

R.I.Z.I.V.

Rijksinstituut voor Ziekte- en Invaliditeitsverzekering

Geneeskundige Verzorging

Omzendbrief VI nr 2011/101 van 8 maart 2011

190/104

370/1464

Van toepassing vanaf 1 januari 2011

31e update van de handleiding ten behoeve van de adviserend geneesheren voor het nemen van individuele beslissingen inzake revalidatieovereenkomsten in uitvoering van het Koninklijk Besluit van 9 juli 2000 tot wijziging van het Koninklijk Besluit van 3 juli 1996 houdende uitvoering van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994 (BS: 3.10.2000)

**Overeenkomst met de referentiecentra voor zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekten - uitbreiding van de doelgroep
- Wijzigingsclausule bij de overeenkomst
- Nieuw model van medisch verslag**

Een wijzigingsclausule bij de overeenkomst met de referentiecentra voor zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekten verruimt de doelgroep van de overeenkomst tot ziekten waarvoor er geen aangepast dieet bestaat. Ook de doelstellingen en het revalidatieprogramma worden aan de verruimde doelgroep aangepast. Die wijzigingsclausule is in werking getreden op 1.1.2011. Ze is bij deze omzendbrief gevoegd.

Het model van medisch verslag dat bij de individuele aanvragen tot goedkeuring voor tegemoetkoming van de ziekteverzekering moet worden gevoegd, is aangepast om met die uitbreiding van de doelgroep rekening te houden. Het nieuwe model van medisch verslag is eveneens bij deze omzendbrief gevoegd. Het werd op 1.3.2011 per mail naar de geconventioneerde centra verzonden, met de volgende instructies :

« U vindt hierbij het nieuwe model van medisch verslag, te voegen bij de individuele aanvragen tot goedkeuring voor tegemoetkoming van de ziekteverzekering in het kader van de overeenkomst met de referentiecentra voor zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekten (art. 11, § 3 van de overeenkomst). Dit model is goedgekeurd door het College van geneesheren-directeurs. Het is aangepast aan de doelgroep van de overeenkomst, uitgebreid door de wijzigingsclausule van kracht sinds 01.01.2011. Het brengt eveneens enkele vereenvoudigingen aan. Zo moet u, indien u voorziet dat de behandelende arts van de rechthebbende zal deelnemen aan een teamvergadering, dit niet meer opgeven. De goedkeuring voor een revalidatieprogramma geeft ambtshalve de toestemming om de verstrekking, voorzien in het artikel 10, § 5, te factureren voor de deelname aan een teamvergadering, wanneer voldaan wordt aan de voorwaarden voorzien in de overeenkomst.

Vanaf nu moet dit nieuw model van medisch verslag gebruikt worden voor alle rechthebbenden van de overeenkomst. Het oude model mag voor geen enkele rechthebbende nog gebruikt worden.

Gezien het oude model van medisch verslag niet paste bij de nieuwe doelgroep heeft het College beslist om de einddatum waarop de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling de individuele aanvraag tot goedkeuring voor tegemoetkoming van de ziekteverzekering moet hebben ontvangen, te verlengen tot en met 31.03.2011, voor elke rechthebbende die zijn revalidatie is begonnen tussen 01.01.2011 en 01.03.2011. Voor elke rechthebbende die zijn revalidatie begint vanaf 02.03.2011 moet de wettelijke termijn van 30 dagen strikt worden nageleefd. »

Er moeten twee punten worden benadrukt:

- 1) De goedkeuring voor een revalidatieprogramma geeft ambtshalve de toestemming om de in artikel 10, § 5, van de overeenkomst vermelde verstrekking te factureren voor de deelname van de behandelende arts aan een teamvergadering.
- 2) Voor elke rechthebbende die zijn revalidatie is begonnen tussen 1.1.2011 en 1.3.2011, wordt de einddatum waarop de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling de individuele aanvraag tot goedkeuring voor tegemoetkoming van de ziekteverzekering moet hebben ontvangen, uitgesteld tot 31.3.2001. Voor elke rechthebbende die zijn revalidatie begint na 1.3.2011 moet de wettelijke termijn van 30 dagen strikt worden nageleefd.

De leidend ambtenaar,

H. De Ridder
directeur-generaal.

Bijlagen :

[Wijzigingsclausule](#)

[Medische verslag](#)

RIJKSINSTITUUT VOOR ZIEKTE- EN INVALIDITEITSVERZEKERING

Openbare instelling opgericht bij de wet van 9 augustus 1963
Tervurenlaan 211 - 1150 BRUSSEL

Dienst voor geneeskundige verzorging

WIJZIGINGSCLAUSULE BIJ DE OVEREENKOMST MET BETREKKING TOT DE REVALIDATIE VAN RECHTHEBBENDEN LIJDEND AAN EEN ZELDZAME MONOGENISCHE ERFELIJKE METABOLE ZIEKTE AFGESLOTEN TUSSEN HET COMITE VAN DE VERZEKERING VOOR GENEESKUNDIGE VERZORGING VAN HET RIJKSINSTITUUT VOOR ZIEKTE- EN INVALIDITEITSVERZEKERING EN # VOOR

Gelet op de wet inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op de artikelen 22, 6°, 23, § 3 en 34, 7°;

op voorstel van het College van geneesheren-directeurs ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering;

wordt overeengekomen wat volgt tussen,

enerzijds,

het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering,

en anderzijds,

[statuut en de naam van de inrichtende macht], voor [naam van de inrichting], te [plaats].

Artikel 1 De bepalingen van artikel 3 van de overeenkomst tussen het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het RIZIV en [statuut en de naam van de inrichtende macht], voor [naam van de inrichting], met betrekking tot de revalidatie van rechthebbenden van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging lijdend aan een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte, worden geschrapt en vervangen door de volgende bepalingen:

“Elke rechthebbende bedoeld bij deze overeenkomst is een rechthebbende van de verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen die voldoet aan de 2 volgende voorwaarden:

1. Hij/zij lijdt aan een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte
 - die is opgenomen in de lijst bijgevoegd bij deze overeenkomst,
 - of waarvan de arts van de inrichting (artikel 6, § 2, a) in het medisch verslag, toe te voegen bij de individuele aanvragen tot akkoord van verzekeringstegemoetkoming (artikel 11, § 3) vermeldt dat het om een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte gaat.
2. Hij/zij heeft een multidisciplinaire follow-up nodig in het kader van deze overeenkomst.”

Artikel 2 Artikel 4 van dezelfde overeenkomst wordt opgeheven.

Artikel 3 De bepalingen van artikel 5 van dezelfde overeenkomst worden geschrapt en vervangen door de volgende bepalingen:

“Voor elke rechthebbende met een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte waarvoor een behandeling en/of een dieet bestaat dat de evolutie van de ziekte of het opduiken van complicaties kan stoppen of vertragen, heeft het revalidatieprogramma verleend in het kader van deze overeenkomst tot doel aan de rechthebbende en zijn/haar omgeving alle nuttige informatie te bezorgen over de ziekte en haar gevolgen, over de behandeling en over het passende dieet om de behandeling en het dieet thuis te kunnen verrichten. Het heeft tot doel de rechthebbende en zijn/haar omgeving te motiveren die behandeling en dat dieet nauwgezet te volgen. Het heeft eveneens tot doel een cognitieve gedragstherapie in te voeren die aangepast is aan de behoeften van de rechthebbende en bestaat uit het aanleren van technieken om te kunnen omgaan met de stress, angst, depressie en pijn die het gevolg kunnen zijn van de ziekte of van technieken om eventuele cognitieve gebreken, veroorzaakt door de ziekte te compenseren. Het heeft tenslotte tot doel een ondersteuning te zijn bij de sociale integratie van de rechthebbende, in het bijzonder op school en op professioneel gebied.

Als er noch een dieet, noch een behandeling bestaat die de evolutie van de ziekte of het opduiken van complicaties kan stoppen of vertragen, kunnen sommige rechthebbenden en hun omgeving toch een revalidatieprogramma krijgen dat bestaat uit elementen die geen betrekking hebben op het dieet en de behandeling. Zij kunnen ook leren bepaalde gevolgen van de ziekte zelf te behandelen of te beheren.

Voor elke rechthebbende met een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte die risico loopt op hypoglycemie, bestaat het revalidatieprogramma uit de terbeschikkingstelling van het nodige materiaal ter controle van de glycemie thuis. Het bestaat uit het aanleren van het gebruik van dat materiaal en het aanleren van het beheer van de glycemie, met name door een aangepaste inname van koolhydraten.

Het einddoel van elk revalidatieprogramma is de nefaste gevolgen van de ziekte op de andere functies van het organisme, inclusief de mentale functies, alsook op de totaliteit van het affectieve en sociale leven van de rechthebbende te minimaliseren, opdat deze laatste een zo normaal mogelijk leven kan leiden, in de best mogelijke gezondheidstoestand, rekening houdende met zijn/haar pathologische situatie.”

Artikel 4 In artikel 7 van dezelfde overeenkomst, in punt a., eerste lid, worden de woorden “het bij elke rechthebbende door de inrichting instellen en/of opvolgen van de diëtische behandeling” vervangen door de woorden “het door de inrichting aanleren, instellen en/of opvolgen van de behandeling, van het dieet en/of van de psychosociale follow-up bedoeld in artikel 3, in functie van de behoeften van de rechthebbende”.

In punt a., 1e streepje van hetzelfde artikel, worden de woorden “instellen en begeleiden van het dieet van elke rechthebbende” vervangen door de woorden “zo nodig, van de diëtische behandeling van de rechthebbende”.

In punt a., tweede lid van hetzelfde artikel, worden de woorden “als een behandeling en/of dieet beschikbaar zijn” ingevoegd voor de woorden “op het bekomen van een zo groot mogelijke therapietrouw”.

Artikel 5 Deze wijzigingsclausule, opgemaakt in twee exemplaren en behoorlijk ondertekend door beide partijen, maakt integrerend deel uit van de in rand vermelde overeenkomst. Ze treedt in werking op 1.1.2011.

Voor [statuut en naam van de inrichtende
macht] die [naam van de inrichting] beheert,
te [plaats]

De vertegenwoordiger van de inrichtende
macht

De verantwoordelijke geneesheer van het
centrum

Voor het Comité van de verzekering
voor geneeskundige verzorging van het
Rijksinstituut voor ziekte- en
invaliditeitsverzekering

Brussel,

De Leidend Ambtenaar,

Dr. H. DE RIDDER,
Directeur-generaal

	OMIM #	FULL NAME
A. disorders of amino acid metabolism		
1	261600	classical phenylketonuria and hyperphenylalaninemia
2	261640	phenylketonuria due to PTPS deficiency
3	261630	phenylketonuria due to DHPR deficiency
4	264070	phenylketonuria due to PCD deficiency
5	128230	DOPA-responsive dystonia (TH, SPR, GCH1)
6	248600	leucinose, maple syrup urine disease (MSUD)
7	276700	tyrosinemia type 1
8	276600	tyrosinemia type 2
9	276710	tyrosinemia type 3
10	203500	alkaptonuria
11	236200	homocystinuria, B6 responsive and non responsive
12	236250	homocystinuria due to MTHFR deficiency
13	236270-250940	homocystinuria-megaloblastic anemia Cbl E & G type
14	250850	methionine S-adenosyltransferase deficiency
15	606664	glycine N-methyltransferase deficiency
16	180960	S-adenosylhomocystine hydrolase deficiency
17	237300	hyperammonemia due to CPS deficiency
18	311250	hyperammonemia due to OTC deficiency
19	215700	citrullinemia type I
20	605814-603471	citrullinemia type II
21	207900	argininosuccinic aciduria (ASL deficiency)
22	207800	argininemia (arginase deficiency)
23	237310	hyperammonemia due to NAGS deficiency
24	238970	hyperornithinemia, hyperammonemia, homocitrullinuria (HHH)
25	222700	lysinuric protein intolerance
26	258870	gyrate atrophy, B6 responsive or non responsive
27	238700	hyperlysinemia (alpha-aminoacidic semialdehyde synthase deficiency)
28	238300-330-310	non ketotic hyperglycinaemia
29	234500	hartnup disorder
30	601815-172480	Disorders of serine metabolism
31	239500-239510-237000-612652-179035	Disorders of proline/hydroxyproline/pyrroline 5-carboxylate metabolism
32	606407	hypotonia-cystinuria
33	309000	Lowe oculocerebral syndrome
B. organic acidemias		
34	251100-110 277400-410-380	methylmalonic aciduria (CblA,B,C,D,F)
35	251000	methylmalonic aciduria mutase deficiency type

36	275350	transcobalamin 2 deficiency
37	232000	propionic acidemia
38	243500	isovaleric aciduria
39	210200	3-methylcrotonylglycinuria
40	250950-302060-258501-610198	3 methylglutaconic aciduria type 1, 2, 3, 4, 5
41	246450	HMG CoA lyase deficiency
42	231670	glutaric aciduria type 1
43	305950	glutaric aciduria type 2 (MADD)
44	600721-236792	L-2 and D-2-OH glutaric aciduria
45	271980	4-hydroxybutyric aciduria (SSADH deficiency)
46	611283	isobutyryl CoA dehydrogenase deficiency (ACAD8)
47	600301	short/branched chain acylCoA dehydrogenase deficiency (SBCADD)
48	248360	malonic aciduria
C. biotin-responsive disorders		
49	253270	holocarboxylase synthase deficiency
50	253260	biotinidase deficiency
51	607483	biotin responsive basal ganglia disease
D. disorders of carbohydrate metabolism and glycogen storage diseases		
52	222900	sucrase isomaltase deficiency
53	606824	congenital glucose/galactose malabsorption
54	229600	hereditary fructose intolerance
55	230400	galactosemia (uridylyltransferase deficiency)
56	230350	galactosemia (epimerase deficiency)
57	230200	galactosemia (galactokinase deficiency)
58	606003	transaldolase deficiency
59	266150	pyruvate carboxylase deficiency
60	261680	phosphoenolpyruvate carboxykinase (PEPCK) deficiency
61	229700	fructose 1,6-bisphosphatase deficiency
62	240600	glycogenose 0 (glycogen synthase deficiency)
63	232200	glycogenose Ia and Ib (G6Pase)
64	232400	glycogenose 3 Cori
65	232500	glycogenose 4 Andersen
66	232600	glycogenose 5 Mc Ardle
67	232700-750-740	glycogenose 6 Hers
68	232800	glycogenose 7 Tarui
69	306000-261750-613027-300559	glycogenose IX phosphorylase kinase
70	261670	glycogenosis X (phosphoglycerate mutase deficiency)
71	300653	phosphoglycerate kinase deficiency

72	612933	lactate dehydrogenase deficiency (type XI)
73	611881	aldolase A deficiency (type XII)
74	612932	β -enolase deficiency (type XIII)
75	606777	glucose transporter defect De Vivo syndrome (GLUT-1)
76	227810	fanconi-bickel syndrome (GLUT-2)
E. hyperinsulinism		
77	606762	hyperinsulinism-hyperammonemia syndrome (HiHa)
78	256450-602485-609968 and other	familial hyperinsulinemic hypoglycemia, types 1-7
F. disorders of mitochondrial energy metabolism		
79	312170	pyruvate dehydrogenase deficiency
80	252010	mitochondrial complex I deficiency
81	252011	mitochondrial complex II deficiency
82	124000	mitochondrial complex III deficiency
83	220110	mitochondrial complex IV deficiency
84	604273	mitochondrial complex V deficiency
85	540000-551500-545000 and other	mitochondrial DNA mutation/deletion/elongation
86	603041-174763 and other	nuclear DNA mutation affecting mitochondrial structure and/or function
87	251880 and other	mitochondrial DNA depletion syndrome
88	530000-557000-256000-203700-545000 and other	clinical syndrome associated with mitochondrial disorder (report+board advise)
89	606812 and other	krebs cycle enzyme deficiencies
90	607426	coQ10 synthesis defects
G. mitochondrial beta oxidation defects		
91	212140	camitine transporter deficiency
92	255120	camitine palmitoyltransferase 1 deficiency
93	212138	camitine translocase
94	255110	camitine palmitoyltransferase 2 deficiency
95	201470	short chain acyl coa dehydrogenase deficiency (SCADD)
96	601609	short chain 3 oh acyl coa dehydrogenase deficiency (SCHADD)
97	201450	medium chain acyl coa dehydrogenase deficiency (MCADD)
98	201460	long chain acyl coa dehydrogenase deficiency (LCADD)
99	143450	long chain 3 oh acyl coa dehydrogenase deficiency (LCHADD)
100	201475	very long chain acyl coa dehydrogenase deficiency (VLCADD)
101	600890	mitochondrial trifunctional protein

H. disorders of ketone body metabolism		
102	605911	3-hydroxy-3-methylglutaryl-coA synthase deficiency
103	246450	3-hydroxy-3methylglutaryl-coA lyase deficiency
104	245050	succinyl-coA 3-oxoacid coA transferase deficiency (scot)
105	203750	β -ketothiolase deficiency
I. disorders of sterol, bile acid, lipid and lipoprotein metabolism		
106	270400	smith-lemli-opitz syndrome
107	251170	mevalonic aciduria
108	607765	3 β -hydroxy δ 5 c27 hydroxysteroid dehydrogenase deficiency
109	214950	α methylacyl-CoA racemase deficiency
110	604741	δ 4-3-oxosteroid 5 β reductase deficiency
111	603711	oxysterol 7 α hydroxylase deficiency
112	213700	cerebrotendinous xanthomatosis
113	238600	familial lipoprotein lipase deficiency & apo c2 deficiency
114	200100	Abetalipoproteinemia
115	205400	Tangier disease
116	151660-604367-608600 and other	Inborn hypertriglyceridemia and lipodystrophy syndromes
117	245900-136120	LCAT-deficiency (Norum disease and Fish-eye disease)
118	107680	Hypo-alpha lipoproteinemia
119	268200	LPIN1 lipid myopathy
120	278000	Wolman & cholesteryl ester storage disease
J. peroxisomal disorders		
121	214110	zellweger spectrum (peroxisome biogenesis defects)
122	264470	acyl-CoA oxidase deficiency
123	261515	D-bifunctional protein deficiency
124	214950	2-methyl-CoA racemase deficiency
125	300100	X-linked adrenoleukodystrophy
126	215100	Rhizomelic chondrodysplasia punctata
127	266500	Refsum disease
128	266510	Refsum disease infantile form
K. lysosomal disorders		
129	232300	glycogen storage disease type 2 (Pompe)
130	300257-602743	glycogen storage disease type 2b (Danon and PRKAG2)
131	230800-230900-231000	Gaucher disease, type I, II and III
132	301500	Fabry disease
133	607014-607016	Hurler-Scheie disease (MPS I)

134	309900	Hunter disease (MPS II)
135	252900-252920-252930-252940	Sanfilippo A; B; C; D (MPS III)
136	253000-253010-253200-253220-253230	other MPS types (IV, V, VI, VII, VIII)
137	257200-607616	Niemann-Pick type A and B
138	257220-607625	Niemann-Pick type C
139	230500-272800 and other	GM1 and GM2 gangliosidosis
140	250100	Metachromatic Leukodystrophy
141	254200	Krabbe leukodystrophy
142	248510	Mannosidosis
143	256550-256540	Sialidosis and galactosialidosis
144	252500-252600-252605	I-cell disease and mucopolipidosis II/III
145	269920-604369	Free sialic storage diseases
146	252650	Mucopolipidosis IV
147	230000	Fucosidosis
148	272200	multiple sulfatase deficiency
149	228000	Farber lipogranulomatosis
150	256730-204500-601780-204200 and other	ceroid lipofuscinosis type 1-10
L. disorders of purine and pyrimidine metabolism		
151	311850-860	phosphoribosyl pyrophosphate synthetase superactivity
152	103050	adenylosuccinate lyase deficiency
153	278300	xanthinuria
154	308000	Lesch-Nyhan syndrome
M. disorders of creatine metabolism		
155	601240	guanidinoacetate methyltransferase deficiency (GAMT)
156	602360	arginine:glycine amidinotransferase deficiency (AGAT)
157	300352	creatine transporter deficiency
N. disorders of neurotransmitter and small peptide metabolism		
158	230450-231900-260005 and other	γ-glutamyl transpeptidase deficiency and other disorders of glutathion metabolism
159	613068	folate transporter defects
160	602079	trimethylaminuria & dimethylglycine dehydrogenase deficiency
161	608643	aromatic amino-acid decarboxylase (AADC)
162	613163	gaba transaminase deficiency
163	300615	monoamine oxidase deficiency
164	223360	dopamine beta-hydroxylase deficiency
165	266100	pyridoxine dependent seizures
166	610090	pyridoxamine 5-phosphate oxidase deficiency

		(pyridoxal-P responsive seizures)
167	252150-272300	molybdenum cofactor deficiency, sulfite oxidase deficiency
168	271900	acetylaspartic aciduria (Canavan's disease)
O. Congenital defects of glycosylation (CDG)		
169	212065-602579-611209-611182 and other	Congenital disorders of N- and/or O-glycosylation
P. porphyrias		
170	301300	5-aminolevulinic acid synthase deficiency
171	125270	5-aminolevulinic acid dehydratase porphyria
172	176000	acute intermittent porphyria
173	121300	hereditary coproporphyria
174	176200	variegate porphyria
175	263700	congenital erythropoietic porphyria
176	177000	erythropoietic protoporphyria
Q. disorders of copper metabolism		
177	309400	menkes disease
178	227900	Wilson disease
R. other progressive neurodegenerative diseases		
179	203450	Alexander disease (GFAP)
180	256600	Infantile neuroaxonal dystrophy (PLA2G6)
181	603896	Vanishing white matter disease
182	312080	Pelizaeus-Merzbacher disease
S. connective tissue disorders		
183	166200-166210-259420 and other	osteogenesis imperfecta

Revalidatieovereenkomst
met de
referentiecentra voor zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekten

MEDISCH VERSLAG

bij te voegen bij het aanvraagformulier voor tegemoetkoming
in de kosten van revalidatieverstrekkingen

Identificatie van de inrichting

Identificatienummer:

Naam:

Straat, nr.:

Postcode, plaats:

I. ADMINISTRATIEVE GEGEVENS

1.1. Identificatie van de rechthebbende

Naam en voornaam:

Geboortedatum:

Lidmaatschapsnummer bij de verzekeringsinstelling:

1.2. Aard van de aanvraag

Gevraagde periode: van _____ tot _____

(Maximum: 24 maanden – art. 12, § 1 van de overeenkomst.)

Het betreft

- de 1e aanvraag voor die rechthebbende in het kader van de overeenkomst,
- een aanvraag om verlenging van de vroeger toegekende periode.

II. MEDISCHE GEGEVENS

- De rechthebbende lijdt aan een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte die is opgenomen in de lijst bijgevoegd bij de overeenkomst.

Vermeld het volgnummer van de ziekte in de lijst bijgevoegd bij de overeenkomst, het OMIM-nummer en de volledige naam van de ziekte zoals die vermeld wordt in de lijst bijgevoegd bij de overeenkomst:

nr.	OMIM #	FULL NAME

- De rechthebbende lijdt aan een ziekte die NIET is opgenomen in de lijst bijgevoegd bij de overeenkomst MAAR een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte is.

Vermeld het OMIM-nummer en de volledige naam van de ziekte.

OMIM #	FULL NAME

Rechtvaardig het feit dat het een zeldzame monogenische erfelijke metabole ziekte betreft:

De ziekte brengt het risico op hypoglycemie met zich mee:

- Ja
 Neen

Eventuele verduidelijkingen en/of opmerkingen:

De medisch verantwoordelijke van de revalidatie-inrichting verklaart dat voor die rechthebbende alle verplichtingen en voorwaarden, vastgelegd in de overeenkomst, vervuld zijn.	De medisch verantwoordelijke van de inrichting (datum, naam, handtekening, RIZIV-identificatienr.)
--	--