niveau, maximum 2 niveaus

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 82,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 82,08

L.1.2 Tussenwervelschijf

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

163015 - 163026

Prothese voor vervanging van een volledige lumbale tussenwervelschijf, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33201

Vergoedingsbasis

€ 1.800,00

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.980,00

Veiligheidsgrens (€)

€ 180,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.800,00

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§02

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

163030 - 163041

Insert of kern, in polyethyleen, van een totale lumbale discusprothese

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33202

Vergoedingsbasis

€ 260,26

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 286,28

Veiligheidsgrens (€)

€ 26,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 260,26

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

163052 - 163063

Insert of kern, in highly cross-linked polyethyleen, van een totale lumbale discusprothese

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33203

Vergoedingsbasis

€ 260,26

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 286,28

Veiligheidsgrens (€)

€ 26,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 260,26

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§02

L.1.3 Cage

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

171990 - 172001

Geheel van niet-mobiele artrodese implantaten (cages) voor plaatsing in de cervicale tussenwervelruimte, per niveau

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 387,40

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 387,40

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172012 - 172023

Geheel van niet-mobiele artrodese implantaten (cages) voor plaatsing in de thoracolumbale tussenwervelruimte, per niveau

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 837,85

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 837,85

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172034 - 172045

Geheel van corporectomie cages of -wigen, inclusief de fixatie-elementen, end-cap of end-ring

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.200,00

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.200,00

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172056 - 172060

Geheel van botschroeven of -ankers voor fixatie van een cage aan de wervelkolom, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 240,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 240,00

L.1.4 Staaf

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172071 - 172082

Longitudinale staaf voor verankering aan de wervelkolom door middel van schroeven, haken en/of reduceerbare clamp

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 120,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 120,00

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172093 - 172104

Twee staven met alle bijkomende elementen voor verankering aan het occiput, inclusief de occiput-schroeven

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 600,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,00

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172115 - 172126

Verankeringschroef voor fixatie van de staaf, inclusief de connector, het toebehoren (staple, washer, ...) en alle elementen voor fixatie en blokkering

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 290,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 290,00

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172130 - 172141

Verankeringshaak of reduceerbare clamp voor fixatie van de staaf, inclusief de connector, de fixatieband, het toebehoren (staple, washer, ...) en alle elementen voor fixatie en blokkering

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 290,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 290,00

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172152 - 172163

(Ilio-)sacraal verankeringspunt met 2 of meer verankeringschroeven op ilium en/of sacrum samen gefixeerd aan de staaf, inclusief alle toebehoren voor connectie, fixatie en blokkering

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 720,73

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 720,73

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172174 - 172185

Verankeringsklem (haak en tegenhaak) voor fixatie van de staaf, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering, connector inbegrepen

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 450,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 450,00

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172196 - 172200

Transversale verbinding tussen staven, voor het geheel van de samenstellende elementen, inclusief alle fixatie-elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 240,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 240,00

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172211 - 172222

Longitudinale verbinding voor staven, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 110,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 110,00

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172233 - 172244

Totaal van de elementen van een implantaat, verankerd via 2 haken/schroeven op dezelfde wervel, bedoeld voor de correctie van een spondylolyse

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst 33403

Vergoedingsbasis

€ 800,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 800,00

L. Orthopedie en traumatologie

L.1.5 Plaat

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172255 - 172266

Plaat voor fixatie aan de wervelkolom op cervicaal of thoracolumbaal niveau

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 250,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 250,00

Vergoedingsvoorwaarde : L-§05

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172270 - 172281

Verankeringsschroef aan de wervelkolom van een cervicale of thoracolumbale plaat, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 60,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 60,00

L.1.7 Toebehoren voor implantaten voor de wervelkolom

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164054 - 164065

Kabel voor sublaminare fixatie van een greffe, twee wervels of een staaf, ongeacht het aantal niveaus, voor het geheel van de cerclage

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 240,20	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 240,20

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164076 - 164080

Cement, om in te brengen in geperforeerde schroeven voor bijkomende fixatie in de wervelkolom, voor de totaliteit, per ingreep

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 100,10	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 100,10

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

172292 - 172303

Alleenstaande schroef voor densfixatie

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 150,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 150,00

L. Orthopedie en traumatologie

L.2 Gewrichten

L.2.1 Bovenste lidmaat

L.2.1.1 Schouder

L.2.1.1.1 Stelen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164091 - 164102

Monobloc humerusprothese

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33601	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 855,87	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.027,04	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 171,17	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 855,87

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164113 - 164124

Steel voor modulaire humerusprothese (waarop een kop geplaatst kan worden), voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33602	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 745,76	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	30,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 969,48	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 223,72	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 745,76
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164135 - 164146

Steel voor modulaire humerusprothese (waarop een kop geplaatst kan worden), voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33603	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 745,76	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	30,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 969,48	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 223,72	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 745,76
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164150 - 164161

Humerussteel per primam voor een omgekeerde schouderprothese (diafysaire en epifysaire gedeelten), voor plaatsing met cement , inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33604	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 850,86	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.021,03	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 170,17	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 850,86
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164172 - 164183

Humerussteel per primam voor een omgekeerde schouderprothese (diafysaire en epifysaire gedeelten), voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33605		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.101,12	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.376,40	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 275,28	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.101,12
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164194 - 164205

Diafysair gedeelte van een humerussteel die peroperatief de keuze tussen een anatomische of omgekeerde constructie toelaat, voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33606		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 820,83	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 984,99	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 164,16	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 820,83
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164216 - 164220

Diafysair gedeelte van een humerussteel die peroperatief de keuze tussen een anatomische of omgekeerde constructie toelaat, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33607		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 975,99	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.171,18	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 195,19	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 975,99
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164231 - 164242

Epifysair gedeelte van humerussteel : metalen gedeelte (uitgezonderd de rehausseur) dat toelaat over te schakelen van een anatomische prothese naar een omgekeerde schouderprothese, of omgekeerd, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33608		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 362,37	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 452,96	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 90,59	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 362,37
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164253 - 164264

Lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33609		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 970,98	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.213,72	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 242,74	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 970,98
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164275 - 164286

Vergrendelbare lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen en de vergrendelschroeven

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33610		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.025,04	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.281,30	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 256,26	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.025,04
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164290 - 164301

Lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33611		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 970,98	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.213,72	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 242,74	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 970,98
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164312 - 164323

Vergrendelbare lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief alle assemblage elementen en de vergrendelschroeven

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33612		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.025,04	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.281,30	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 256,26	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.025,04
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§06				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.1.1.2 Kop

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164334 - 164345

Cefalische prothese ter vervanging van enkel de humeruskop waarvan de diameter groter of gelijk is dan 35 mm

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33613		
Vergoedingsbasis	€ 636,65	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 763,98	Veiligheidsgrens (€)	€ 127,33	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 636,65

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164356 - 164360

Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen voor het geheel van de samenstellende elementen waarvan de diameter kleiner is dan 35 mm

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33614		
Vergoedingsbasis	€ 1.551,57	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.861,88	Veiligheidsgrens (€)	€ 310,31	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.551,57
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§07				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164371 - 164382

Standaard humeruskop of binnenkopje van bipolaire kop, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33615		
Vergoedingsbasis	€ 382,39	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 458,86	Veiligheidsgrens (€)	€ 76,47	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 382,39

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164393 - 164404

Bipolaire humeruskop, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33616		
Vergoedingsbasis	€ 636,65	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 763,98	Veiligheidsgrens (€)	€ 127,33	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 636,65

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164415 - 164426

Humeruskop in keramiek, inclusief alle assemblage elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33617		
Vergoedingsbasis	€ 560,57	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 672,68	Veiligheidsgrens (€)	€ 112,11	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 560,57

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.1.1.3 Glenoid

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164430 - 164441

Glenoid voor schouderprothese - Standaard in polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33618		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 330,33	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 396,39	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 66,06	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 330,33

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164452 - 164463

Glenoid voor schouderprothese - Standaard in highly cross-linked polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33619		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 330,33	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 396,39	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 66,06	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 330,33
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164474 - 164485

Niet-modulaire glenoid voor schouderprothese uit één stuk, met metalen buitendeel en binnendeel vervaardigd uit polyethyleen (metal backed)

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33620		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 437,44	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 524,92	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 87,48	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 437,44

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164496 - 164500

Niet-modulaire glenoid voor schouderprothese uit één stuk, met metalen buitendeel en binnendeel vervaardigd uit highly cross-linked polyethyleen (metal backed)

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33621		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 437,44	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 524,92	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 87,48	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 437,44
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164511 - 164522

Buitendeel van een modulaire glenoid

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33622		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 350,36	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 437,95	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 87,59	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 350,36

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164533 - 164544

Binnendeel van een modulaire glenoid voor een anatomische schouderprothese

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33623	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 200,20	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 240,24	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 40,04	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 200,20

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164555 - 164566

Binnendeel van een highly cross-linked polyethyleen modulaire glenoid voor een anatomische schouderprothese

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33624	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 200,20	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 240,24	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 40,04	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 200,20
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164570 - 164581

Binnendeel van een modulaire glenoid - sferisch implantaat voor een omgekeerde schouderprothese

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33625	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 365,37	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	35,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 493,24	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 127,87	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 365,37

L.2.1.1.4 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164592 - 164603

Humerus cupula voor omgekeerde schouderprothese

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33626	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 200,20	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 240,24	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 40,04	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 200,20

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164614 - 164625

Ophogend tussenstuk voor schouderprothese

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33627	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 180,18	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 216,21	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 36,03	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 180,18

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164636 - 164640

Spacer in cement met antibiotica geïmpregneerd

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33628

Vergoedingsbasis

€ 715,73

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 787,30

Veiligheidsgrens (€)

€ 71,57

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 715,73

L.2.1.1.5 Toebehoren voor schouderprothesen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164651 - 164662

Schroef gebruikt bij het plaatsen van het glenoïdaal gedeelte van een schouderprothese - maximum vier stuks, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 34,03

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 37,43

Veiligheidsgrens (€)

€ 3,40

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 34,03

L.2.1.2 Elleboog

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164673 - 164684

Humerale component van een totale elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33701

Vergoedingsbasis

€ 1.151,17

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.381,40

Veiligheidsgrens (€)

€ 230,23

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.151,17

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164695 - 164706

Ulnaire component van een totale elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33702

Vergoedingsbasis

€ 720,73

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 864,87

Veiligheidsgrens (€)

€ 144,14

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 720,73

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164710 - 164721

Capitellum component van een unicompartimentele elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33703

Vergoedingsbasis

€ 700,71

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 840,85

Veiligheidsgrens (€)

€ 140,14

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 700,71

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164732 - 164743

Radiuskopprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33704

Vergoedingsbasis

€ 1.251,27

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.501,52

Veiligheidsgrens (€)

€ 250,25

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.251,27

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164754 - 164765

Radiuskopprothese in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33705

Vergoedingsbasis

€ 220,22

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 264,26

Veiligheidsgrens (€)

€ 44,04

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 220,22

L.2.1.3 Pols

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164776 - 164780

Radiuscomponent van een totale radio-carpale polsprothese

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33706

Vergoedingsbasis

€ 1.251,27

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.501,52

Veiligheidsgrens (€)

€ 250,25

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.251,27

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164791 - 164802

Carpale component van een totale radio-carpale polsprothese

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33707

Vergoedingsbasis

€ 1.501,52

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.801,82

Veiligheidsgrens (€)

€ 300,30

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.501,52

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164813 - 164824

Resurfacing polsprothese te impacteren in het os capitatum van de handwortel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33708

Vergoedingsbasis

€ 1.286,30

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.543,56

Veiligheidsgrens (€)

€ 257,26

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.286,30

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164835 - 164846

Ulna kop prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33709

Vergoedingsbasis

€ 1.301,32

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.561,58

Veiligheidsgrens (€)

€ 260,26

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.301,32

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164850 - 164861

Totale radio-carpale polsprothese in silicone

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33710

Vergoedingsbasis

€ 550,56

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 660,67

Veiligheidsgrens (€)

€ 110,11

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 550,56

L.2.1.4 Hand

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164872 - 164883

Prothese van het os lunatum of van het os scaphoideum van de handwortel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33711

Vergoedingsbasis

€ 500,51

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 600,61

Veiligheidsgrens (€)

€ 100,10

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 500,51

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164894 - 164905

Interpositieprothese tussen de handwortelbeenderen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33712

Vergoedingsbasis

€ 500,51

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 600,61

Veiligheidsgrens (€)

€ 100,10

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 500,51

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164916 - 164920

Carpometacarpale en/of trapezometacarpale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33713

Vergoedingsbasis

€ 600,61

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 720,73

Veiligheidsgrens (€)

€ 120,12

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 600,61

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164931 - 164942

Metacarpo-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33714	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 810,82	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 972,98	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 162,16	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 810,82

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164953 - 164964

Metacarpo-falangeale prothese in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33715	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 260,26	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 312,31	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 52,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 260,26

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164975 - 164986

Interfalangeale prothese (vinger), voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33716	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.001,02	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.201,22	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 200,20	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.001,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

164990 - 165001

Interfalangeale prothese (vinger) in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33717	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 260,26	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 312,31	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 52,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 260,26

L.2.1.5 Andere

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

165012 - 165023

Vingerpees-implantaten

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	33718	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 360,37	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 432,44	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 72,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 360,37

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

165034 - 165045

Totale radio-ulnaire prothese met radiale steun, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33719

Vergoedingsbasis

€ 5.705,79

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 6.846,94

Veiligheidsgrens (€)

€ 1.141,15

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.705,79

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

165056 - 165060

Implantaat voor de sigmoid groeve van de radius

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33720

Vergoedingsbasis

€ 950,96

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.141,15

Veiligheidsgrens (€)

€ 190,19

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 950,96

L.2.1.6 Toebehoren

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

165071 - 165082

Botschroef voor radio-carpale polsprothese, maximum twee stuks, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 34,03

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 37,43

Veiligheidsgrens (€)

€ 3,40

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 34,03

L.2.2 Onderste lidmaat

L.2.2.1 Heup

L.2.2.1.1 Femorale prothesen

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165093 - 165104

Standaard steel voor plaatsing met cement inclusief de eventuele centralizer

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33801

Vergoedingsbasis

€ 644,65

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 709,11

Veiligheidsgrens (€)

€ 64,46

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 644,65

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165115 - 165126		Standaard steel bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33802		
Vergoedingsbasis	€ 810,82	Veiligheidsgrens (%)	30,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.054,06	Veiligheidsgrens (€)	€ 243,24	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 810,82
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165130 - 165141		Steel met anatomische vorm voor plaatsing met cement inclusief de eventuele centralizer			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33803		
Vergoedingsbasis	€ 672,68	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 739,94	Veiligheidsgrens (€)	€ 67,26	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 672,68
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165152 - 165163		Steel met anatomische vorm bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33804		
Vergoedingsbasis	€ 900,91	Veiligheidsgrens (%)	30,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.171,18	Veiligheidsgrens (€)	€ 270,27	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 900,91
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165174 - 165185		Steel voor revisie en voor plaatsing met cement en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436 – 293440 of 279016-279020 van de nomenclatuur inclusief de eventuele centralizer			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33805		
Vergoedingsbasis	€ 1.239,26	Veiligheidsgrens (%)	15,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.425,14	Veiligheidsgrens (€)	€ 185,88	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.239,26
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$10,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165196 - 165200		Vergrendelbare steel voor revisie en voor plaatsing met cement en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436- 293440 of 279016-279020 van de nomenclatuur, inclusief de eventuele centralizer en de vergrendelschroeven			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33806		
Vergoedingsbasis	€ 1.293,31	Veiligheidsgrens (%)	15,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.487,30	Veiligheidsgrens (€)	€ 193,99	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.293,31
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$10,L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165211 - 165222		Steel voor revisie bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436- 293440 of 279016-279020 van de nomenclatuur			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33807		
Vergoedingsbasis	€ 1.381,40	Veiligheidsgrens (%)	25,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.726,75	Veiligheidsgrens (€)	€ 345,35	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.381,40
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$10,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165233 - 165244		Vergrendelbare steel voor revisie bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436- 293440 of 279016-279020 van de nomenclatuur, inclusief de vergrendelschroeven			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33808		
Vergoedingsbasis	€ 1.435,46	Veiligheidsgrens (%)	25,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.794,32	Veiligheidsgrens (€)	€ 358,86	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.435,46
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$10,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165255 - 165266		Steel bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen en te plaatsen met cement inclusief de eventuele centralizer			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33809		
Vergoedingsbasis	€ 1.517,54	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.669,29	Veiligheidsgrens (€)	€ 151,75	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.517,54
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$11,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165270 - 165281		Vergrendelbare steel bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen en te plaatsen met cement, inclusief de eventuele centralizer en de vergrendelschroeven			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33810		
Vergoedingsbasis	€ 1.571,59	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.728,74	Veiligheidsgrens (€)	€ 157,15	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.571,59
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$11,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165292 - 165303		Steel bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen, bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	33811	
Vergoedingsbasis	€ 1.909,94	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.909,94	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.909,94

L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-\$11,L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165314 - 165325		Vergrendelbare steel bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen, bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief de vergrendelschroeven			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33812		
Vergoedingsbasis	€ 1.963,99	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.963,99	Veiligheidsgrens (€)	€ 0,00	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.963,99
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$11,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165336 - 165340		Steel bestemd om te worden gebruikt bij een heupdysplasie inclusief de eventuele centralizer			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33813		
Vergoedingsbasis	€ 1.004,02	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.104,42	Veiligheidsgrens (€)	€ 100,40	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.004,02
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165351 - 165362		Cefalische prothese met epifysaire en/of metafysaire verankering			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	33814	
Vergoedingsbasis	€ 810,82	Veiligheidsgrens (%)	110,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.702,72	Veiligheidsgrens (€)	€ 891,90	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 810,82
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165373 - 165384		Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen, voor het geheel van de samenstellende elementen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33815		
Vergoedingsbasis	€ 1.551,57	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.861,88	Veiligheidsgrens (€)	€ 310,31	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.551,57
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$12,L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.1.2 Kop voor heupsteel

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165395 - 165406		Kop voor heupsteel en bestemd om te worden gebruikt zonder acetabulaire cupula			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33816		
Vergoedingsbasis	€ 185,19	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 203,70	Veiligheidsgrens (€)	€ 18,51	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 185,19
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165410 - 165421		Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - inox of chroom/cobalt			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33817		
Vergoedingsbasis	€ 167,17	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 183,88	Veiligheidsgrens (€)	€ 16,71	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 167,17
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165432 - 165443		Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - keramiek			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33818		
Vergoedingsbasis	€ 288,29	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 345,94	Veiligheidsgrens (€)	€ 57,65	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 288,29
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165454 - 165465		Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - metaal voor contact met metalen oppervlak			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33819		
Vergoedingsbasis	€ 319,32	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 383,18	Veiligheidsgrens (€)	€ 63,86	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 319,32
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165476 - 165480		Bipolaire kop voor heupsteel			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33820		
Vergoedingsbasis	€ 439,45	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 483,39	Veiligheidsgrens (€)	€ 43,94	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 439,45
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165491 - 165502

Femorale koppen met anatomische diameter en beschikbaar vanaf 38 mm in meerdere tussenmaten per 1 of 2 mm, inclusief de conusadapter en de assemblage elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33821

Vergoedingsbasis

€ 970,98

Veiligheidsgrens (%)

30,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.262,27

Veiligheidsgrens (€)

€ 291,29

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 970,98

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09

L.2.2.1.3 Acetabulaire gedeelte (cupula)

L.2.2.1.3.1 Niet-modulaire cupula's

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165513 - 165524

Niet-modulaire cupula vervaardigd uit polyethyleen, inclusief de obturator of de plugs

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33822

Vergoedingsbasis

€ 176,18

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 193,79

Veiligheidsgrens (€)

€ 17,61

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 176,18

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165535 - 165546

Niet-modulaire cupula vervaardigd uit highly cross-linked polyethyleen inclusief de obturator of de plugs

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33823

Vergoedingsbasis

€ 176,18

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 193,79

Veiligheidsgrens (€)

€ 17,61

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 176,18

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$08,L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165550 - 165561

Niet-modulaire cupula uit één stuk, met binnendeel vervaardigd uit polyethyleen en metalen buitendeel om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief de obturator of de plugs

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33824

Vergoedingsbasis

€ 547,56

Veiligheidsgrens (%)

30,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 711,82

Veiligheidsgrens (€)

€ 164,26

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 547,56

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165572 - 165583

Niet-modulaire cupula uit één stuk, met binnendeel vervaardigd uit highly cross-linked polyethyleen en metalen buitendeel, inclusief de obturator of de plugs

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33825

Vergoedingsbasis

€ 547,56

Veiligheidsgrens (%)

30,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 711,82

Veiligheidsgrens (€)

€ 164,26

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 547,56

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§08,L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165594 - 165605

Niet-modulaire cupula uit één stuk met binnenbekleding voor metaal-op-metaal of keramiek-op-keramiek, inclusief de obturator of de plugs

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33826

Vergoedingsbasis

€ 958,97

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.150,76

Veiligheidsgrens (€)

€ 191,79

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 958,97

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L.2.2.1.3.2 Modulaire cupula's

L.2.2.1.3.2.1 Binnengedeelte

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165616 - 165620

Binnendeel van een modulaire cupula – polyethyleen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33827

Vergoedingsbasis

€ 184,19

Veiligheidsgrens (%)

50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 276,28

Veiligheidsgrens (€)

€ 92,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 184,19

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165631 - 165642

Binnendeel van een modulaire cupula – highly cross-linked polyethyleen, inclusief de obturator of de plugs

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33828

Vergoedingsbasis

€ 184,19

Veiligheidsgrens (%)

50,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 276,28

Veiligheidsgrens (€)

€ 92,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 184,19

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§08,L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165653 - 165664

Binnendeel van een modulaire cupula - metaal of keramiek voor gebruik met kop in metaal of keramiek

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33829

Vergoedingsbasis

€ 445,45

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 534,54

Veiligheidsgrens (€)

€ 89,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 445,45

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.1.3.2.2 Buitengedeelte

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165675 - 165686		Buitendeel van een modulaire cupula – standaard, inclusief de obturator of de plugs			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	33830	
Vergoedingsbasis	€ 445,45	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 534,54	Veiligheidsgrens (€)	€ 89,09	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 445,45
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165690 - 165701		Buitendeel van een modulaire cupula - om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief de obturator of de plugs			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33831		
Vergoedingsbasis	€ 543,55	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 652,26	Veiligheidsgrens (€)	€ 108,71	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 543,55
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/04/2015		GEWIJZIGD	
170671 - 170682		Monobloc buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie van het acetabulum met intramedullaire iliacale fixatie , inclusief alle elementen voor fixatie			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	33833	
Vergoedingsbasis	€ 1.341,36	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.609,63	Veiligheidsgrens (€)	€ 268,27	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.341,36
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/04/2015			GEWIJZIGD
170693 - 170704		Buitendeel van een modulaire cupula, in poreus metaal, speciaal ontworpen voor reconstructie, waarbij botdefecten kunnen opgevuld worden door bevestiging van modulaire hulpstukken			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	33834	
Vergoedingsbasis		€ 1.031,05	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		€ 1.237,26	Veiligheidsgrens (€)	€ 206,21	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.031,05
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/04/2015			GEWIJZIGD
170715 - 170726		Buitendeel van een modulaire cupula, speciaal ontworpen voor reconstructie met vaste elementen voor fixatie buiten de acetabulaire holte door middel van minimum 3 poten met 2 fixatie punten per poot, inclusief alle assemblage elementen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33835		
Vergoedingsbasis	€ 1.551,57	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.861,88	Veiligheidsgrens (€)	€ 310,31	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.551,57

L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

L.2.2.1.4 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165712 - 165723		Spacer in cement met antibiotica			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33832		
Vergoedingsbasis	€ 715,73	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 787,30	Veiligheidsgrens (€)	€ 71,57	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 715,73
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.1.5 Gewrichtsprothesen op maat aangepast aan het femoraal kanaal

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165734 - 165745		Anatomische steel op maat, aangepast aan het femoraal kanaal, bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, voor het geheel van de elementen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33901		
Vergoedingsbasis	€ 900,91	Veiligheidsgrens (%)	30,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.171,18	Veiligheidsgrens (€)	€ 270,27	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 900,91
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165756 - 165760		Steel voor revisie op maat, aangepast aan het femoraal kanaal, bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, voor het geheel van de elementen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33902		
Vergoedingsbasis	€ 1.381,40	Veiligheidsgrens (%)	25,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.726,75	Veiligheidsgrens (€)	€ 345,35	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.381,40
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§10,L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165771 - 165782		Kop op maat, gebruikt in combinatie met een steel beschreven onder 165734-165745 of 165756-165760			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	33903	
Vergoedingsbasis	€ 167,17	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 183,88	Veiligheidsgrens (€)	€ 16,71	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 167,17
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.1.6 Toebehoren voor heupprothese

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

165793 - 165804

Schroef of plug gebruikt bij het plaatsen van een acetabulaire cupula - maximum vijf stuks, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 34,03

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 37,43

Veiligheidsgrens (€)

€ 3,40

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 34,03

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

170730 - 170741

Schroef of plug gebruikt bij het plaatsen van een acetabulaire cupula voor reconstructie

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 34,03

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 37,43

Veiligheidsgrens (€)

€ 3,40

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 34,03

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

165815 - 165826

Acetabulair toebehoren gebruikt bij een revisie ter voorkoming van luxatie

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 168,17

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 201,80

Veiligheidsgrens (€)

€ 33,63

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 168,17

Datum laatste bijwerking : 1/04/2015

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

170752 - 170763

Acetabulaire steun voor cupula

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 220,22

Veiligheidsgrens (%)

35,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 297,29

Veiligheidsgrens (€)

€ 77,07

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 220,22

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

GEWIJZIGD

170774 - 170785

Modulair reconstructie implantaat ter opvulling van acetabulaire botdefecten (acetabulaire wiggen, verstevigingen, obturatoren, ...), inclusief alle elementen voor fixatie aan de cupula, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33836

Vergoedingsbasis

€ 875,89

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.051,06

Veiligheidsgrens (€)

€ 175,17

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 875,89

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2 Knie

L.2.2.2.1 Femorale componenten

L.2.2.2.1.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165874 - 165885		Femorale unicondylaire component, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34001	
Vergoedingsbasis	€ 970,98	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.165,17	Veiligheidsgrens (€)	€ 194,19	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 970,98
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165896 - 165900		Femorale unicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34002		
Vergoedingsbasis	€ 1.201,22	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.441,46	Veiligheidsgrens (€)	€ 240,24	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.201,22
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.1.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165911 - 165922		Femorale bicondylaire component, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34003	
Vergoedingsbasis	€ 1.281,30	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.537,56	Veiligheidsgrens (€)	€ 256,26	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.281,30
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165933 - 165944		Femorale bicondylaire component voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34004		
Vergoedingsbasis	€ 1.281,30	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.537,56	Veiligheidsgrens (€)	€ 256,26	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.281,30
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165955 - 165966		Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34005	
Vergoedingsbasis	€ 1.401,42	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.681,70	Veiligheidsgrens (€)	€ 280,28	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.401,42
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165970 - 165981		Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34006		
Vergoedingsbasis	€ 1.401,42	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.681,70	Veiligheidsgrens (€)	€ 280,28	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.401,42
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/05/2015			GEWIJZIGD
171113 - 171124		Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34070	
Vergoedingsbasis	€ 1.579,65	Veiligheidsgrens (%)	25,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.974,56	Veiligheidsgrens (€)	€ 394,91	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.579,65
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$14,L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166036 - 166040		Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34009	
Vergoedingsbasis		€ 1.501,52	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		€ 1.801,82	Veiligheidsgrens (€)	€ 300,30	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00
					Vergoedingsbedrag € 1.501,52
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$14,L-\$09			

L.2.2.2.1.3 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166073 - 166084		Femorale component van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34011	
Vergoedingsbasis	€ 1.987,01	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 2.384,41	Veiligheidsgrens (€)	€ 397,40	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.987,01
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.1.4 Bicompartimenteel

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166095 - 166106

Femorale component van een bicompartimentele prothese, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34012		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.201,22	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.441,46	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 240,24	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.201,22
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

L.2.2.2.1.5 Oppervlakteimplantaat

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166110 - 166121

Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen (behalve ter hoogte van de trochlea), voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34013		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.551,57	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.861,88	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 310,31	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.551,57
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$15,L-\$09				

L.2.2.2.2 Tibiale componenten

L.2.2.2.2.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166132 - 166143

Tibiale unicondylaire component, monobloc in polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34014		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 650,66	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 780,79	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 130,13	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 650,66
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166154 - 166165

Tibiale unicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34015		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 650,66	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 780,79	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 130,13	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 650,66
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$08,L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166176 - 166180		Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34016		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166191 - 166202		Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34017		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166213 - 166224		Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34018		
Vergoedingsbasis	€ 650,66	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 780,79	Veiligheidsgrens (€)	€ 130,13	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 650,66
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166235 - 166246		Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34019		
Vergoedingsbasis	€ 700,71	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 840,85	Veiligheidsgrens (€)	€ 140,14	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 700,71
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166250 - 166261		Unicondylaire insert in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34020		
Vergoedingsbasis	€ 300,30	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 360,36	Veiligheidsgrens (€)	€ 60,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 300,30
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166272 - 166283		Unicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34021		
Vergoedingsbasis	€ 300,30	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 360,36	Veiligheidsgrens (€)	€ 60,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 300,30
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$08,L-\$09				

L.2.2.2.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166294 - 166305		Tibiale bicondylaire component, monobloc in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34022	
Vergoedingsbasis	€ 325,33	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 390,39	Veiligheidsgrens (€)	€ 65,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 325,33
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166316 - 166320		Tibiale bicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34023	
Vergoedingsbasis	€ 325,33	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 390,39	Veiligheidsgrens (€)	€ 65,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 325,33
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$08,L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166331 - 166342		Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34024	
Vergoedingsbasis	€ 897,91	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.077,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 179,58	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 897,91
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166353 - 166364		Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34025	
Vergoedingsbasis	€ 1.121,14	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.345,36	Veiligheidsgrens (€)	€ 224,22	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.121,14
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166375 - 166386		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34026	
Vergoedingsbasis		€ 800,81	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		€ 960,97	Veiligheidsgrens (€)	€ 160,16	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 800,81
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166390 - 166401		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34027		
Vergoedingsbasis	€ 800,81	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 960,97	Veiligheidsgrens (€)	€ 160,16	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 800,81
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166412 - 166423		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34028		
Vergoedingsbasis	€ 950,96	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.141,15	Veiligheidsgrens (€)	€ 190,19	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 950,96
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166434 - 166445		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34029		
Vergoedingsbasis	€ 950,96	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.141,15	Veiligheidsgrens (€)	€ 190,19	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 950,96
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/05/2015			GEWIJZIGD
171135 - 171146		Bicondylaire insert in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34071	
Vergoedingsbasis	€ 405,08	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 486,09	Veiligheidsgrens (€)	€ 81,01	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 405,08
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166471 - 166482		Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34031	
Vergoedingsbasis	€ 450,46	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 540,55	Veiligheidsgrens (€)	€ 90,09	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 450,46
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$08,L-\$09			

L.2.2.2.3 Bicondylaire (voor revisie)

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166530 - 166541		Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34034		
Vergoedingsbasis	€ 900,91	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.081,09	Veiligheidsgrens (€)	€ 180,18	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 900,91
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$14,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166552 - 166563		Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34035		
Vergoedingsbasis	€ 1.001,02	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.201,22	Veiligheidsgrens (€)	€ 200,20	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.001,02
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$14,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/05/2015			GEWIJZIGD
171150 - 171161		Bicondylaire insert in polyetthyleen, voor revisie			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34072	
Vergoedingsbasis	€ 535,14	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 642,16	Veiligheidsgrens (€)	€ 107,02	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 535,14
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$14,L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166596 - 166600		Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34037	
Vergoedingsbasis	€ 500,51	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 600,61	Veiligheidsgrens (€)	€ 100,10	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 500,51
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$08,L-\$14,L-\$09			

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.4 Tibiaal component van modulaire scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166655 - 166666		Tibiale component van een modulaire scharnierprothese, monobloc metal-backed, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34040		
Vergoedingsbasis	€ 1.376,40	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.651,68	Veiligheidsgrens (€)	€ 275,28	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.376,40
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166670 - 166681		Tibiale dekplaat van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34041	
Vergoedingsbasis		€ 1.201,22	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		€ 1.441,46	Veiligheidsgrens (€)	€ 240,24	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.201,22
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166692 - 166703		Insert in polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34042	
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166714 - 166725		Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34043	
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41
Vergoedingsvoorwaarde :		L-\$08,L-\$09			

L.2.2.2.5 Bicompartimenteel

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166736 - 166740		Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34044	
Vergoedingsbasis	€ 325,33	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 390,39	Veiligheidsgrens (€)	€ 65,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 325,33
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166751 - 166762

Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in highly cross-linked polyethyleen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34045

Vergoedingsbasis

€ 325,33

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 390,39

Veiligheidsgrens (€)

€ 65,06

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 325,33

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$08,L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166773 - 166784

Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34046

Vergoedingsbasis

€ 800,81

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 960,97

Veiligheidsgrens (€)

€ 160,16

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 800,81

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166795 - 166806

Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34047

Vergoedingsbasis

€ 950,96

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.141,15

Veiligheidsgrens (€)

€ 190,19

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 950,96

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166810 - 166821

Insert in polyethyleen voor een bicompartimentele prothese

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34048

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166832 - 166843

Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een bicompartimentele prothese

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34049

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$08,L-\$09

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.3 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166854 - 166865		Spacer in cement met antibiotica geïmpregneerd			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34050	
Vergoedingsbasis	€ 720,73	Veiligheidsgrens (%)	10,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 792,80	Veiligheidsgrens (€)	€ 72,07	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 720,73
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L.2.2.2.4 Femoro-patellaire componenten

L.2.2.2.4.1 Trochlea

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166876 - 166880		Trochlea voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34051	
Vergoedingsbasis	€ 1.016,03	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.219,23	Veiligheidsgrens (€)	€ 203,20	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.016,03
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166891 - 166902		Trochlea voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34052	
Vergoedingsbasis	€ 1.343,36	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.612,03	Veiligheidsgrens (€)	€ 268,67	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.343,36
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L.2.2.2.4.2 Patella

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166913 - 166924		Patella in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34053		
Vergoedingsbasis	€ 190,19	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 228,22	Veiligheidsgrens (€)	€ 38,03	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 190,19
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166935 - 166946		Patella in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34054	
Vergoedingsbasis	€ 205,21	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 246,25	Veiligheidsgrens (€)	€ 41,04	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 205,21

L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-§08,L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016	Datum eerste publicatie : 1/07/2014				GEWIJZIGD
166950 - 166961	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing met cement				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34055		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 340,35	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 408,42	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 68,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 340,35
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016	Datum eerste publicatie : 1/07/2014				GEWIJZIGD
166972 - 166983	Vaste metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34056		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 340,35	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 408,42	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 68,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 340,35
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016	Datum eerste publicatie : 1/07/2014				GEWIJZIGD
166994 - 167005	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34057		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 370,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 444,45	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 74,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 370,38
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.5 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016	Datum eerste publicatie : 1/07/2014				GEWIJZIGD
167016 - 167020	Totale scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34058		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 3.053,10	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 3.663,72	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 610,62	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 3.053,10
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016	Datum eerste publicatie : 1/07/2014				GEWIJZIGD
167031 - 167042	Modulaire scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34059		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 2.902,94	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 3.483,52	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 580,58	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 2.902,94
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.6 Stelen

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167053 - 167064

Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34060		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 300,30	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 360,36	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 60,06	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 300,30
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167075 - 167086

Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34061		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 350,36	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 420,43	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 70,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 350,36
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167090 - 167101

Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34062		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 512,52	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 615,02	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 102,50	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 512,52
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167112 - 167123

Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34063		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 512,52	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 615,02	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 102,50	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 512,52
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167134 - 167145

Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34064		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 300,30	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 360,36	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 60,06	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 300,30
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167156 - 167160		Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34065		
Vergoedingsbasis	€ 350,36	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 420,43	Veiligheidsgrens (€)	€ 70,07	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 350,36
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167171 - 167182		Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	34066	
Vergoedingsbasis		€ 560,57	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		€ 672,68	Veiligheidsgrens (€)	€ 112,11	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 560,57
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167193 - 167204		Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34067		
Vergoedingsbasis	€ 560,57	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 672,68	Veiligheidsgrens (€)	€ 112,11	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 560,57
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167215 - 167226		Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34068		
Vergoedingsbasis	€ 575,58	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 690,69	Veiligheidsgrens (€)	€ 115,11	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 575,58
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167230 - 167241		Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34069		
Vergoedingsbasis	€ 700,71	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 840,85	Veiligheidsgrens (€)	€ 140,14	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 700,71
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.7 Toebehoren voor knieprothesen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167252 - 167263	Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk				
Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 300,30	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 360,36	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 60,06	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 300,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167274 - 167285	Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk				
Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 300,30	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 360,36	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 60,06	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 300,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167296 - 167300	Tibiale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk				
Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 370,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 444,45	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 74,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 370,38

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167311 - 167322	Tibiale wig assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk				
Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 370,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 444,45	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 74,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 370,38

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167333 - 167344	Tibiaal of femoraal huls voor plaatsing met cement, per stuk				
Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 530,54	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 636,64	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 106,10	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
<i>Vergoedingsbedrag</i>					€ 530,54

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167355 - 167366

Tibiaal of femoraal huls, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 960,97

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.153,16

Veiligheidsgrens (€)

€ 192,19

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 960,97

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167370 - 167381

Botschroef, maximum vier stukken, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 40,04

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 44,04

Veiligheidsgrens (€)

€ 4,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 40,04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167392 - 167403

Botplug, maximum twee stukken, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 150,15

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 180,18

Veiligheidsgrens (€)

€ 30,03

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 150,15

L.2.2.3 Enkel

L.2.2.3.1 Tibial

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167414 - 167425

Tibiale component voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34101

Vergoedingsbasis

€ 500,51

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 600,61

Veiligheidsgrens (€)

€ 100,10

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 500,51

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§16

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167436 - 167440

Tibiale component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34102

Vergoedingsbasis

€ 850,86

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.021,03

Veiligheidsgrens (€)

€ 170,17

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 850,86

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§16

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.3.2 Talaire

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167451 - 167462

Talaire component voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34103		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 525,53	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 630,63	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 105,10	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 525,53
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$16				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167473 - 167484

Talaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34104		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.001,02	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.201,22	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 200,20	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.001,02
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$16				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167495 - 167506

Talaire insert in polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34105		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 275,28	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 330,33	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 55,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 275,28
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$16				

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167510 - 167521

Talaire insert in highly cross-linked polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34106		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 275,28	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 330,33	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 55,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 275,28
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$16				

L.2.2.3.3 Toebehoren voor enkelprothesen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167532 - 167543

Botschroef, maximum 4 stukken, per stuk

Vergoedingscategorie :	I.B.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 34,03	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 37,43	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 3,40	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 34,03

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.4 Voet

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167554 - 167565	Hemi metatarso-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33721		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 640,65	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 768,78	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 128,13	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 640,65

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167576 - 167580	Metatarso-falangeale prothese voor interpositie				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33722		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 485,49	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 582,58	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 97,09	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 485,49

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167591 - 167602	Totale metatarso-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33723		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.431,45	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.717,74	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 286,29	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.431,45

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167613 - 167624	Interfalangeale prothese (teen), voor het geheel van de samenstellende elementen				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33724		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 375,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 450,45	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 75,07	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 375,38

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167635 - 167646	Interfalangeale prothese (teen) in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	33725		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 280,28	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 336,33	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 56,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 280,28

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167650 - 167661

Subtalair implantaat voor correctie van platvoet

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33726

Vergoedingsbasis

€ 425,43

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 510,51

Veiligheidsgrens (€)

€ 85,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 425,43

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167672 - 167683

Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen ter hoogte van de talus, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

33727

Vergoedingsbasis

€ 1.551,57

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.861,88

Veiligheidsgrens (€)

€ 310,31

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.551,57

L.2.3 Prothese ter vervanging van de botcortex

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167694 - 167705

Geheel van onderdelen die deel uitmaken van een prothese ter vervanging van de botcortex

Vergoedingscategorie :

I.F.a

Vergoedingsbasis

CGD

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

CGD

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$17,L-\$09

L.2.4 Gewrichtsprothesen op maat

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167716 - 167720

Prothese op maat met uitzondering van de cupula's voor reconstructie (individueel vervaardigd volgens de verschillende dimensies)

Vergoedingscategorie :

I.F.a

Vergoedingsbasis

CGD

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

CGD

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$18,L-\$09

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/04/2015

GEWIJZIGD

170796 - 170800

Buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie, op maat, met 3 steunpunten (triflanged), zonder poreus deel voor opvulling van botdefecten

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

35301

Vergoedingsbasis

€ 5.000,00

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.000,00

Vergoedingsvoorwaarde :

L-\$09,L-\$13

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/04/2016

NIEUW

172535 - 172546

Buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie, op maat, met 3 steunpunten (triflanged), en met een of meerdere vaste delen in poreus metaal voor opvulling van botdefecten

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	35302		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 8.500,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 8.500,00
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09,L-\$13				

L.2.5 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/04/2016

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167731 - 167742

Onderdeel van een gewrichtsprothese, gebruikt bij een revisie

Vergoedingscategorie :	I.F.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	CGD	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	CGD
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$19,L-\$09				

L.3 Traumatologie en osteosynthese

L.3.1 Nagel

L.3.1.1 Elastische nagel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167753 - 167764

Elastische nagel

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34201		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 80,08	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 96,09	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 16,01	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 80,08

L.3.1.2 Vergrendelbare centromedullaire nagel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167775 - 167786

Humeraal nagel, centromedullair, vergrendelbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34202		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 500,51	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 600,61	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 100,10	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 500,51

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167790 - 167801

Femorale of tibiale nagel, centromedullair, vergrendelbaar

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34203

Vergoedingsbasis

€ 450,46

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 540,55

Veiligheidsgrens (€)

€ 90,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 450,46

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167812 - 167823

Voorarmnagel, centromedullair, vergrendelbaar

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34204

Vergoedingsbasis

€ 375,38

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 450,45

Veiligheidsgrens (€)

€ 75,07

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 375,38

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167834 - 167845

Trochanternagel, centromedullair, vergrendelbaar (tot en met 24 cm) met cervicaal implantaat, blokkeerschroef en/of antirotatie implantaat inbegrepen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34205

Vergoedingsbasis

€ 650,66

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 780,79

Veiligheidsgrens (€)

€ 130,13

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 650,66

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167856 - 167860

Lange trochanternagel, centromedullair, vergrendelbaar (vanaf 24cm) met cervicaal implantaat, blokkeerschroef en/of antirotatie-implantaat inbegrepen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34206

Vergoedingsbasis

€ 830,84

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 997,00

Veiligheidsgrens (€)

€ 166,16

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 830,84

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167871 - 167882

Gecanuleerde vergrendelbare schroef-nagel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34207

Vergoedingsbasis

€ 385,39

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 462,46

Veiligheidsgrens (€)

€ 77,07

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 385,39

L. Orthopedie en traumatologie

L.3.1.3 Centromedullaire artrodesenagel, vergrendelbaar

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167893 - 167904

Enkelvoudige artrodesenagel voor de knie, centromedullair, vergrendelbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34208		
Vergoedingsbasis	€ 800,81	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 960,97	Veiligheidsgrens (€)	€ 160,16	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 800,81

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167915 - 167926

Samengestelde artrodesenagel voor de knie, centromedullair, vergrendelbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34209		
Vergoedingsbasis	€ 1.861,89	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 2.234,26	Veiligheidsgrens (€)	€ 372,37	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.861,89

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167930 - 167941

Artrodesenagel voor de enkel, centromedullair, vergrendelbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34210		
Vergoedingsbasis	€ 575,58	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 690,69	Veiligheidsgrens (€)	€ 115,11	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 575,58

L.3.1.4 Centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167952 - 167963

Enkelvoudige centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34211		
Vergoedingsbasis	€ 750,76	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 900,91	Veiligheidsgrens (€)	€ 150,15	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 750,76

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167974 - 167985

Samengestelde centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34212		
Vergoedingsbasis	€ 1.651,67	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.982,00	Veiligheidsgrens (€)	€ 330,33	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.651,67

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

167996 - 168000

Centromedullaire dynamische nagel voor verlenging van het femur of de tibia

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34213

Vergoedingsbasis

€ 5.605,68

Veiligheidsgrens (%)

0,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 5.605,68

Veiligheidsgrens (€)

€ 0,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 5.605,68

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§20

L.3.1.5 Vergrendelschroef voor centromedullaire nagel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168011 - 168022

Vergrendelschroef voor centromedullaire nagel, vergrendelmechanisme inbegrepen

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34214

Vergoedingsbasis

€ 70,07

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 84,08

Veiligheidsgrens (€)

€ 14,01

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 70,07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168033 - 168044

Vergrendelblad voor centromedullaire nagel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34215

Vergoedingsbasis

€ 140,14

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 168,16

Veiligheidsgrens (€)

€ 28,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 140,14

L.3.1.6 Fixatie-elementen en accessoires voor centromedullaire nagel

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168055 - 168066

Endcap voor centromedullaire nagel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34216

Vergoedingsbasis

€ 58,06

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 69,67

Veiligheidsgrens (€)

€ 11,61

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 58,06

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168070 - 168081

Condylusschroef en moer voor centromedullaire nagel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34217

Vergoedingsbasis

€ 180,18

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 216,21

Veiligheidsgrens (€)

€ 36,03

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 180,18

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168092 - 168103

Washer voor centromedullaire nagel

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34218	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 50,05	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 60,06	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 10,01	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 50,05

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168114 - 168125

Compressieschroef voor centromedullaire nagel

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34219	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 65,07	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 78,08	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 13,01	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 65,07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168136 - 168140

Blokkeerschroef voor centromedullaire nagel, met uitzondering van de blokkeerschroef van een cervicaal implantaat

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34220	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 58,06	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 69,67	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 11,61	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 58,06

L.3.2 Hoekplaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168151 - 168162

Niet-gecanuleerde hoekplaat

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34301	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 245,25	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 294,30	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 49,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 245,25

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168173 - 168184

Gecanuleerde hoekplaat

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34302	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 245,25	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 294,30	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 49,05	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 245,25

L. Orthopedie en traumatologie

L.3.3 Schroef, kram en pin

L.3.3.1 Osteosyntheseschroef

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168195 - 168206

Niet-gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, zonder mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 27,03

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 27,03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168210 - 168221

Niet-gecanuleerde, niet-zelfborende osteosyntheseschroef of peg, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 37,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 37,04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168232 - 168243

Niet-gecanuleerde, zelfborende osteosyntheseschroef of peg, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 37,04

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 37,04

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168254 - 168265

Niet-gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, met « low profile » eigenschappen, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 27,03

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 27,03

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168276 - 168280

Gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, zonder mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 100,10

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 100,10

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168291 - 168302

Gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 100,10

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 100,10

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168313 - 168324

Niet-gecanuleerde koploze compressieschroef (type « HERBERT »), voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 120,12

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 120,12

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168335 - 168346

Gecanuleerde koploze compressieschroef (type « HERBERT »), voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 140,14

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 140,14

L.3.3.2 Toebehoren voor osteosyntheseschroef

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168350 - 168361

Moer voor osteosyntheseschroef of peg, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 27,03

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 27,03

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168372 - 168383

Afzonderlijk implantaat ter correctie van het contactoppervlak tussen een schroef of peg en een plaat, per stuk (WASHER)

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 22,02

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 22,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168394 - 168405

Spacer voor osteosyntheseschroef of peg, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 12,01

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 12,01

L.3.3.3 Kram

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168416 - 168420

Ligamentkram of kram voor osteosynthese, zonder vormgeheugen of compressie, per kram

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 70,07

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 70,07

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168431 - 168442

Ligamentkram of kram voor osteosynthese, met vormgeheugen of compressie, per kram

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 130,13

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 130,13

L.3.3.4 Pin gebruikt als implantaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168453 - 168464

Pin, met of zonder schroefdraad, ongeacht de diameter, met uitzondering van de pinnen voor externe fixator, per stuk

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 16,02

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 16,02

L. Orthopedie en traumatologie

L.3.4 Osteosyntheseplaat

L.3.4.1 Voorgevormde peri-articulaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168475 - 168486

Voorgevormde peri-articulaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale humerus

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34303		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168490 - 168501

Voorgevormde peri-articulaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale humerus

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34304		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168512 - 168523

Voorgevormde peri-articulaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale radius

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34305		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168534 - 168545

Voorgevormde peri-articulaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale radius

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34306		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168556 - 168560

Voorgevormde peri-articulaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale ulna

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34307		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168571 - 168582

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale ulna

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34308

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168593 - 168604

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale femur

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34309

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168615 - 168626

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale femur

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34310

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168630 - 168641

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale tibia

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34311

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168652 - 168663

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale tibia

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34312

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168674 - 168685

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale fibula

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34313

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

L.3.4.2 Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168696 - 168700

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale humerus

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34314

Vergoedingsbasis

€ 525,53

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 630,63

Veiligheidsgrens (€)

€ 105,10

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 525,53

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168711 - 168722

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale humerus

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34315

Vergoedingsbasis

€ 525,53

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 630,63

Veiligheidsgrens (€)

€ 105,10

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 525,53

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168733 - 168744

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale radius

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34316

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168755 - 168766

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale radius

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34317		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168770 - 168781

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale ulna

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34318		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168792 - 168803

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale ulna

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34319		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168814 - 168825

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat bestemd voor artrodese van de pols

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34320		
Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 480,49	Veiligheidsgrens (€)	€ 80,08	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168836 - 168840

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale femur

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34321		
Vergoedingsbasis	€ 525,53	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 630,63	Veiligheidsgrens (€)	€ 105,10	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 525,53

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168851 - 168862

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale femur

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34322

Vergoedingsbasis

€ 525,53

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 630,63

Veiligheidsgrens (€)

€ 105,10

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 525,53

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168873 - 168884

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale tibia

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34323

Vergoedingsbasis

€ 445,45

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 534,54

Veiligheidsgrens (€)

€ 89,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 445,45

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168895 - 168906

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale tibia

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34324

Vergoedingsbasis

€ 445,45

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 534,54

Veiligheidsgrens (€)

€ 89,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 445,45

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168910 - 168921

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale fibula

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34325

Vergoedingsbasis

€ 400,41

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 480,49

Veiligheidsgrens (€)

€ 80,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/05/2015

171091 - 171102

Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor artrodese van de enkel

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34346

Vergoedingsbasis

€ 445,45

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 534,54

Veiligheidsgrens (€)

€ 89,09

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 445,45

L. Orthopedie en traumatologie

L.3.4.3 Osteosynthese plaat met anatomische lokalisatie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168932 - 168943	Anatomische osteosyntheseplaat voor de clavicula die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34326		
Vergoedingsbasis	€ 160,16	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 192,19	Veiligheidsgrens (€)	€ 32,03	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 160,16

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168954 - 168965	Anatomische osteosyntheseplaat voor de clavicula die hoekstabiele vergrendeling toelaat				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34327		
Vergoedingsbasis	€ 525,53	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 630,63	Veiligheidsgrens (€)	€ 105,10	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 525,53

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168976 - 168980	Anatomische osteosyntheseplaat voor de scapula				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34328		
Vergoedingsbasis	€ 525,53	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 630,63	Veiligheidsgrens (€)	€ 105,10	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 525,53

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

168991 - 169002	Anatomische osteosyntheseplaat voor de apofyse coronoide				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34329		
Vergoedingsbasis	€ 525,53	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 630,63	Veiligheidsgrens (€)	€ 105,10	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 525,53

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169013 - 169024	Implantaat voor correctie van een trechterborst (Pectus Excavatum)				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34330		
Vergoedingsbasis	€ 900,91	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.081,09	Veiligheidsgrens (€)	€ 180,18	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 900,91

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169035 - 169046

Osteosyntheseplaat voor reconstructie van het bekken

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34331	
Vergoedingsbasis	€ 160,16	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 192,19	Veiligheidsgrens (€)	€ 32,03	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 160,16

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169050 - 169061

Sacrale staven, alle fixatie elementen inbegrepen

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34332	
Vergoedingsbasis	€ 1.001,02	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.201,22	Veiligheidsgrens (€)	€ 200,20	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 1.001,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169072 - 169083

Trochanterplaat specifiek ontworpen voor plaatsing met cerclage-kabel(s)

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34333	
Vergoedingsbasis	€ 900,91	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.081,09	Veiligheidsgrens (€)	€ 180,18	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 900,91

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169094 - 169105

Anatomische osteosyntheseplaat voor calcaneus

Vergoedingscategorie :	I.C.a		Nom. Lijst	34334	
Vergoedingsbasis	€ 310,31	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 372,37	Veiligheidsgrens (€)	€ 62,06	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 310,31

L.3.4.4 Niet voorgevormde osteosyntheseplaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169116 - 169120

Osteosyntheseplaat voor diafyse of rechthoekige osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 145,15	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 145,15

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169131 - 169142

Osteosyntheseplaat voor diafyse of rechthoekige osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, inclusief alle elementen om die vergrendeling toe te laten

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 195,20

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 195,20

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169153 - 169164

Plaat met speciale vorm voor botuiteinde, al dan niet met vergrendeling

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 80,08

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 80,08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169175 - 169186

Anatomische osteosyntheseplaat voor extremiteiten (hand, voet, pols, enkel), behalve voor het calcaneum

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 150,15

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 150,15

L.3.4.5 Periprothetische plaat

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169190 - 169201

Periprothetische plaat specifiek ontworpen voor plaatsing met cerclage-kabel(s), met uitzondering van de trochanterplaten

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34335

Vergoedingsbasis

€ 750,76

Veiligheidsgrens (%) 20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 900,91

Veiligheidsgrens (€) € 150,15

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 750,76

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§21

L.3.5 Dynamische compressieplaatsysteem

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169212 - 169223

Compressieplaat voor DCS (Dynamic Condylar System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34336

Vergoedingsbasis

€ 350,36

Veiligheidsgrens (%) 20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 420,43

Veiligheidsgrens (€) € 70,07

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 350,36

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169234 - 169245

Compressieplaat voor DHS (Dynamic Hip System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34337

Vergoedingsbasis

€ 300,30

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 360,36

Veiligheidsgrens (€)

€ 60,06

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 300,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169256 - 169260

Plaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat (locking plate) voor DHS (Dynamic Hip System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34338

Vergoedingsbasis

€ 300,30

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 360,36

Veiligheidsgrens (€)

€ 60,06

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 300,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169271 - 169282

Trochanterstabilisatieplaat voor DHS (Dynamic Hip System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34339

Vergoedingsbasis

€ 250,25

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 300,30

Veiligheidsgrens (€)

€ 50,05

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 250,25

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169293 - 169304

Compressieplaat met trochanterstabilisatieplaat in monobloc voor DHS (Dynamic Hip System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34340

Vergoedingsbasis

€ 425,43

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 510,51

Veiligheidsgrens (€)

€ 85,08

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 425,43

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169315 - 169326

Compressieschroef voor DHS (Dynamic Hip System)/DCS (Dynamic Condylar System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34341

Vergoedingsbasis

€ 20,02

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 24,02

Veiligheidsgrens (€)

€ 4,00

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 20,02

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169330 - 169341

Blokkeerschroef voor DHS (Dynamic Hip System)/DCS (Dynamic Condylar System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34342

Vergoedingsbasis

€ 150,15

Veiligheidsgrens (%)

40,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 210,21

Veiligheidsgrens (€)

€ 60,06

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 150,15

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169352 - 169363

Cervicaal anker voor DHS (Dynamic Hip System) of condylair anker voor DCS (Dynamic Condylar System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34343

Vergoedingsbasis

€ 140,14

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 168,16

Veiligheidsgrens (€)

€ 28,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 140,14

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169374 - 169385

Cervicale schroef voor DHS (Dynamic Hip System) of condylusschroef voor DCS (Dynamic Condylar System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34344

Vergoedingsbasis

€ 140,14

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 168,16

Veiligheidsgrens (€)

€ 28,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 140,14

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169396 - 169400

Te impacteren helicoïdaal cervicaal blad voor DHS (Dynamic Hip System) of te impacteren helicoïdaal condylair blad voor DCS (Dynamic Condylar System)

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34345

Vergoedingsbasis

€ 250,25

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 300,30

Veiligheidsgrens (€)

€ 50,05

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 250,25

L.4 Artroscoopie

L.4.2 Gebruiksmateriaal

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169536 - 169540

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroscopische ingreep 283194 – 283205 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169551 - 169562

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 275295-275306 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169573 - 169584

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 283312 - 283323 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169595 - 169606

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 275472-275483 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169610 - 169621

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een van de arthroskopische ingrepen 287011 – 287022 en 276076-276080 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169632 - 169643

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een van de arthroskopische ingrepen 287033 - 287044 en 276194-276205 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169654 - 169665

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een van de arthroskopische ingrepen 287092 - 287103 en 276216-276220 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169676 - 169680

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een van de arthroskopische ingrepen 287114 - 287125 en 276231-276242 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169691 - 169702

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 275273-275284 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169713 - 169724

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 277351-277362 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169735 - 169746

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 294114 - 294125 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169750 - 169761

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 277336-277340 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169772 - 169783

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 300296 - 300300 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169794 - 169805

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 300311 - 300322 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169816 - 169820

Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroskopische ingreep 276636-276640 van de nomenclatuur

Vergoedingscategorie :

II.D.d

Vergoedingsbasis

€ 149,81

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

55,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 82,39

Vergoedingsbedrag

€ 67,42

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§22

L.5 Externe fixatoren

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169831 - 169842

Tijdelijk gebruik van een uitwendig fixatiesysteem gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 275,28

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 275,28

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§23

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169853 - 169864

Pin voor externe fixator voor hand of voet

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 7,01	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 7,01

Vergoedingsvoorwaarde : L-§23

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169875 - 169886

Pin voor externe fixator, met uitzondering van fixatoren voor hand en voet

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 37,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 37,04

Vergoedingsvoorwaarde : L-§23

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169890 - 169901

Volledig kader van een driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nom. Lijst** 34501

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 3.869,69	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : L-§24

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169912 - 169923

Ring voor driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nom. Lijst** 34502

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 887,50	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : L-§24

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169934 - 169945

Expandeerbare cilinder (strut) voor driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886

Vergoedingscategorie : I.A.a **Nom. Lijst** 34503

Vergoedingsbasis	Nom.lijs	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	€ 480,00	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde : L-§24

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169956 - 169960

Toebehoren, andere dan ringen en expandeerbare cilinders, voor driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886

Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	34504		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	€ 256,78	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§24				

L.6 Cranio-maxillo-facial

L.6.1 Platen en schroeven voor reconstructie van schedel, gelaat en/of kaakbeen in niet- resorbeerbaar materiaal

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169971 - 169982

Plaat tot en met tien gaten - niet-resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 75,08	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 75,08

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169993 - 170004

Plaat met elf tot twintig gaten - niet resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 90,09	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 90,09

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170015 - 170026

Plaat met meer dan twintig gaten - niet-resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 110,11	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 110,11

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170030 - 170041

Meshes, niet resorbeerbaar, 20 cm² of kleiner, per cm²

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 25,03	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 25,03

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170052 - 170063

Meshes, niet resorbeerbaar, groter dan 20 cm² en kleiner dan 100 cm², per cm²

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 8,01	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 8,01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170074 - 170085

Meshes, niet resorbeerbaar, 100 cm² en meer, per cm²

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 3,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 3,00

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170096 - 170100

Schroef, niet resorbeerbaar, diameter kleiner dan 1,5 mm

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 20,02	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 20,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170111 - 170122

Schroef, niet resorbeerbaar, diameter 1,5 mm of groter en kleiner dan 2,4 mm

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 20,02	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 20,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170133 - 170144

Schroef, niet resorbeerbaar, diameter 2,4 mm en groter

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 32,03	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 32,03

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170155 - 170166 Washer

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 6,01	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 6,01

L.6.2 Platen en schroeven voor reconstructie van schedel, gelaat en/of kaakbeen in resorbeerbaar materiaal

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170170 - 170181 Plaat tot en met tien gaten - resorbeerbaar

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 130,13	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 130,13

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170192 - 170203 Plaat met elf tot twintig gaten - resorbeerbaar

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 200,20	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 200,20

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170214 - 170225 Plaat met meer dan twintig gaten - resorbeerbaar

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 235,24	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 235,24

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170236 - 170240 Meshes, resorbeerbaar, 20 cm² of kleiner, per cm²

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 25,03	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 25,03

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170251 - 170262

Meshes, resorbeerbaar, groter dan 20 cm² en kleiner dan 100 cm², per cm²

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 12,01	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 12,01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170273 - 170284

Meshes, resorbeerbaar, 100 cm² en meer, per cm²

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 7,01	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 7,01

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170295 - 170306

Schroef van resorbeerbaar materiaal

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 35,04	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 35,04

L.6.3 Platen voor reconstructie van specifieke delen van gelaat en/of kaakbeen

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170310 - 170321

Plaat voor orbita-vloer niet-resorbeerbaar

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 400,41	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 400,41

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170332 - 170343

Plaat voor orbita-vloer resorbeerbaar

Vergoedingscategorie : I.D.a

Vergoedingsbasis	€ 170,17	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
Vergoedingsbedrag					€ 170,17

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170354 - 170365

Plaat speciaal bedoeld voor reconstructie van de onderkaak

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 300,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 300,30

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170376 - 170380

Condyle, speciaal bedoeld voor fixatie aan een plaat voor reconstructie van de onderkaak inclusief fixatie-element

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 360,37

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 360,37

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170391 - 170402

Plaat met condyle, speciaal bedoeld voor reconstructie van de onderkaak

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 820,83

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 820,83

L.7 Botssubstituten

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170413 - 170424

Osteoconductief botssubstituut, volledig synthetisch, in hydroxyapatiet en/of bi-of tricalciumfosfaat, onder vorm van een vast blok, per verpakking

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34601

Vergoedingsbasis

€ 200,20

Veiligheidsgrens (%) 20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 240,24

Veiligheidsgrens (€) € 40,04

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 200,20

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§25

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170435 - 170446

Osteoconductief botssubstituut, volledig synthetisch, in hydroxyapatiet en/of bi- of tricalciumfosfaat, onder vorm van korrels of poeder in een verpakking tot en met 5cc, per verpakking

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34602

Vergoedingsbasis

€ 120,12

Veiligheidsgrens (%) 20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 144,14

Veiligheidsgrens (€) € 24,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 120,12

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§25

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170450 - 170461

Osteoconductief botssubstituut, volledig synthetisch, in hydroxyapatiet en/of bi- of tricalciumfosfaat, onder vorm van korrels of poeder in een verpakking van meer dan 5cc, per verpakking

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34603

Vergoedingsbasis

€ 200,20

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 240,24

Veiligheidsgrens (€)

€ 40,04

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 200,20

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§25

L.8 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170472 - 170483

Cement - met of zonder antibiotica - gebruikt bij het plaatsen van een gewrichtsprothese - per 20g

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 33,03

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 36,33

Veiligheidsgrens (€)

€ 3,30

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 33,03

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§26

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170494 - 170505

Diaphysaire obturator gebruikt bij het plaatsen van een gecementeerde steel van een gewrichtsprothese

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 20,02

Veiligheidsgrens (%)

100,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 40,04

Veiligheidsgrens (€)

€ 20,02

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 20,02

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170516 - 170520

Cerclagemateriaal, per kabel of draad

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 34,03

Veiligheidsgrens (%)

10,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 37,43

Veiligheidsgrens (€)

€ 3,40

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 34,03

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§27

Datum laatste bijwerking : 1/07/2014

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

170531 - 170542

Gevlochten cerclagemateriaal, met fixatiesysteem voor de kabel, per kabel, inclusief het geheel van de fixatie-elementen

Vergoedingscategorie :

I.B.a

Vergoedingsbasis

€ 100,10

Veiligheidsgrens (%)

45,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 145,14

Veiligheidsgrens (€)

€ 45,04

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 100,10

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§27

L. Orthopedie en traumatologie

L.9 Fixatie- en verankeringimplantaten voor weke weefsels

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169411 - 169422

Anker, alleen of in een kit, niet-resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34401		
Vergoedingsbasis	€ 166,17	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 199,40	Veiligheidsgrens (€)	€ 33,23	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 166,17

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169433 - 169444

Anker, alleen of in een kit, resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34402		
Vergoedingsbasis	€ 195,20	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 234,24	Veiligheidsgrens (€)	€ 39,04	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 195,20

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/05/2015

170855 - 170866

Anker ter fixatie van meniscusscheuren, niet-resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34407		
Vergoedingsbasis	€ 166,17	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 199,40	Veiligheidsgrens (€)	€ 33,23	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 166,17

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/05/2015

170870 - 170881

Anker ter fixatie van meniscusscheuren, resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34408		
Vergoedingsbasis	€ 195,20	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 234,24	Veiligheidsgrens (€)	€ 39,04	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 195,20

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169455 - 169466

Interferentiesysteem voor intraosseuze fixatie van een pees of ligament in een tunnel, niet-resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34403		
Vergoedingsbasis	€ 86,09	Veiligheidsgrens (%)	120,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 189,39	Veiligheidsgrens (€)	€ 103,30	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 86,09

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169470 - 169481

Interferentiesysteem voor intraosseuze fixatie van een pees of ligament in een tunnel, resorbeerbaar

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34404

Vergoedingsbasis

€ 114,12

Veiligheidsgrens (%)

120,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 251,06

Veiligheidsgrens (€)

€ 136,94

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 114,12

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169492 - 169503

Verankerings-of schroefstelsel voor functioneel herstel van de ligamenten en pezen (uitgezonderd ankers, krammen en interferentiesystemen voor intraosseuze fixatie van een pees of ligament in een tunnel), niet-resorbeerbaar, voor het geheel van de samenstellende delen per fixatiepunt

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34405

Vergoedingsbasis

€ 167,17

Veiligheidsgrens (%)

60,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 267,47

Veiligheidsgrens (€)

€ 100,30

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 167,17

Datum laatste bijwerking : 1/05/2015

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

169514 - 169525

Verankerings-of schroefstelsel voor functioneel herstel van de ligamenten en pezen (uitgezonderd ankers, krammen en interferentiesystemen voor intraosseuze fixatie van een pees of ligament in een tunnel), resorbeerbaar, voor het geheel van de samenstellende delen per fixatiepunt

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34406

Vergoedingsbasis

€ 185,19

Veiligheidsgrens (%)

60,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 296,30

Veiligheidsgrens (€)

€ 111,11

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 185,19

L.10 Geleider voor osteotomie

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014

Datum eerste publicatie : 1/12/2014

171172 - 171183

Instrument op maat voor eenmalig gebruik voor osteotomie tijdens de exeresis van een tumor

Vergoedingscategorie :

II.D.a

Vergoedingsbasis

€ 800,00

Veiligheidsgrens (%)

/

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€)

/

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 800,00

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§28

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/12/2014		Datum eerste publicatie : 1/12/2014			
171194 - 171205		Instrument op maat voor eenmalig gebruik voor wegname van de massieve allogreffe overeenkomstig de tumorale exeresis			
Vergoedingscategorie :		II.D.a			
Vergoedingsbasis		€ 800,00	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00
		Vergoedingsbedrag € 800,00			
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§28			

Vergoedingsvoorwaarden

L-§01

Gelinkte prestaties

162971

162982

162993

163004

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 162971-162982 en 162993-163004 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

A. Osteoporotische indeukingsfracturen

"single level" of "multi-level" en lager dan T5 zonder neurologische compressie en zonder uitvalsverschijnselen waarbij aan al de volgende voorwaarden voldaan wordt:

a) blijvende pijnklachten van meer dan acht weken en te wijten aan de fractuur en waarbij de medicamenteuze pijntherapie die gedurende minimaal acht weken uitgeprobeerd werd, ofwel faalde ofwel aanleiding gaf tot te hinderlijke nevenwerkingen; dit wordt beschreven in een omstandig medisch verslag van de geneesheer die de pijntherapie toepaste; de interventie moet wel plaatsgrijpen binnen een periode van vier maanden nadat de indeukingsfractuur voor het eerst objectief werd vastgesteld tenzij een progressie van de fractuur aangetoond kan worden;

en
b) het hoogteverlies ligt tussen de 20 % en de 60 %;

en
c) de dorsale muur is behouden;

en
d) er botoedeem aanwezig is;

en
e) de fracturen zijn volgens de AO classificatie van type A1.1, A1.2, A1.3 of A2.3.;

Evenals aan één van de volgende criteria:

f) bij een man

- ofwel een T-score, berekend ten opzichte van een mannelijke referentiepopulatie van < -2,5 ter hoogte van de lumbale wervelkolom (L1-L4 of L2-L4) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie;

of

- ofwel een T-score, berekend ten opzichte van een mannelijke referentiepopulatie van < -1 ter hoogte van de heup (volledige zone of zone van de hals) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie;

of

g) bij een vrouw met een door glucocorticoïden-geïnduceerde osteoporose die behandeld wordt met een langdurige (meer dan drie maanden) orale dagelijkse dosis van minstens 7,5 mg prednison of equivalent die wordt toegediend in het kader van een wetenschappelijk erkende indicatie:

- ofwel moet de rechthebbende zich in de menopauze bevinden zonder hormonale substitutie;

of

- ofwel moet de rechthebbende een T-score vertonen, berekend ten opzichte van een vrouwelijke referentiepopulatie, van < -1,5 gemeten ter hoogte van de lumbale wervelkolom (L1-L4 of L2-L4) of van de heup (volledige zone of zone van de hals) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie;

of

h) bij een vrouw in de menopauze : een T-score, berekend ten opzichte van een vrouwelijke referentiepopulatie van < -2,5 ter hoogte van de lumbale wervelkolom (L1-L4 of L2-L4) of van de heup (volledige zone of zone van de hals) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie.

B. Indeukingsfracturen veroorzaakt door het multiple myeloma van Kahler zonder neurologische compressie en zonder neurologische uitvalsverschijnselen waarbij aan de volgende voorwaarden voldaan wordt :

a) blijvende pijnklachten van meer dan zes weken en te wijten aan de fractuur en waarbij de medicamenteuze pijntherapie die gedurende minimaal zes weken uitgeprobeerd werd ofwel faalde ofwel aanleiding gaf tot te hinderlijke nevenwerkingen; dit wordt beschreven in een omstandig medisch verslag van de geneesheer die de pijntherapie toepaste;

en

b) de dorsale muur is behouden;

en

c) er is botoedeem aanwezig;

en

d) de fracturen zijn volgens de AO classificatie van type A1.1, A1.2, A1.3 of A2.3.

Voor de indicaties opgenomen onder A en B wordt de diagnose gesteld op basis van de volgende onderzoeken :

- RX face en profiel

- en MRI of indien een contra-indicatie hiervoor een CT-scan

- en botscentigrafie zonder SPECT
- en bij osteoporotische indeukingsfracturen ook een DEXA-scan.

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 de in punt 2. vermelde indicaties, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting

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 verstrekking 162971-162982 kan slechts eenmaal per opname geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

163015 163026

163030 163041

163052 163063

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 163015-163026, 163030-163041 en 163052-163063 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Voor de verstrekking 163015-163026 :

2.1.1. Inclusiecriteria

Rechthebbende :

a) vanaf de vijf en dertigste verjaardag
en

b) die zonder succes meer dan zes maanden conservatief behandeld werd voor lage rugpijn ten gevolge van degeneratie op één of twee discusniveaus die zich uit in ten minste één van de onderstaande afwijkingen:

1. osteofytformatie ter hoogte van de eindplaten;
2. mediane discushernia enkel op niveau L4-L5 of L5-S1;
- 3 gedocumenteerde discopathie.

en

c) waarbij alle onderstaande en de achtereenvolgens uitgevoerde technische onderzoeken de diagnose van de degeneratie bevestigen:

1. RX, face en/of profiel;
2. flexie/extensie-opnames zonder verschuiving van meer dan 3 mm;
3. negatieve scintigrafie ter hoogte van de facetten;
4. MRI-onderzoek met tekenen van discusdegeneratie al dan niet gepaard gaande met "Modic"-veranderingen;
5. falende facetbloks met lokaal anestheticum, zonder gebruik van corticoïden;
6. discografie en/of disco-CT, positief (pijnlijk) voor het te opereren niveau en negatief (niet pijnlijk) voor de aangrenzende niveaus.

2.1.2 Exclusiecriteria :

- a) de rechthebbende heeft reeds een lumbale discusprothese;
- b) de rechthebbende waarbij meerdere discusprothesen worden geplaatst tijdens dezelfde ingreep;
- c) stenose van de laterale recessus of artrose van het neuroforamen;
- d) fractures ter hoogte van de wervels;
- e) metabole ziekten die het wervellichaam brozer maken;
- f) spondylolyse;
- g) anterieure spondylolisthesis;
- h) lumbale en dorsolumbale scoliose;
- i) primaire niet mediane discushernia;
- j) tumor in situ;
- k) infecties;
- l) osteoporose gedocumenteerd met DEXA-scan;
- m) gedocumenteerde radiculopathie;
- n) residuele hoogte tussen de wervels kleiner dan 5 mm.

2.2. Voor de verstrekkingen 163030-163041 en 163052-163063 :

De rechthebbende heeft reeds een tegemoetkoming bekomen voor een lumbale discusprothese voorzien onder de verstrekking 163015-163026 of indien de discusprothese binnen de indicaties opgenomen onder punt 2.1. werd geplaatst vóór de inwerkingtreding van de verstrekking 163015-163026.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 163015-163026 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 163052-163063 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

De hulpmiddelen samengesteld uit "highly cross-linked polyethyleen" zijn hulpmiddelen waarvan het fabricatieproces overeenstemt met de volgende definitie: "oniserende bestraling van het polyethyleen met minimum 5 Mrad / 50kGy, gevolgd

door een procédé ter eliminatie van de vrije radicalen”.

3.2. Criteria

A. Nieuw design concept

- Biomechanische testen :

- flexie-extensie en
 - lateroflexie en
 - rotatie en
 - als er polyethyleen is, vormveranderingen na minstens 10 miljoen cycles (“fatigue testing” volgens ISO- of ASTM-normen)
- Deze testen moeten een beweeglijkheid vergelijkbaar met een intacte tussenwervelschijf aantonen.

- Kadaver-testen

- flexie-extensie en
- lateroflexie en
- rotatie en
- op 1 en 2 segmenten

Deze testen moeten resultaten vergelijkbaar met een intacte tussenwervelschijf aantonen.

- Klinische studies:

- studie die in een “peer-reviewed journal” met impact factor gepubliceerd werd met minstens honderd patiënten waarvan honderd of meer een follow-up hebben van minstens twee jaar. De resultaten van de studie mogen niet inferieur (“non-inferiority”) zijn aan die van de standaarden zoals momenteel beschreven in de literatuur d.w.z. instrumentele fusie, hetzij posterieur, hetzij anterieur, hetzij 360°, met uitzondering van een greffe of botssubstituut die alleen worden gebruikt.

B. Design vergelijkbaar met het design van een prothese die al op de nominatieve lijst staat:

- Biomechanische testen :

- flexie-extensie en
 - lateroflexie en
 - rotatie en
 - als er polyethyleen is, vormveranderingen na minstens 10 miljoen cycles (“fatigue testing” volgens ISO- of ASTM-normen)
- Deze testen moeten een beweeglijkheid aantonen vergelijkbaar met een intacte tussenwervelschijf of vergelijkbaar met degene van een prothese die al op de nominatieve lijst ingeschreven is.

- Kadaver-testen

- flexie-extensie en
- lateroflexie en
- rotatie en
- op 1 en 2 segmenten

Deze testen moeten resultaten vergelijkbaar met een intacte tussenwervelschijf aantonen.

- Klinische studies:

- studie die in een “peer-reviewed journal” gepubliceerd werd met minstens honderd patiënten waarvan honderd of meer een follow-up hebben van minstens twee jaar (moet binnen de vier jaar na inschrijving op de lijst bezorgd worden, indien niet wordt het product geschrapt). De resultaten van de studie mogen niet inferieur (“non-inferiority”) zijn aan die van de standaarden zoals momenteel beschreven in de literatuur, d.w.z. instrumentele fusie, hetzij posterieur, hetzij anterieur, hetzij 360°, met uitzondering van een greffe of botssubstituut die alleen worden gebruikt.
- het protocol van die studie moet vóór de inschrijving bezorgd worden

C. Licht gewijzigde versie van een lumbale discusprothese, van dezelfde fabrikant, die reeds eerder op de nominatieve lijst werd ingeschreven:

- Biomechanische testen :

- flexie-extensie en
 - lateroflexie en
 - rotatie en
 - als er polyethyleen is, vormveranderingen na minstens 10 miljoen cycles (“fatigue testing” volgens ISO- of ASTM-normen)
- Deze testen moeten een beweeglijkheid aantonen vergelijkbaar met die van (een) eerdere versie(s) van de prothese(n) die al op de nominatieve lijst werd(en) ingeschreven

- Grondige vergelijking van de verschilpunten en gelijkenissen t.o.v. de eerdere versies van de prothese (zo dient vb. de materiaalsamenstelling van de nieuwe prothese identiek te zijn en dient ook de toegangsweg dezelfde te zijn).

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 163015-163026 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de implantatie aan de adviserend geneesheer op basis van het formulier L-Form-I-1 en dit na implantatie.

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

4.2. Vervanging

De verstrekking mag niet geattesteerd worden in geval van totale revisie vermits de gouden standaard in geval van revisie artrodese is.

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 verstrekking 163015-163026 kan slechts eenmaal per opname geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de platen voor posterieure fixatie aan de wervelkolom, 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

De verstrekking 172255-172266 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

De hulpmiddelen bedoeld onder de verstrekking 172255-172266 zijn platen die op de wervellichamen worden gefixeerd en die een fusie op minimum twee wervels toelaten of platen voor laminoplastie.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

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

Gelinkte prestaties

164113	164124
164135	164146
164150	164161
164172	164183
164194	164205
164216	164220
164231	164242
164253	164264
164275	164286
164290	164301
164312	164323

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de stelen van de schouderprothesen, 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

De verstrekkingen 164194-164205 en 164216-164220 zijn niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 164113-164124, 164135-164146, 164150-164161, 164172-164183, 164253-164264, 164290-164301, 164275-164286 en 164312-164323.

5.2. Andere regels

De verstrekking 164231-164242 kan slechts één keer per ingreep aangerekend worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de oppervlakte-implantaten voor de schouder, 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

De verstrekking 164356-164360 kan slechts één keer per ingreep geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

164452	164463
164496	164500
164555	164566
165535	165546
165572	165583
165631	165642
166154	166165
166272	166283
166316	166320
166471	166482
166596	166600
166714	166725
166751	166762
166832	166843
166935	166946

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de componenten in highly cross-linked polyethyleen van schouderprothesen, heupprothesen en knieprothesen, 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

De verstrekkingen 164452-164463, 164496-164500, 164555-164566, 165535-165546, 165572-165583, 165631-165642, 166154-166165, 166272-166283, 166316-166320, 166471-166482, 166596-166600, 166714-166725, 166751-166762, 166832-166843 en 166935-166946 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1.Definitie

De hulpmiddelen samengesteld uit "highly cross-linked polyethyleen" zijn hulpmiddelen waarvan het fabricatieproces overeenstemt met de volgende definitie: "ioniserende bestraling van het polyethyleen met minimum 5 Mrad / 50kGy, gevolgd door een procédé ter eliminatie van de vrije radicalen".

3.2.Criteria

Niet van toepassing

3.3.Garantievoorwaarden

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

165093	165104
165115	165126
165130	165141
165152	165163
165174	165185
165196	165200
165211	165222
165233	165244
165255	165266
165270	165281
165292	165303
165314	165325
165336	165340
165351	165362
165373	165384
165395	165406
165410	165421
165432	165443
165454	165465
165476	165480
165491	165502
165513	165524
165535	165546
165550	165561
165572	165583
165594	165605
165616	165620
165631	165642
165653	165664
165675	165686
165690	165701
165712	165723
165734	165745
165756	165760
165771	165782
165874	165885
165896	165900
165911	165922
165933	165944
165955	165966
165970	165981

166036	166040
166073	166084
166095	166106
166110	166121
166132	166143
166154	166165
166176	166180
166191	166202
166213	166224
166235	166246
166250	166261
166272	166283
166294	166305
166316	166320
166331	166342
166353	166364
166375	166386
166390	166401
166412	166423
166434	166445
166471	166482
166530	166541
166552	166563
166596	166600
166655	166666
166670	166681
166692	166703
166714	166725
166736	166740
166751	166762
166773	166784
166795	166806
166810	166821
166832	166843
166854	166865
166876	166880
166891	166902
166913	166924
166935	166946
166950	166961
166972	166983
166994	167005
167016	167020

167031	167042
167053	167064
167075	167086
167090	167101
167112	167123
167134	167145
167156	167160
167171	167182
167193	167204
167215	167226
167230	167241
167694	167705
167716	167720
167731	167742
170671	170682
170693	170704
170715	170726
170774	170785
170796	170800
171113	171124
171135	171146
171150	171161
172535	172546

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de gewrichtsprothesen van de knie en van de heup, 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

4.1. Eerste implantatie

De verzekeringstegemoetkoming voor een gewrichtsprothese van de knie alsook voor een gewrichtsprothese van de heup mag slechts worden toegekend nadat het formulier L-Form-I-2 geldig is ingevuld door de implanterend geneesheer-specialist via de on-line-toepassing.

De modaliteiten van registratie en validering van die gegevens alsook de wijze waarop de overdracht aan de "Belgische Vereniging voor Orthopedie en Traumatologie (BVOT)", de "Société Royale Belge de Chirurgie Orthopédique et de Traumatologie (SORBCOT)" en de Commissie dient te gebeuren, worden opgesteld door de BVOT, de SORBCOT, de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

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

De BVOT/SORBCOT maakt een jaarlijkse evaluatie van de verzamelde resultaten met verslag aan de Commissie. De aard van het verslag wordt vastgesteld door de Commissie.

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

165174	165185
165196	165200
165211	165222
165233	165244
165756	165760

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de stelen voor revisie van de heupprothesen, 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**4.1. Eerste implantatie**

Geen administratieve verplichting

4.2 Vervanging

Geen administratieve verplichting

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie van de procedure

Na implantatie kan een derogatie worden toegekend door het College van geneesheren-directeurs in geval van gebruik van deze stelen bij eerste implantatie op basis van een omstandig medisch verslag dat de gevraagde derogatie motiveert en door de implanterend geneesheer-specialist is opgesteld.

5. Regels voor attestering**5.1. Cumul en non-cumulregels**

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

De stelen voor heupprothesen bedoeld onder de verstrekkingen 165174-165185, 165196-165200, 165211-165222, 165233-165244 en 165756-165760 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering bij revisie.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels**6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

165255	165266
165270	165281
165292	165303
165314	165325

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de reconstructiestelen van de heupprothesen, 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

De verstrekkingen 165255-165266, 165270-165281, 165292-165303 en 165314-165325 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

- ze zijn bestemd om te worden gebruikt na een trochanterodiarfysaire osteotomie om de botcortex te vervangen wanneer deze circulair werd verwijderd op metafysair en/of diarfysair niveau zodat de continuïteit van het bot onderbroken werd of
- ze beschikken over een minimale lengte van 25 cm als alle delen van de stelen samengevoegd zijn en ze bezitten een stabiele diarfysaire verankering.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de oppervlakte-implantaten voor de heup, 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

De verstrekking 165373-165384 kan slechts één keer per ingreep geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

170796

170800

172535

172546

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de buitendelen van een cupula op maat, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan minstens één van volgende drie combinaties van criteria voldoet:

- 1 EN 3 EN 4 EN 5 EN 6
- 2 EN 3 EN 4 EN 5 EN 6
- 7

Na een eventuele tumorale resectie of het weghalen van een implantaat, zijn de criteria:

1. De afstand, tussen het heuprotatiecentrum, dat gelegen is in het centrum van de femurkop, en de lijn die beide superieure obturator foramens verbindt, bedraagt meer dan 3cm.

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname

2. Een implantatie van een standaard cupula (i.e. niet individueel vervaardigd) heeft reeds gefaald.

Vaststelbaar op basis van het medisch dossier van de rechthebbende of op een voor-achterwaartse bekkenopname

3. Ernstige osteolyse aan de «tear drop», die volledig is verdwenen.

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname

4. Ernstige osteolyse aan tuber ischiadicum.

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname.

5. Aantasting van de mediale wand van de caviteit, mogelijk met verstoring van de lijn van Kohler (ilioischiale lijn).

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname.

6. De originele acetabulaire rand is defect voor meer dan de helft van de omtrek van de rand.

Gemeten op een 3D-reconstructie op basis van een CT van de hemipelvis.

7. Discontinuïteit van de hemi-pelvis.

Vaststelbaar op CT scan, of op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname indien de componenten het beeld niet verstoren.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de

verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

De verstrekkingen dekken het geheel van het fabricatieproces van het implantaat (3D model) inclusief alle toebehoren.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546

kunnen kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de implantatie aan de adviserend geneesheer door middel van het formulier L-Form-I-08 en dit na implantatie.

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

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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 172535-172546 en 170774-170785 zijn niet onderling cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

Niet van toepassing.

5.3. Derogatie aan de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

166036	166040
166530	166541
166552	166563
166596	166600
171113	171124
171150	171161

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de revisiecomponenten van knieprothesen, 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

4.1. Eerste implantatie

Geen administratieve verplichting

4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie van de procedure

Na implantatie kan een derogatie worden toegekend door het College van geneesheren-directeurs in geval van gebruik van deze stelen bij eerste implantatie op basis van een omstandig medisch verslag dat de gevraagde derogatie motiveert en door de implanterend geneesheer-specialist is opgesteld.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

De componenten van een knieprothese bedoeld onder de verstrekkingen 166036-166040, 166530-166541, 166552-166563, 166596-166600, 171113-171124 en 171150-171161 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering bij revisie.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de oppervlakte-implantaten voor de knie, 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

De verstrekking 166110-166121 kan slechts één keer per ingreep geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

167414	167425
167436	167440
167451	167462
167473	167484
167495	167506
167510	167521

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 167414-167425, 167436-167440, 167451-167462, 167473-167484, 167495-167506 en 167510-167521 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria

a) de AOFAS-score (American Orthopaedic Foot and Ankle Society-score) is lager dan 60/100

En

b) de enkelprothese wordt geïmplanteerd in één van de volgende indicaties:

1. inflammatoire aandoening van het talocrurale gewricht:

- reumatoïde polyartritis of

- spondylartritis of

- jicht of

- andere

of

2. degeneratieve toestand van het talocrurale gewricht als gevolg van:

- posttraumatische aandoening of

- aandoening met ligamentaire laxiteit of

- aandoening van idiopatische oorsprong of

- partiële necrose van de talus

of

3. hemochromatose of hemofilie

of

4. revisie van een reeds ingeplante enkelprothese

2.2. Exclusiecriteria :

a) de AOFAS-score is hoger dan of gelijk aan 60/100

of

b) actieve sepsis

of

c) neurologische voet

of

d) ernstige neuropathische voet

of

e) uitgebreide necrose van de talus

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 167510-167521 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

De hulpmiddelen samengesteld uit "highly cross-linked polyethyleen" zijn hulpmiddelen waarvan het fabricatieproces overeenstemt met de volgende definitie: "ioniserende bestraling van het polyethyleen met minimum 5 Mrad / 50kGy, gevolgd door een procédé ter eliminatie van de vrije radicalen".

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 167414-167425, 167436-167440, 167451-167462, 167473-167484, 167495-167506 en 167510-167521 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de implantatie op basis van het volledig ingevulde preoperatief en implantatie formulier L-Form-I-3, dat door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer wordt bezorgd.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van de in punt 2 vermelde indicaties, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

Het preoperatief en implantatie formulier L-Form-I-3, en het follow-up formulier L-Form-I-4 moeten eveneens 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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de prothesen ter vervanging van de botcortex, 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

De verstrekking 167694-167705 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

Een prothese ter vervanging van de botcortex is een prothese die de botcortex vervangt wanneer deze circulair werd verwijderd op metafysair en/of diafysair niveau, zodat de continuïteit van het bot onderbroken werd.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167694-167705 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord, na implantatie, van het College van geneesheren-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van:

- het aanvraagformulier L-Form-I-5;
- radiografieën gemaakt vóór en na de ingreep

Na de implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering door de implanterend geneesheer-specialist binnen de negentig kalenderdagen bezorgd aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

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

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekking 167694-167705 omvat alle onderdelen van de prothese. Geen enkele verstrekking van de lijst, met betrekking tot de gewrichtsprothesen, kan worden gecumuleerd met de verstrekking 167694-167705.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de gewrichtsprothesen op maat, 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

De verstrekking 167716-167720 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

Met "onderdelen op maat" wordt er bedoeld, de elementen die speciaal vervaardigd zijn volgens voorschrift van een implanterend geneesheer-specialist, waarin onder zijn verantwoordelijkheid de specifieke kenmerken van het ontwerp zijn aangegeven, en die bestemd zijn om uitsluitend voor een bepaalde patiënt gebruikt te worden. De elementen die volgens methoden van continue fabricage of van seriefabricage worden vervaardigd, worden niet beschouwd als onderdelen op maat, zelfs als een aanpassing nodig is.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167716-167720 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeuren dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag.

De implanterend geneesheer-specialist bezorgt, na implantatie, die aanvraag aan het College van geneesheren-directeuren en aan de adviserend geneesheer.

Die aanvraag omvat:

- a. een omstandig medisch verslag dat aantoonst dat het gebruik van elementen op maat nodig is en een motivatie die de onmogelijkheid verduidelijkt om een klassieke gewrichtsprothese te gebruiken;
- en
- b. het formulier L-Form-I-6 dat de noodzakelijke gegevens herneemt ter evaluatie van het dossier;
- en
- c. de conformiteitsverklaring opgesteld door de fabrikant van de prothese, die bepaalt dat deze wel degelijk op maat werd gemaakt;
- en
- d. een gedetailleerde factuur van de fabrikant van de prothese.

Vóór de implantatie kan het College van geneesheren-directeuren een advies geven op basis van een bestek dat samen met het omstandig medisch verslag, de motivatie en het formulier L-Form-I-6 werd ingediend. Het College van geneesheren-directeuren kan echter pas na implantatie een definitieve beslissing nemen met betrekking tot de tegemoetkoming van de verplichte verzekering als ze alle documenten heeft ontvangen.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk bekendgemaakt aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de onderdelen van gewrichtsprothesen zonder CE markering, 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

De verstrekking 167731-167742 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

De hulpmiddelen bedoeld onder de verstrekking 167731-167742 betreffen onderdelen die geen CE-markering dragen, maar die het voorwerp hebben uitgemaakt van een derogatie toegekend door de Minister die bevoegd is voor Volksgezondheid.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren**4.1. Eerste implantatie**

De verstrekking 167731-167742 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs die het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag.

De implanterend geneesheer-specialist bezorgt, na implantatie, de aanvraag voor tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 167731-167742, via de verzekeringsinstelling, aan het College van geneesheren-directeurs. Die aanvraag omvat:

- een omstandig medisch verslag dat het gebruik rechtvaardigt van onderdelen die geen CE-markering hebben;
- het voorschrift door de implanterend geneesheer-specialist gericht aan de verdeler;
- een kopie van de derogatie toegekend door de Minister;
- een factuur van de verdeler.

De beslissing van het College wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de dynamische centromedullaire nagel voor verlenging van femur of tibia, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 167996-168000 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1 Inclusiecriteria

- trauma met botverkorting van meer dan 4 cm
- of
- congenitaal lengteverschil van de ledematen van meer dan 3cm gekoppeld aan een verkorting van het femur of de tibia
- of
- kleine gestalte ten gevolge van een syndroom opgenomen in de OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) database : achondroplasie, syndroom van Turner, ...

2.2. Exclusiecriteria :

- rechthebbende in groeifase
- of
- geassocieerde multidimensionele deviatie (varus, valgus, flexum,...)
- of
- nasleep van een botinfectie in situ
- of
- intramedullaire diameter kleiner dan 11 mm voor de tibia en 12,5 mm voor het femur.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167996-168000 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs.

Vóór de implantatie moet de aanvraag voor tegemoetkoming worden overgemaakt door de implanterend geneesheer-specialist aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer.

De aanvraag moet minimum de volgende elementen bevatten:

- een motivering die uitlegt waarom er geen alternatieve techniek kan worden gebruikt (externe fixator, een compensatie, een chirurgische verkorting, ...) en
- een motivering voor het gebruik van een centromedullaire dynamische nagel voor de verlenging van de lidmaten

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt tegelijkertijd en binnen de zestig dagen meegedeeld aan de adviserend geneesheer, de ziekenhuisapotheker en de implanterend geneesheer-specialist.

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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de periprothetische platen, 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

De verstrekking 169190-169201 kan enkel aangerekend worden als reeds een prothetische steel aanwezig is.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

169536	169540
169551	169562
169573	169584
169595	169606
169610	169621
169632	169643
169654	169665
169676	169680
169691	169702
169713	169724
169735	169746
169750	169761
169772	169783
169794	169805
169816	169820

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van gebruiksmateriaal gebruikt bij arthroskopische ingrepen, 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

De arthroskopische verstrekkingen 169536-169540, 169551-169562, 169573-169584, 169595-169606, 169610-169621, 169632-169643, 169654-169665, 169676-169680, 169691-169702, 169713-169724, 169735-169746, 169750-169761, 169772-169783, 169794-169805 en 169816-169820 kunnen slechts één keer geattesteerd worden, ook wanneer de ingreep bilateraal wordt uitgevoerd.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

169831 169842

169853 169864

169875 169886

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de externe fixatoren, 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

De verstrekkingen 169831-169842, 169853-169864 en 169875-169886 kunnen verschillende keren geattesteerd worden op voorwaarde dat de verschillende fixatoren op verschillende plaatsen in het lichaam worden geplaatst.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Gelinkte prestaties

169890	169901
169912	169923
169934	169945
169956	169960

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 169890-169901, 169912-169923, 169934-169945 en 169956-169960 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

1. Skeletale dysplasie :

- achondroplasie of
- pseudo-achondroplasie of
- metafysaire chondrodysplasie of
- chondro-ectodermale dysplasie of
- hereditaire multiple exostosen of
- ziekte van Ollier of
- fibreuze dysplasia

of

2. Metabole botaandoeningen :

- fosfaatdiabetes of
- rachitis of
- mucopolysaccharidose

of

3. Tibia Vara :

- ziekte van Blount

of

4. Congenitale deformiteiten

- proximale femorale focale deficiëntie (PFFD) of
- fibulaire hemimelie of
- tibiale hemimelie of
- artrogrypose

of

5. Verworven multiplanaire afwijkingen ten gevolge van :

- infectie of
- tumoren of
- brandwonden

of

6. Multiplanaire asafwijkingen veroorzaakt door trauma (epifysiolyse -malunion)

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

4.1.1. Voor de indicaties 1., 2., 3. of 4. vermeld onder punt 2.:

De verstrekkingen 169890-169901, 169912-169923, 169934-169945 en 169956-169960 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie, na implantatie, van het gebruik van die hulpmiddelen aan de adviserend geneesheer op basis van het formulier L-Form-I-7, dat door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer wordt bezorgd.

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

4.1.2. Voor de indicaties 5. en 6. vermeld onder punt 2.:

De verstrekkingen 169890-169901, 169912-169923, 169934-169945 en 169956-169960 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs na implantatie op basis van een omstandig medisch verslag dat de reden van de gevraagde derogatie rechtvaardigt en dat door de implanterend geneesheer-specialist binnen de zestig kalenderdagen aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer wordt bezorgd.

Dit verslag dient minstens volgende elementen te bevatten :

- een motivering die de onmogelijkheid verklaart om een klassieke externe fixator te gebruiken zoals beschreven door de verstrekking 169831-169842;
- een motivering voor het gebruik van een driedimensionele externe fixator;
- kwantitatieve gegevens m.b.t. de multiplanaire afwijkingen en/of de axiale vervorming (waaronder het aantal graden van afwijking;
- beeldmateriaal dat de bovenvermelde punten bevestigt.

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt binnen de dertig dagen gelijktijdig meegedeeld aan de adviserend geneesheer, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist.

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

Gelinkte prestaties

170413	170424
170435	170446
170450	170461

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 170413-170424, 170435-170446 en 170450-170461 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

Recente fractuur (maximaal drie maanden):

a) van het calcaneus

of

b) van het tibiaal plateau

of

c) van de humeruskop

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

De terugbetaling van de verstrekking 170413-170424 is beperkt tot maximaal twee verpakkingen per ingreep

De terugbetaling van de verstrekking 170435-170446 is beperkt tot maximaal één verpakking per ingreep

De terugbetaling van de verstrekking 170450-170461 is beperkt tot maximaal één verpakking per ingreep

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 170413-170424, 170435-170446 en 170450-170461 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering naar aanleiding van een van de volgende verstrekkingen van de nomenclatuur: 275332-275343, 275354-275365, 275376-275380, 290474-290485, 290496-290500, 290533-290544 of 291815-291826.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het cement gebruikt bij het plaatsen van een gewrichtsprothese, 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

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170472-170483 bij het plaatsen van een heupprothese is beperkt tot maximaal zes eenheden van 20 g.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170472-170483 bij het plaatsen van een schouderprothese is beperkt tot maximaal drie eenheden van 20 g.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170472-170483 bij het plaatsen van een enkelprothese is beperkt tot maximaal één eenheid van 20 g.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170472-170483 bij het plaatsen van een knieprothese is beperkt tot maximaal zes eenheden van 20 g.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 170472-170483 gebruikt bij het plaatsen van een prothese van de extremiteiten is beperkt tot maximaal twee eenheden van 20 g.

Het gewicht van het cement van de verstrekking 170472-170483 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

170516

170520

170531

170542

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het cerclagemateriaal, 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

De verstrekkingen 170516-170520 en 170531-170542 kunnen enkel geattesteerd worden in geval van botchirurgie, met uitzondering van een chirurgische ingreep aan de wervelkolom.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

171172

171183

171194

171205

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 171172-171183 en 171194-171205 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgende criterium voldoet:

De verplegingsinrichting beschikt over een erkenning voor een zorgprogramma oncologie. Indien de rechthebbende een kind is, beschikt de verplegingsinrichting over een erkenning voor een programma van gespecialiseerde zorgen in pediatrie hemato-oncologie.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 171172-171183 en 171194-171205 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan het volgende criterium voldoet:

De rechthebbende heeft een primaire maligne bottumor.

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

De verstrekkingen 171172-171183 en 171194-171205 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering bij de verstrekking 288470-288481 van de nomenclatuur.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing"