

Gelet op het koninklijk besluit van 11 juli 2011 betreffende de veiligheidsinrichtingen aan overwegen op de spoorwegen, artikel 11, § 1;

Overwegende het ministerieel besluit nr. A/96246/12BA/IE van 15 mei 1997;

Overwegende dat op grond van artikel 16 van voormeld koninklijk besluit van 11 juli 2011 alle ministeriële besluiten aangenomen krachtens artikel 21 van het koninklijk besluit van 2 augustus 1977 betreffende de veiligheidsinrichtingen en de signalisatie van overwegen van rechtswege worden opgeheven tien jaar na de inwerkingtreding van het koninklijk besluit van 11 juli 2011, zodat voormeld ministerieel besluit vanaf het verstrijken van bovengemelde termijn van tien jaar geen rechtsgelding meer heeft;

Overwegende dat het noodzakelijk is voor de overweg bedoeld in dit besluit, veiligheidsinrichtingen vast te stellen in overeenstemming met het bovengenoemde koninklijk besluit van 11 juli 2011, rekening houdend met de kenmerkende eigenschappen van het weg- en spoorverkeer en met de zichtbaarheid van bedoelde overweg;

Besluit:

**Artikel 1.** De privé-overweg nr. 3 Monsanto op de spoorlijn nr. 223, Km 5.550 (Verbinding 18) - Noordland, gelegen te Antwerpen, ter hoogte van de kilometerpaal 7.424, wordt uitgerust met de volgende veiligheidsinrichtingen:

a) een aanwijzingsbord met de vermelding " privé-overweg " aan weerszijden en rechts van de overweg, bedoeld in artikel 7, § 1 van het koninklijk besluit van 11 juli 2011 betreffende de veiligheidsinrichtingen aan overwegen op de spoorwegen; en

b) een verkeersbord A47 aan weerszijden en rechts van de overweg, bedoeld in artikel 7, § 2, 2°, van het koninklijk besluit van 11 juli 2011 betreffende de veiligheidsinrichtingen aan overwegen op de spoorwegen.

**Art. 2.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van de dag na de dag waarop de tienjarige termijn, bedoeld in artikel 16 van het koninklijk besluit van 11 juli 2011 betreffende de veiligheidsinrichtingen aan overwegen op de spoorwegen, verstrijkt.

Brussel, 21 januari 2026.

J. - L. CRUCKE

Vu l'arrêté royal du 11 juillet 2011 relatif aux dispositifs de sécurité des passages à niveau sur les voies ferrées, l'article 11, § 1<sup>er</sup>;

Considérant l'arrêté ministériel n° A/96246/12BA/IE du 15 mai 1997;

Considérant que sur la base de l'article 16 de l'arrêté royal du 11 juillet 2011 précité, tous les arrêtés ministériels adoptés en vertu de l'article 21 de l'arrêté royal du 2 août 1977 relatif aux dispositions de sécurité et à la signalisation des passages à niveau sont abrogés dix ans après l'entrée en vigueur de l'arrêté royal du 11 juillet 2011 de telle manière que l'arrêté ministériel susmentionné, n'a plus aucun effet juridique à compter de l'expiration du délai de dix ans précité ;

Considérant qu'il est nécessaire, pour le passage à niveau visé dans le présent arrêté, de fixer des dispositifs de sécurité conformes à l'arrêté royal du 11 juillet 2011 mentionné ci-dessus, en tenant compte des caractéristiques de la circulation routière et ferroviaire ainsi que de la visibilité du passage à niveau visé ;

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** Le passage à niveau privé n°3 Monsanto sur la ligne ferroviaire n° 223, Km 5.550 (Liaison 18) -Noordland, situé à Anvers, à la hauteur de la borne kilométrique 7.424, est équipé des dispositifs de sécurité suivants :

a) un signal d'indication avec la mention « passage à niveau privé » de part et d'autre et à droite du passage à niveau, visé à l'article 7, § 1 de l'arrêté royal du 11 juillet 2011 relatif aux dispositifs de sécurité des passages à niveau sur les voies ferrées ; et

b) un signal routier A47 de part et d'autre et à droite du passage à niveau, visé à l'article 7, § 2, 2° de l'arrêté royal du 11 juillet 2011 relatif aux dispositifs de sécurité des passages à niveau sur les voies ferrées.

**Art. 2.** Cet arrêté produit ses effets le jour suivant le jour de l'expiration de la période de dix ans visée à l'article 16 de l'arrêté royal du 11 juillet 2011 relatif aux dispositifs de sécurité des passages à niveau sur les voies ferrées.

Bruxelles, le 21 janvier 2026.

J. - L. CRUCKE

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2026/000741]

14 JANUARI 2026. — Ministerieel besluit tot wijziging van hoofdstuk "F. Heelkunde op de thorax en cardiologie" van de lijst en van de nominatieve lijsten, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

De Minister van Sociale Zaken,

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

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

Gelet op het gemotiveerde definitief voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Implantaten en Invasieve Medische Hulpmiddelen van 17 juli 2025;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 31 juli 2025;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting gegeven op 6 augustus 2025;

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C - 2026/000741]

14 JANVIER 2026. — Arrêté ministériel modifiant le chapitre « F. Chirurgie thoracique et cardiologie » de la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs

Le Ministre des Affaires sociales,

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

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

Vu la proposition motivée définitive de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs du 17 juillet 2025 ;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 31 juillet 2025 ;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget donné le 6 août 2025 ;

Gelet op het advies 78.619/2 van de Raad van State, gegeven op 5 januari 2026, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973;

Besluit:

**Artikel 1.** In het hoofdstuk "F. Heelkunde op de thorax en cardiologie" van de Lijst, gevoegd als bijlage 1 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, laatstelijk gewijzigd bij het ministerieel besluit van 11 december 2025, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1<sup>o</sup> Na punt "F.1.11. Andere disposables bij interventie op het hart" wordt een nieuw punt "F.1.12. Hartdefibrillator" ingevoegd, luidend als volgt:

"F.1.12. Hartdefibrillator

F.1.12.1. Eénkamer hartdefibrillator

**186734-186745** Eerste éénkamer hartdefibrillator, inclusief adaptor

Vu l'avis 78.619/2 du Conseil d'Etat, donné le 5 janvier 2026, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973 ;

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** Au chapitre « F. Chirurgie thoracique et cardiologie » de la Liste, jointe comme annexe 1<sup>re</sup> à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, modifiée en dernier lieu par l'arrêté ministériel du 11 décembre 2025, les modifications suivantes sont apportées :

1<sup>o</sup> après le point « F.1.11. Autres disposables lors d'une intervention sur le coeur », il est inséré un nouveau point « F.1.12. Défibrillateur cardiaque » rédigé comme suit :

« F.1.12. Défibrillateur cardiaque

F.1.12.1. Défibrillateur cardiaque simple chambre

**186734-186745** Premier défibrillateur cardiaque simple chambre, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40401	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40401
Vergoedingsbasis € 10.372,74	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.372,74 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.372,74			Montant du remboursement 10.372,74 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186756-186760** Eénkamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor

**186756-186760** Défibrillateur cardiaque simple chambre de remplacement, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40401	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40401
Vergoedingsbasis € 10.372,74	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.372,74 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.372,74			Montant du remboursement 10.372,74 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186771-186782** Eénkamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging

**186771-186782** Défibrillateur cardiaque simple chambre de remplacement, adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40401	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40401
Vergoedingsbasis € 10.372,74	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.372,74 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.372,74			Montant du remboursement 10.372,74 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

F.1.12.2. Tweekamer hartdefibrillator  
**186793-186804** Eerste tweekamer hartdefibrillator, inclusief adaptor

F.1.12.2. Défibrillateur cardiaque double chambre  
**186793-186804** Premier défibrillateur cardiaque double chambre, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40402	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40402
Vergoedingsbasis € 10.468,47	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.468,47 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.468,47			Montant du remboursement 10.468,47 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186815-186826** Tweekamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor

**186815-186826** Défibrillateur cardiaque double chambre de remplace-  
ment, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40402	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40402
Vergoedingsbasis € 10.468,47	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.468,47 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.468,47			Montant du remboursement 10.468,47 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186830-186841** Tweekamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging

**186830-186841** Défibrillateur cardiaque double chambre de remplace-  
ment, adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40402	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40402
Vergoedingsbasis € 10.468,47	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.468,47 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.468,47			Montant du remboursement 10.468,47 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

F.1.12.3. Resynchronisatie-hartdefibrillator  
**186852-186863** Eerste resynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor

F.1.12.3. Défibrillateur cardiaque de resynchronisation  
**186852-186863** Premier défibrillateur cardiaque de resynchronisation, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40403	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40403
Vergoedingsbasis € 10.512,18	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.512,18 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.512,18			Montant du remboursement 10.512,18 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186874-186885** Vervangingsresynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor

**186874-186885** Défibrillateur cardiaque de resynchronisation de remplacement, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40403	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40403
Vergoedingsbasis € 10.512,18	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.512,18 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.512,18			Montant du remboursement 10.512,18 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186896-186900** Vervangingsresynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van een voortijdige vervanging

**186896-186900** Défibrillateur cardiaque de resynchronisation de remplacement adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40403	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40403
Vergoedingsbasis € 10.512,18	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 10.512,18 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 10.512,18			Montant du remboursement 10.512,18 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

F.1.12.4. Subcutane hartdefibrillator

**186911-186922** Subcutane hartdefibrillator, inclusief adaptor

F.1.12.4. Défibrillateur cardiaque sous-cutané

**186911-186922** Défibrillateur cardiaque sous-cutané, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40404	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40404
Vergoedingsbasis € 13.104,39	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 13.104,39 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 13.104,39			Montant du remboursement 13.104,39 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186933-186944** Subcutane vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor

**186933-186944** Défibrillateur cardiaque sous-cutané de remplacement, adaptateur compris

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40404	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40404
Vergoedingsbasis € 13.104,39	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 13.104,39 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 13.104,39			Montant du remboursement 13.104,39 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186955-186966** Subcutane vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging

**186955-186966** Défibrillateur cardiaque sous-cutané de remplacement, adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé

Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 40404	Catégorie de remboursement: I.E.a		Liste nominative : 40404
Vergoedingsbasis € 13.104,39	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 13.104,39 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 13.104,39			Montant du remboursement 13.104,39 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

F.1.12.5. Electrode

**186970-186981** Elektrode voor een hartdefibrillator, per elektrode

F.1.12.5. Electrode

**186970-186981** Electrode pour un défibrillateur cardiaque, par électrode

Vergoedingscategorie: I.D.a		Nominatieve lijst: /	Catégorie de remboursement: I.D.a		Liste nominative : /
Vergoedingsbasis € 822,37	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 822,37 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 822,37			Montant du remboursement 822,37 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**186992-187003** Resynchronisatie-elektrode voor een resynchronisatie-hartdefibrillator, per elektrode

**186992-187003** Electrode de resynchronisation pour un défibrillateur cardiaque de resynchronisation, par électrode

Vergoedingscategorie: I.D.a		Nominatieve lijst: /	Catégorie de remboursement: I.D.a		Liste nominative : /
Vergoedingsbasis € 1.110,21	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 1.110,21 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 1.110,21			Montant du remboursement 1.110,21 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

**187014-187025** Elektrode voor een subcutane hartdefibrillator, per elektrode

**187014-187025** Electrode pour un défibrillateur cardiaque sous-cutané, par électrode

Vergoedingscategorie: I.D.a		Nominatieve lijst: /	Catégorie de remboursement: I.D.a		Liste nominative : /
Vergoedingsbasis € 1.165,38	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00 %	Base de rembourse- ment 1.165,38 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention person- nelle (%) 0,00 %
Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) € 0,00	Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention person- nelle (€) 0,00 €
		Vergoedings-bedrag € 1.165,38			Montant du remboursement 1.165,38 €
Vergoedingsvoorwaarde: F-§ 30;			Condition de remboursement : F-§ 30 ;		

2° de volgende vergoedingsvoorwaarde F-§ 30 die gaat bij de voornoemde verstrekkingen wordt ingevoegd, luidend als volgt:

“F-§ 30

**Gelinkte prestaties**

186734-186745  
186756-186760  
186771-186782  
186793-186804  
186815-186826  
186830-186841  
186852-186863  
186874-186885  
186896-186900  
186911-186922  
186933-186944  
186955-186966  
186970-186981  
186992-187003  
187014-187025

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

**1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting**

De verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944, 186955-186966, 186970-186981, 186992-187003 en 187014-187025 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd op een campus van een verplegingsinrichting, die aan de volgende criteria voldoet:

1.1 De campus van de verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma “cardiale pathologie” B en E.

**2. Criteria betreffende de rechthebbende**

De verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

**2.1 Inclusie criteria**

2.2.1 De rechthebbende werd geselecteerd voor behandeling met een hartdefibrillator in overeenstemming met de meest recente richtlijnen van de European Society of Cardiology.

2.2.2 Voor de verstrekkingen 186852-186863, 186874-186885 en 186896-186900:

a) NYHA klasse II of III niettegenstaande optimale medicamenteuze behandeling gedurende  $\geq 3$  maanden na diagnose van cardiomyopathie;

EN

1) QRS-complex  $\geq 130$ ms onafhankelijk van het soort bundeltakblok;

OF

2) Verwachte ventriculaire pacingnood  $> 40\%$ ;

OF

b) een kandidaat zijn voor ablatie van de bundel van His (atrioventriculaire knoop) omwille van ongecontroleerde atriale ritme stoornissen ongeacht de NYHA klasse en ejectiefractie.

**3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

De verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

**3.1 Definitie**

De hartdefibrillator is een generator van elektrische impulsen uitgerust met een batterij die als geheel wordt geïmplant. Om de hartritme stoornissen te detecteren en te behandelen moet de hartdefibrillator met minstens één elektrode fysiek verbonden zijn.

De hartdefibrillator moet uitgerust zijn met een functie die opvolging via telemonitoring van de patiënt mogelijk moet maken.

**3.2. Criteria**

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885 of

2° la condition de remboursement F-§ 30 qui correspond aux prestations précitées est insérée, et est rédigée comme suit :

« F-§ 30

**Prestations liées**

186734-186745  
186756-186760  
186771-186782  
186793-186804  
186815-186826  
186830-186841  
186852-186863  
186874-186885  
186896-186900  
186911-186922  
186933-186944  
186955-186966  
186970-186981  
186992-187003  
187014-187025

Afin de pouvoir bénéficier d'une intervention de l'assurance obligatoire pour les prestations relatives aux défibrillateurs cardiaques et aux électrodes, il doit être satisfait aux conditions suivantes :

**1. Critères concernant l'établissement hospitalier**

Les prestations 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944, 186955-186966, 186970-186981, 186992-187003 et 187014-187025 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si elles sont effectuées sur un site d'un établissement hospitalier qui répond aux critères suivants:

1.1 Le site de l'établissement hospitalier dispose de l'agrément complet pour les programmes de soins « pathologie cardiaque » B et E tels que fixés par l'autorité compétente.

**2. Critères concernant le bénéficiaire**

Les prestations 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 et 186955-186966 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si le bénéficiaire répond aux critères suivants :

**2.1 Critères d'inclusion**

2.2.1 Le bénéficiaire a été sélectionné pour un traitement avec un défibrillateur cardiaque en accord avec les directives de l'European Society of Cardiology.

2.2.2 Pour les prestations 186852-186863, 186874-186885 et 186896-186900 :

a) Classe NYHA II ou III malgré un traitement médicamenteux optimal pendant  $\geq 3$  mois après le diagnostic de cardiomyopathie ;

ET

1) Complexe QRS  $\geq 130$ ms indépendamment du type de bloc de branche ;

OU

2) Besoin attendu en stimulation ventriculaire  $> 40\%$  ;

OU

b) être candidat à l'ablation du faisceau de His (Nœud atrioventriculaire) en raison d'arythmies auriculaires non contrôlées, quelle que soit la classe NYHA et la fraction d'éjection.

**3. Critères concernant le dispositif**

Les prestations 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 et 186955-186966 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si le dispositif répond aux critères suivants:

**3.1 Définition**

Le défibrillateur cardiaque est un générateur d'impulsions électriques équipé d'une batterie qui est implanté dans son ensemble. Pour détecter et traiter les arythmies cardiaques, le défibrillateur cardiaque doit être physiquement connecté à au moins une électrode.

Le défibrillateur cardiaque doit être équipé d'une fonction permettant le suivi par télésurveillance du patient.

**3.2. Critères**

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative des prestations 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885 ou

186896-186900, dient voor het hulpmiddel de volgende minimale theoretische levensduur aangetoond te worden:

a) 7 jaar voor een éénkamer hartdefibrillator, onder de volgende specifieke omstandigheden:

1) Stimulatieparameters: 25% VVIR stimulatie met alle functies actief (inclusief elektrogrammen en frequentierespons);

2) Stimulatiefrequentie: basisfrequentie van 70 slagen per minuut;

3) Stimulatie-impedantie:  $500 \Omega \pm 1\%$ ;

4) Impuls parameters: amplitude van 2,5 V en duur van 0,4 ms;

5) Telemonitoring: continue activatie met 12 volledige rapporttransmissies per jaar;

6) Therapieladingen: 20 ladingen voor maximale energitherapie (naast de herformattering(en) voorzien door de fabrikant).

b) 6,5 jaar voor een tweekamer hartdefibrillator, onder de volgende specifieke omstandigheden:

1) Stimulatieparameters: 25% DDIR stimulatie met alle functies actief (inclusief elektrogrammen en frequentierespons);

2) Stimulatiefrequentie: basisfrequentie van 70 slagen per minuut;

3) Stimulatie-impedantie:  $500 \Omega \pm 1\%$ ;

4) Impuls parameters: amplitude van 2,5 V en duur van 0,4 ms;

5) Telemonitoring: continue activatie met 12 volledige rapporttransmissies per jaar;

6) Therapieladingen: 20 ladingen voor maximale energitherapie (naast de herformattering(en) voorzien door de fabrikant).

c) 5,5 jaar voor een resynchronisatie-hartdefibrillator, onder de volgende specifieke omstandigheden:

1) Stimulatieparameters: 100% frequentieresponsieve stimulatie van het atrium en beide ventrikels met alle functies actief (inclusief elektrogrammen en frequentierespons);

2) Stimulatiefrequentie: basisfrequentie van 70 slagen per minuut;

3) Stimulatie-impedantie:  $500 \Omega \pm 1\%$ ;

4) Impuls parameters: amplitude van 2,5 V en duur van 0,4 ms;

5) Telemonitoring: continue activatie met 12 volledige rapporttransmissies per jaar;

6) Therapieladingen: 12 ladingen voor maximale energitherapie (naast de herformattering(en) voorzien door de fabrikant).

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966, moet het hulpmiddel aan één van de volgende criteria voldoen:

1) Goedgekeurd door de FDA met een PMA;

OF

2) Aangetoonde veiligheid en werkzaamheid met behulp van een prospectieve klinische studie of een prospectief register met in totaal minstens 300 geïncludeerde patiënten, waarvan er minstens 100 werden opgevolgd voor 1 jaar, en waarvan de resultaten werden gepubliceerd in een peer-reviewed tijdschrift. De resultaten in verband met de werkzaamheid en de veiligheid moeten vergelijkbaar zijn met een éénkamer hartdefibrillator of subcutane hartdefibrillator die aan de definitie opgenomen in deze vergoedingsvoorwaarden voldoet.

### 3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966, moet een volledige garantie gegeven worden voor de volgende periode:

a) Voor een éénkamer hartdefibrillator: 8 jaar;

b) Voor een tweekamer hartdefibrillator: 7 jaar;

c) Voor een resynchronisatie-hartdefibrillator: 4,5 jaar;

d) Voor een implanteerbare subcutane hartdefibrillator: 5 jaar.

186896-186900 une durée de vie théorique suivante doit être démontrée pour le dispositif :

a) 7 ans pour un défibrillateur simple chambre, dans les conditions spécifiques suivantes :

1) Paramètres de stimulation: 25% de stimulation VVIR avec toutes les fonctions activées (y compris les électrogrammes et l'asservissement de fréquence) ;

2) Fréquence de stimulation: fréquence de base de 70 battements par minute ;

3) Impédance de stimulation:  $500 \Omega \pm 1\%$  ;

4) Paramètres d'impulsion: amplitude de 2,5 V et durée de 0,4 ms ;

5) Télésurveillance: activation en continu et 12 transmissions de rapports complets par an ;

6) Charges thérapeutiques: 20 mises en charge pour thérapie à énergie maximale (en plus des reformatages prévus par le fabricant).

b) 6,5 ans pour un défibrillateur double chambre, dans les conditions spécifiques suivantes :

1) Paramètres de stimulation: 25% de stimulation DDIR avec toutes les fonctions activées (y compris les électrogrammes et l'asservissement de fréquence) ;

2) Fréquence de stimulation: fréquence de base de 70 battements par minute ;

3) Impédance de stimulation:  $500 \Omega \pm 1\%$  ;

4) Paramètres d'impulsion: amplitude de 2,5 V et durée de 0,4 ms ;

5) Télésurveillance: activation en continu et 12 transmissions de rapports complets par an ;

6) Charges thérapeutiques: 20 mises en charge pour thérapie à énergie maximale (en plus des reformatages prévus par le fabricant).

c) 5,5 ans pour un défibrillateur de resynchronisation, dans les conditions spécifiques suivantes :

1) Paramètres de stimulation: 100% de stimulation adaptable en fréquence de l'oreillette et des 2 ventricules, avec toutes les fonctions activées (y compris les électrogrammes et l'asservissement de fréquence) ;

2) Fréquence de stimulation: fréquence de base de 70 battements par minute ;

3) Impédance de stimulation:  $500 \Omega \pm 1\%$  ;

4) Paramètres d'impulsion: amplitude de 2,5 V et durée de 0,4 ms ;

5) Télésurveillance: activation en continu et 12 transmissions de rapports complets par an ;

6) Charges thérapeutiques: 12 mises en charge pour thérapie à énergie maximale (en plus des reformatages prévus par le fabricant).

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative des prestations 186911-186922, 186933-186944 et 186955-186966, le dispositif doit répondre à l'un des critères suivants :

1) Être approuvé par la FDA avec une PMA ;

OU

2) Avoir une sécurité et une efficacité démontrées dans le cadre d'un essai clinique prospectif ou d'un registre prospectif portant sur un total d'au moins 300 patients inclus, dont au moins 100 ont fait l'objet d'un suivi pendant un an, et dont les résultats ont été publiés dans une revue peer-reviewed. Les résultats en matière d'efficacité et de sécurité doivent être comparables à ceux d'un défibrillateur cardiaque simple chambre ou un défibrillateur cardiaque sous-cutané répondant à la définition incluse dans les présentes conditions de remboursement.

### 3.3. Conditions de garantie

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative pour les prestations 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 et 186955-186966, une garantie totale doit être donnée pour les durées suivantes :

a) Pour un défibrillateur cardiaque simple chambre : 8 ans ;

b) Pour un défibrillateur cardiaque double chambre : 7 ans ;

c) Pour un défibrillateur cardiaque de resynchronisation : 4,5 ans ;

d) Pour un défibrillateur cardiaque sous-cutané : 5 ans.

#### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

##### 4.1. Eerste implantatie

Geen administratieve verplichting.

##### 4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting.

##### 4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 186771-186782, 186830-186841, 186896-186900 en 186955-186966 voor een voortijdige vervanging kan worden toegestaan 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

Niet van toepassing.

##### 5.2. Andere regels

De verstrekking 186756-186760 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 8 jaar na verstrekking 186734-186745 of ten vroegste 7 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een éénkamer hartdefibrillator.

De verstrekking 186815-186826 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 7 jaar na verstrekking 186793-186804 of ten vroegste 5 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een tweekamer hartdefibrillator.

De verstrekkingen 186852-186863, 186874-186885 en 186896-186900 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de verstrekking 186992-187003 wordt geattesteerd binnen de 6 maanden na de implantatie van een resynchronisatie-hartdefibrillator.

De verstrekking 186874-186885 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 4,5 jaar na verstrekking 186852-186863 of ten vroegste 3 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een resynchronisatie-hartdefibrillator en een resynchronisatie-elektrode.

De verstrekking 186933-186944 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 5 jaar na verstrekking 186911-186922 of ten vroegste 3 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een subcutane hartdefibrillator.

##### 5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

#### 6. Resultaten en statistieken

De Commissie kan ten allen tijde aan de “Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA)” een evaluatie met verslag vragen.

De aard van deze evaluatie wordt door de Commissie vastgesteld.

#### 7. Verwerking van de gegevens

Niet van toepassing.

#### 8. Allerlei

Niet van toepassing.

**Art. 2.** In de nominatieve lijsten, gevoegd als bijlage 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, laatstelijk gewijzigd bij het Ministerieel besluit van 11 december 2025, wordt de nominatieve lijst “Hartdefibrillatoren” toegevoegd die als bijlage is gevoegd bij dit besluit.

**Art. 3.** Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2026.

Gegeven te Brussel, 14 januari 2026.

F. VANDENBROUCKE

#### 4. Procédure de demande et formulaires

##### 4.1. Première implantation/Première utilisation

Pas d’obligation administrative.

##### 4.2. Remplacement

Pas d’obligation administrative.

##### 4.3. Remplacement anticipé

Une intervention de l’assurance obligatoire pour les prestations 186771-186782, 186830-186841, 186896-186900 et 186955-186966 pour un remplacement anticipé peut être accordée à condition qu’il ait été satisfait aux dispositions en matière de garanties accordées.

##### 4.4. Dérogation à la procédure

Pas d’application.

#### 5. Règles d’attestation

##### 5.1. Règles de cumul et de non-cumul

Pas d’application.

##### 5.2. Autres règles

La prestation 186756-186760 peut faire l’objet d’une intervention de l’assurance obligatoire au plus tôt 8 ans après la prestation 186734-186745 ou au plus tôt 7 ans après une intervention de l’assurance obligatoire dans le cadre de la convention défibrillateurs cardiaques implantables pour un défibrillateur cardiaque simple chambre.

La prestation 186815-186826 peut faire l’objet d’une intervention de l’assurance obligatoire au plus tôt 7 ans après la prestation 186793-186804 ou au plus tôt 5 ans après une intervention de l’assurance obligatoire dans le cadre de la convention défibrillateurs cardiaques implantables pour un défibrillateur cardiaque double chambre.

Les prestations 186852-186863, 186874-186885 et 186896-186900 ne peuvent faire l’objet d’une intervention de l’assurance obligatoire que si la prestation 186992-187003 est attestée dans les 6 mois suivant l’implantation du défibrillateur cardiaque de resynchronisation.

La prestation 186874-186885 peut faire l’objet d’une intervention de l’assurance obligatoire au plus tôt 4,5 ans après la prestation 186852-186863 ou au plus tôt 3 ans après une intervention de l’assurance obligatoire dans le cadre de la convention défibrillateurs cardiaques implantables pour un défibrillateur cardiaque de resynchronisation et une électrode de resynchronisation.

La prestation 186933-186944 peut faire l’objet d’une intervention de l’assurance obligatoire au plus tôt 5 ans après la prestation 186911-186922 ou au plus tôt 3 ans après une intervention de l’assurance obligatoire dans le cadre de la convention défibrillateurs cardiaques implantables pour un défibrillateur cardiaque sous-cutané.

##### 5.3. Dérogation aux règles d’attestation

Pas d’application.

#### 6. Résultats et statistiques

La Commission peut, en tout temps, demander une évaluation avec rapport à la « Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA) ».

La nature de cette évaluation est déterminée par la Commission.

#### 7. Traitement des données

Pas d’application.

#### 8. Divers

Pas d’application.

**Art. 2.** Aux listes nominatives, jointes comme annexe 2 à l’arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d’intervention de l’assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, modifiée en dernier lieu par l’arrêté ministériel du 11 décembre 2025, la liste nominative « Défibrillateurs cardiaques » est ajoutée et jointe comme annexe au présent arrêté.

**Art. 3.** Le présent arrêté produit ses effets le 1<sup>er</sup> janvier 2026.

Donné à Bruxelles, le 14 janvier 2026.

F. VANDENBROUCKE

Bijlage bij het Ministerieel besluit van 14 januari 2026 tot wijziging van hoofdstuk “F. Heelkunde op de thorax en cardiologie” van de lijst en van de nominatieve lijsten, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

Annexe à l’Arrêté ministériel du 14 janvier 2026 modifiant le chapitre « F. Chirurgie thoracique et cardiologie » de la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l’arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d’intervention de l’assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs



# **Hartdefibrillatoren**

## **Défibrillateurs cardiaques**

***Abréviations des titres des colonnes / afkortingen titels van de kolommen***

E = Info changement - Info aanpassing

***Abréviations pour info changement / afkortingen type aanpassing***

A = Ajout - Toevoeging

S = Suppression - Geschrapt

C = Correction - Correctie

NP = Nom du produit - Naam product

NF = Nom de la firme - Naam firma

NR = Nouvelle référence - Nieuwe referentie

PW = Modification de prix - Prijswijziging

RW = Modification de référence - Referentiewijziging

ERC = Fin recall - Einde recall

**186734-186745**

Eerste éénkamer hartdefibrillator, inclusief adaptor

Premier défibrillateur cardiaque simple chambre, adaptateur compris

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.372,74 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 10.372,74 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**186756-186760**

Eénkamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor

Défibrillateur cardiaque simple chambre de remplacement, adaptateur compris

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.372,74 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 10.372,74 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**186771-186782**

Eénkamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging

Défibrillateur cardiaque simple chambre de remplacement, adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.372,74 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 10.372,74 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

<b>Défibrillateur cardiaque classique SINGLE chamber</b>						
<b>Klassieke SINGLE chamber hartdefibrillator</b>						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
40401xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI XT VR SureScan	DVMB2D4	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI S VR SureScan	DVMC3D4	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	VISIA AF MRI XT VR SureScan	DVFB2D4	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	VISIA AF MRI S VR SureScan	DVFC3D4	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI XT VR SureScan	DVMB2D1	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI S VR SureScan	DVMC3D1	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	VISIA AF MRI XT VR SureScan	DVFB2D1	A		
40401xxxxxxx	Medtronic	VISIA AF MRI S VR SureScan	DVFC3D1	A		
40401xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Momentum EL VR	D120	A		
40401xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Resonate EL VR	D432	A		
40401xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Vigilant EL VR	D232	A		
40401xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Perciva VR	D412	A		
40401xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Perciva VR	D400	A		

40401xxxxxx	Abbott Medical Belgium	Fortify Assura VR IS-1/DF-1 DF-4	CD1359-40C	A
40401xxxxxx	Biotronik	Ilivia Neo 7 VR-T	429531	A
40401xxxxxx	Biotronik	Ilivia Neo 7 VR-T DX	429530	A
40401xxxxxx	Biotronik	Acticor 7 VR-T	429526	A
40401xxxxxx	Biotronik	Acticor 7 VR-T DX	429525	A
40401xxxxxx	Medtronic	Cobalt XT VR MRI SureScan	DVPA2D1	A
40401xxxxxx	Medtronic	Cobalt XT VR MRI SureScan	DVPA2D4	A
40401xxxxxx	Medtronic	Cobalt VR MRI SureScan	DVPB3D1	A
40401xxxxxx	Medtronic	Cobalt VR MRI SureScan	DVPB3D4	A
40401xxxxxx	Medtronic	Crome VR MRI SureScan	DVPC3D1	A
40401xxxxxx	Medtronic	Crome VR MRI SureScan	DVPC3D4	A
40401xxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant VR	CDVRA500Q	A
40401xxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA VR model 3210	TDF059C	A
40401xxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA VR (DF4) model 3240	TDF061C	A
40401xxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant VR DF-1	CDVRA500T	A

**186793-186804**

Eerste tweekamer hartdefibrillator, inclusief adaptor

Premier défibrillateur cardiaque double chambre, adaptateur compris

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.468,47 Afleveringsmarge / Marge de livraison : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 10.468,47 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**186815-186826**

Tweekamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor

Défibrillateur cardiaque double chambre de remplacement, adaptateur compris

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.468,47 Afleveringsmarge / Marge de livraison : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 10.468,47 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**186830-186841**

Tweekamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging

Défibrillateur cardiaque double chambre de remplacement, adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.468,47 Afleveringsmarge / Marge de livraison : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 10.468,47 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

<b>Défibrillateur cardiaque classique DUAL chamber</b>						
<b>Klassieke DUAL chamber hartdefibrillator</b>						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
40402xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI XT DR SureScan	DDMB2D4	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI S DR SureScan	DDMC3D4	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI XT DR SureScan	DDMB2D1	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	EVERA MRI S DR SureScan	DDMC3D1	A		
40402xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Momentum EL DR	D121	A		
40402xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Perciva DR	D401	A		
40402xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Perciva DR	D413	A		
40402xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Vigilant EL DR	D233	A		
40402xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Resonate EL DR	D433	A		
40402xxxxxxx	Biotronik	Ilivia Neo 7 DR-T	429529	A		
40402xxxxxxx	Biotronik	Acticor 7 DR-T	429524	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	Cobalt XT DR MRI SureScan	DDPA2D1	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	Cobalt XT DR MRI SureScan	DDPA2D4	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	Cobalt DR MRI SureScan	DDPB3D1	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	Cobalt DR MRI SureScan	DDPB3D4	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	Crome DR MRI SureScan	DDPC3D1	A		
40402xxxxxxx	Medtronic	Crome DR MRI SureScan	DDPC3D4	A		
40402xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant DR	CDDRA500Q	A		
40402xxxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA DR (DF-1) model 3510	TDF060C	A		
40402xxxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA DR (DF4) model 3540	TDF062C	A		
40402xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant DR DF-1	CDDRA500T	A		

**186852-186863**

Eerste resynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor  
 Premier défibrillateur cardiaque de resynchronisation, adaptateur compris  
 Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.512,18 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74  
 Vergoeding - Remboursement : € 10.512,18 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**186874-186885**

Vervangingsresynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor  
 Défibrillateur cardiaque de resynchronisation de remplacement, adaptateur compris  
 Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.512,18 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74  
 Vergoeding - Remboursement : € 10.512,18 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**186896-186900**

Vervangingsresynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van een voortijdige vervanging  
 Défibrillateur cardiaque de resynchronisation de remplacement anticipé  
 Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 10.512,18 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74  
 Vergoeding - Remboursement : € 10.512,18 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**Défibrillateur cardiaque de resynchronisation**

**Resynchronisatiehartdefibrillator**

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
40403xxxxxxx	Medtronic	CLARIA MRI CRT-D SureScan	DTMA2D4	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	CLARIA MRI QUAD CRT-D SureScan	DTMA2QQ	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	AMPLIA MRI CRT-D SureScan	DTMB2D4	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	AMPLIA MRI QUAD CRT-D SureScan	DTMB2QQ	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	COMPIA MRI CRT-D SureScan	DTMC2D4	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	COMPIA MRI QUAD CRT-D SureScan	DTMC2QQ	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	CLARIA MRI CRT-D SureScan	DTMA2D1	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	CLARIA MRI QUAD CRT-D SureScan	DTMA2Q1	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	AMPLIA MRI CRT-D SureScan	DTMB2D1	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	AMPLIA MRI QUAD CRT-D SureScan	DTMB2Q1	A		
40403xxxxxxx	Medtronic	COMPIA MRI CRT-D SureScan	DTMC2D1	A		
40403xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Momentum CRT-D	G125	A		
40403xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Momentum CRT-D	G126	A		

40403xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Momentum X4 CRT-D	G138	A	
40403xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Resonate CRT-D	G424	A	
40403xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Resonate X4 CRT-D	G447	A	
40403xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Quadra Assura MP IS-1/DF-1 DF-4	CD3371-40C	A	
40403xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Unify Assura IS-1/DF-1 DF-4	CD3361-40C	A	
40403xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Unify Assura IS-1/DF-1 DF-4	CD3361-40QC	A	
40403xxxxxxx	Biotronik	Ilivia Neo 7 HF-T	429528	A	
40403xxxxxxx	Biotronik	Ilivia Neo 7 HF-T QP	429527	A	
40403xxxxxxx	Biotronik	Acticor 7 HF-T	429523	A	
40403xxxxxxx	Biotronik	Acticor 7 HF-T QP	429522	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt XT HF Quad CRT-D MRI SureScan	DTPA2QQ	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt XT HF Quad CRT-D MRI SureScan	DTPA2Q1	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt XT HF CRT-D MRI SureScan	DTPA2D4	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt XT HF CRT-D MRI SureScan	DTPA2D1	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt HF Quad CRT-D MRI SureScan	DTPB2QQ	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt HF Quad CRT-D MRI SureScan	DTPB2Q1	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt HF CRT-D MRI SureScan	DTPB2D4	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Cobalt HF CRT-D MRI SureScan	DTPB2D1	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Crome HF Quad CRT-D MRI SureScan	DTPC2QQ	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Crome HF Quad CRT-D MRI SureScan	DTPC2Q1	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Crome HF CRT-D MRI SureScan	DTPC2D4	A	
40403xxxxxxx	Medtronic	Crome HF CRT-D MRI SureScan	DTPC2D1	A	
40403xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant HF	CDHFA500Q	A	
40403xxxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA SONR CRT-D 3811	TDF066C	A	
40403xxxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA SONR CRT-D model 3841	TDF067C	A	
40403xxxxxxx	MicroPort CRM Belgium	TALENTIA 4LV SONR CRT-D MODEL 3844	TDF068C	A	
40403xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant HF DF-1	CDHFA500T	A	
40403xxxxxxx	Abbott Medical Belgium	Gallant HF IS-1	CDHFA500B / CDHFA500D	A	

**186911-186922**

Subcutane hartdefibrillator, inclusief adaptor  
 Défibrillateur cardiaque sous-cutané, adaptateur compris  
 Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 13.104,39 : € 148,74  
 Vergoeding - Remboursement : € 13.104,39 : € 0,00  
 Afleveringsmarge / Marge de délivrance  
 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle

**186933-186944**

Subcutane vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor  
 Défibrillateur cardiaque sous-cutané de remplacement, adaptateur compris  
 Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 13.104,39 : € 148,74  
 Vergoeding - Remboursement : € 13.104,39 : € 0,00  
 Afleveringsmarge / Marge de délivrance  
 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle

**186955-186966**

Subcutane vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging  
 Défibrillateur cardiaque sous-cutané de remplacement, adaptateur compris, en cas de remplacement anticipé  
 Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 13.104,39 : € 148,74  
 Vergoeding - Remboursement : € 13.104,39 : € 0,00  
 Afleveringsmarge / Marge de délivrance  
 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle

Défibrillateur cardiaque sous-cutané						
Subcutane hartdefibrillator						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
40404xxxxxxx	Boston Scientific Benelux	Emblem S-ICD MRI	A219	A		
40404xxxxxxx	Medtronic	Aurora EV-ICD MRI SureScan	DVEA3E4	A		

Gezien om te worden gevoegd bij het Ministerieel besluit van 14 januari 2026 tot wijziging van hoofdstuk "F. Heelkunde op de thorax en cardiologie" van de lijst en van de nominatieve lijsten, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen.

Vu pour être annexé à l'Arrêté ministériel du 14 janvier 2026 modifiant le chapitre « F. Chirurgie thoracique et cardiologie » de la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs.

De Minister van Sociale zaken,  
Le Ministre des Affaires sociales,  
F. VANDENBROUCKE

**GEMEENSCHAPS- EN GEWESTREGERINGEN  
GOUVERNEMENTS DE COMMUNAUTE ET DE REGION  
GEMEINSCHAFTS- UND REGIONALREGIERUNGEN**

**VLAAMSE GEMEENSCHAP — COMMUNAUTE FLAMANDE**

**VLAAMSE OVERHEID**

[C – 2026/000844]

**9 JANUARI 2026. — Besluit van de Vlaamse Regering over het innovatief varen en tot wijziging van het koninklijk besluit van 9 maart 2007 houdende de bemanningsvoorschriften op de scheepvaartwegen van het Koninkrijk en het besluit van de Vlaamse Regering van 5 oktober 2018 tot vaststelling van de technische voorschriften voor binnenschepen**

**Rechtsgrond**

Dit besluit is gebaseerd op:

- het Scheepvaartdecreet van 21 januari 2022, artikel 55, artikel 57, 4°, 6° en 7°, en artikel 67, tweede lid.

**Vormvereisten**

De volgende vormvereisten zijn vervuld:

- De Vlaamse minister, bevoegd voor het budgettair beleid, heeft zijn akkoord gegeven op 4 juni 2025.
- De Vlaamse toezichtcommissie voor de verwerking van persoonsgegevens heeft advies nr. 2025/040 gegeven op 8 juli 2025.
- De Mobiliteitsraad Vlaanderen heeft advies gegeven op 11 juli 2025.
- Het ontwerp werd met mededeling nr. 0445 op 13 augustus 2025 meegedeeld aan de Europese Commissie, met toepassing van artikel 5 van richtlijn (EU) 2015/1535 van het Europees Parlement en de Raad van 9 september 2015 betreffende een informatieprocedure op het gebied van technische voorschriften en regels betreffende de diensten van de informatiemaatschappij.
- De Raad van State heeft advies 78.349/3 gegeven op 20 november 2025, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973.

**Initiatiefnemer**

Dit besluit wordt voorgesteld door de Vlaamse minister van Mobiliteit, Openbare Werken, Havens en Sport.

Na beraadslaging,

DE VLAAMSE REGERING BESLUIT:  
HOOFDSTUK 1. — *Algemene bepalingen*

**Artikel 1.** In dit besluit wordt verstaan onder:

- 1° besturing op afstand: vaartaken van een schip die een mens of een machine volledig of gedeeltelijk verricht vanop een plaats die niet aan boord van het bestuurde schip is;
- 2° binnenwateren: de binnenwateren, vermeld in artikel 2, 4°, van het Scheepvaartdecreet van 21 januari 2022;
- 3° Commissie van Deskundigen: de Commissie van Deskundigen, vermeld in artikel 2.01 van het Reglement Onderzoek Schepen op de Rijn (ROSR) die ook de inspectie-instantie is, vermeld in artikel 2.01 van bijlage 7 van het besluit van de Vlaamse Regering van 5 oktober 2018 tot vaststelling van de technische voorschriften voor binnenschepen;
- 4° geautomatiseerd schip: een schip dat, ongeacht het automatiseringsniveau, kan opereren met technologie die menselijke tussenkomst vervangt of die besturing vanop afstand mogelijk maakt voor de volledige reis of een deel ervan;
- 5° innovatief schip: een schip dat besturing op afstand gebruikt, een geautomatiseerd schip of een schip met een alternatieve vorm van aandrijving;
- 6° vaartaken: alle taken, zoals planning, besturing, monitoring, manoeuvreren, die verricht worden om een vaartuig in de vaarweg van één plaats naar een andere plaats te bewegen.

**Art. 2. § 1.** Dit besluit is van toepassing op innovatieve schepen, ongeacht het scheepstype, die door hun technologie willen afwijken van uitvoeringsbesluiten over al de volgende elementen:

- 1° de bemanning en het besturen van het vaartuig;