

**K.B. 20.7.2012 (2x) B.S. 14.8.2012 + B.S. 20.8.2012
In werking 1.10.2012
K.B. 20.9.2012 B.S. 28.9.2012 In werking 28.9.2012**

- [Wijzigen](#)
- [Invoegen](#)
- [Verwijderen](#)

Artikel 35 - IMPLANTATEN

§ 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de leveranciers van implantaten (U) te vallen :

K.B. 20.7.2012

B.S. 20.8.2012

A. ORTHOPEDIE EN TRAUMATOLOGIE :

Categorie 2

GEWRICHTSPROTHESEN :

...

~~680455 680466 Elleboogprothese~~ ~~U~~

~~Voet- en handwortel-:~~

~~680470 680481 Prothese voor os lunatum – kobalt/chroom of titaan~~ ~~U~~

~~680492 680503 Gewrichtsprothese in silicone voor geneeskundig gebruik~~ ~~U~~

~~Vinger-:~~

~~680514 680525 Vingerprothese~~ ~~U~~

...

Prothesen van de extremiteiten

Bovenste lidmaat

722352 722363 Humerale component van een totale elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen U 1150

722374 722385 Ulnaire component van een totale elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen U 720

722396 722400 Capitellum component van een unicompartimentele elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen U 700

722411 722422 Radiuskopprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen U 1250

722433 722444 Radiuskopprothese in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen U 220

722455 722466 Radiuscomponent van een totale radio-carpale polsprothese U 1250

722470 722481 Carpale component van een totale radio-carpale polsprothese U 1500

722492 722503 Resurfacing polsprothese te impacteren in het os capitatum van de handwortel U 1285

<u>722514</u>	<u>722525</u>	<u>Ulna kop prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>1300</u>
<u>722536</u>	<u>722540</u>	<u>Totale radio-carpale polsprothese in silicone</u>	<u>U</u>	<u>550</u>
<u>722551</u>	<u>722562</u>	<u>Prothese van het os lunatum of van het os scaphoideum van de handwortel</u>	<u>U</u>	<u>500</u>
<u>722573</u>	<u>722584</u>	<u>Interpositieprothese tussen de handwortelbeenderen</u>	<u>U</u>	<u>500</u>
<u>722595</u>	<u>722606</u>	<u>Carpo-metacarpale en/of trapezo-metacarpale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>600</u>
<u>722610</u>	<u>722621</u>	<u>Metacarpo-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>810</u>
<u>722632</u>	<u>722643</u>	<u>Metacarpo-falangeale prothese in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>260</u>
<u>722654</u>	<u>722665</u>	<u>Interfalangeale prothese (vinger), voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>1000</u>
<u>722676</u>	<u>722680</u>	<u>Interfalangeale prothese (vinger) in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>260</u>
<u>722691</u>	<u>722702</u>	<u>Vingerpees-implantaten</u>	<u>U</u>	<u>360</u>
<u>722713</u>	<u>722724</u>	<u>Totale radio-ulnaire prothese met radiale steun, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>5700</u>
<u>722735</u>	<u>722746</u>	<u>Implantaat voor de sigmoid groeve van de radius</u>	<u>U</u>	<u>950</u>
		<u>Onderste lidmaat</u>		
<u>722750</u>	<u>722761</u>	<u>Hemi metatarso-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>640</u>
<u>722772</u>	<u>722783</u>	<u>Metatarso-falangeale prothese voor interpositie</u>	<u>U</u>	<u>485</u>
<u>722794</u>	<u>722805</u>	<u>Totale metatarso-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>1430</u>
<u>722816</u>	<u>722820</u>	<u>Interfalangeale prothese (teen), voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>375</u>
<u>722831</u>	<u>722842</u>	<u>Interfalangeale prothese (teen) in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>280</u>
<u>722853</u>	<u>722864</u>	<u>Subtalair implantaat voor correctie van platvoet</u>	<u>U</u>	<u>425</u>
<u>722875</u>	<u>722886</u>	<u>Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen ter hoogte van de talus, voor het geheel van de samenstellende elementen</u>	<u>U</u>	<u>1550</u>
...				
		<i>Categorie 3</i>		
...				
		PROTHESEN VAN DE EXTREMITEITEN		
<u>722890</u>	<u>722901</u>	<u>Botschroef voor radio-carpale polsprothese, maximum 2 stuks, per stuk</u>	<u>U</u>	<u>34</u>

689054 689065 ALLERLEI :
Cement - met of zonder antibiotica - gebruikt bij het plaatsen
van een gewrichtsprothese - per 20g U 33

...

De vergoeding voor cement gebruikt bij het plaatsen van een prothese van de extremiteiten is beperkt tot maximaal 2 eenheden van 20 g.

...

K.B. 20.7.2012 **B.S. 14.8.2012**

D. OTORINOLARYNGOLOGIE :

Categorie 1

~~683690 683701 Volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden~~

...

~~694894 694902 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 683690-683701~~

...

~~683712 683723 Verzekeringstegemoetkoming voor herstel van de spraakprocessor~~

~~683233 683244 Verzekeringstegemoetkoming voor de vervanging van de spraakprocessor~~

~~694935 694946 Verzekeringstegemoetkoming voor de vervanging van de spraakprocessor van het contralateraal oor.~~

703813 703824 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

703835 703846 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

703850 703861 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 simultaan of sequentieel geplaatst bij de patiënt met het plaatsen van het gehoortoestel beschreven onder verstrekking 703813-703824 voor rechthebbende van minder dan acht jaar

703872 703883 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 simultaan of sequentieel geplaatst bij de patiënt met het plaatsen van het gehoortoestel beschreven onder verstrekking 703813-703824 of 703835-703846 voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag

- 703894 703905 Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel voor rechthebbenden van minder dan acht jaar
- 703916 703920 Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel voor rechthebbende voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag
- 703931 703942 Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel van het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar
- 703953 703964 Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel van het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag

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

§ 8. Voor cochleaire implantaten

A) De aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming **kan moet** worden ingewilligd door het College van geneesheren-directeurs op basis van een medisch verslag ingediend en ondertekend door de implanterende arts. **De aanvraag en** moet **alle de** volgende elementen bevatten :

1° 1) Rechthebbende met bilateraal gehoorverlies

Voor de **verstrekking 683690-683704** verstrekkingen 703813-703824 en 703835-703846

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

— de gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedrags-audiometrie 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.

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

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

Bij een niet functioneel gehoor moet via spraakaudiometrie 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 **genoteerd 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.

Voor de **verstrekking 691891-691902** verstrekkingen 703850-703861 en 703872-703883

De aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen ~~691891-691902~~ kan 703850-703861 of 703872-703883 moet worden ingewilligd door het College van geneesheren-directeurs voor rechthebbenden die al een gunstig advies gekregen hebben voor een eerste gehoortoestel beschreven onder de verstrekking 683690-683701, 703813-703824 of 703835-703846. De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking ~~691891-691902~~ 703850-703861 of 703872-703883 kan slechts bij kinderen voor de 12e verjaardag of voor de 18de verjaardag bij kinderen die lijden aan dreigende bilaterale ossificatie.

2) Rechthebbende met een evolutieve neuropathie, voor de verstrekkingen ~~683690-683701 en 691891-691902~~ 703813-703824, 703835-703846 en 703850-703861 en 703872-703883

Het bestaan van een discrepantie tussen de drempels van de tonale en/of gedragsaudiometrie en de spraakaudiometrie, 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.

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

— bij spraakaudiometrie 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 spraakaudiometrie kan worden afgenomen kan de indicatie gesteld worden op basis van de elektrofysiologische testen die indicatief voor auditieve neuropathie zijn.

De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking ~~683690-683701 of 691891-691902~~ 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861 of 703872-703883 is slechts mogelijk bij kinderen ouder dan twaalf maanden bij wie implantatie voor de 18e verjaardag is gebeurd.

2° De resultaten van een spraakaudiometrisch onderzoek met en zonder hoorapparaat.

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 revalideerbaarheid re-educatie van de rechthebbende wordt aangetoond.

Het College van geneesheren-directeurs kan steeds bijkomende verslagen vragen.

3° De algemene toestand van de patiënt mag geen contra-indicatie zijn voor de implantatie van het toestel en zijn efficiënt gebruik.

4° Een voorstel van reëducatieprogramma voor de patiënt met vermelding van het centrum. 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 implanterend centrum met een gespecialiseerde dienst neus-keel en oorziekten of een centrum voor functionele gehoor- en spraakrevalidatie, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist(e), een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse NKO-arts.

Voor patiënten 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.

B) 1. De aanvraag met indicatiestelling dient uit te gaan van een implanterend arts die zijn indicatiestelling mede kan baseren op gegevens van een centrum met een gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist, een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse NKO-arts.

2. De implantatie dient te worden uitgevoerd in een verplegingsinstelling met een in deze materie gespecialiseerde dienst voor neus-keel en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist, een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse aan het centrum gebonden NKO-arts die de implantatie verricht.

3. Het aanpassen en de opvolging van het implantaat moeten uitgevoerd worden in een implanterend centrum en/of een centrum beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist, een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse NKO arts.

De diensten vermeld onder 1, 2 en 3 moeten een continue bijstand kunnen garanderen.

C) De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking ~~683690 — 683701 of 691891-691902~~ 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861 of 703872-703883 wordt samen met het medisch verslag en met vermelding van het type toestel (identificatiecode) via de verzekeringsinstelling van de rechthebbende overgemaakt aan het College van geneesheren- directeurs.

Een uitzonderlijke spoedprocedure van aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming vóór implantatie is toegestaan bij vaststelling van een aantoonbare fibrose van het slakkenhuis na meningitis als voorloper van ossificatie of andere te motiveren uitzonderlijke aandoeningen.

In bovengenoemd geval wordt de aanvraag om verzekeringstegemoetkoming, samen met het medisch verslag en met vermelding van het type toestel (identificatiecode), rechtstreeks naar het College van geneesheren-directeurs verzonden met kopie naar het ziekenfonds van de rechthebbende.

Het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor de producten die op de lijst betreffende de ~~verstrekking 683690-683701 of 691891-691902~~ verstrekkingen 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861 en 703872-703883 staan, dekt alle samenstellende elementen van het implantaat.

De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts meegedeeld.

D) De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683211-683222 of 691913-691924 wordt samen met vermelding van het type toestel (identificatiecode) via de verzekeringsinstelling van de rechthebbende overgemaakt aan het College van geneesheren- directeurs.

De verstrekking 683211-683222 kan slechts tien jaar na de verstrekking 683690-683701 of 703813-703824 of 703835-703846 worden toegestaan en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

De verstrekking 691913-691924 kan slechts tien jaar na de verstrekking 691891-691902 of 685333-685344 of 703850-703861 of 703872-703883 worden toegestaan en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

Een uitzonderlijke toestemming voor de voortijdige 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 op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garantie.

De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts meegedeeld.

~~E) De tegemoetkoming voor de verstrekking 683712-683723 mag enkel toegekend worden drie jaar na de datum van implantatie van een toestel dat beantwoordt aan de verstrekking 683690-683701 of 691891-691902.~~

~~De tegemoetkoming bedraagt maximaal 400 euro per jaar en geldt enkel voor herstel of vervanging van stukken, met uitzondering van de batterijen.~~

~~De adviserend-geneesheer van de verzekeringsinstelling moet in kennis gesteld worden van de aanvraag van verzekeringstegemoetkoming door overdracht van de factuur.~~

~~Bij bilaterale implantatie gelden de regels per oor.~~

~~E) F) De aanvraag van tussenkomst van de verzekering voor de verstrekking ~~683233-683244 of 691935-691946~~ 703894-703905 of 703916-703920 of 703931-703942 of 703953-703964 moet goedgekeurd worden door de adviserend-geneesheer van de verzekeringsinstelling op basis van een gemotiveerd verslag.~~

De terugbetaling van de verstrekking 683233-683244 703894-703905 of 703916-703920 mag enkel toegekend worden :

— minimum vijf jaar na de verstrekking 683690-683701 of 703813-703824 of 703835-703846 of 683233-683244 of 703894-703905 of 703916-703920 bij de rechthebbenden vanaf hun **twaaftde** achtste verjaardag;

— minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701 of 703813-703824 of 703835-703846 of 683233-683244 of 703894-703905 of 703916-703920 bij de rechthebbenden vóór de leeftijd van **twalf** acht jaar.

De terugbetaling van de verstrekking 691935-691946 703931-703942 of 703953-703964 mag enkel toegekend worden :

— minimum vijf jaar na de verstrekking 691891-691902, of 703850-703861 of 703872-703883 of 685333-685344 of 691935-691946 of 703931-703942 of 703953-703964 bij de rechthebbenden vanaf hun **twaaftde** achtste verjaardag;

— minimum drie jaar na de verstrekking 691891-691902, of 703850-703861 of 703872-703883 of 685333-685344 of 691935-691946 of 703931-703942 of 703953-703964 bij de rechthebbenden vóór de leeftijd van **twalf** acht jaar.

Een uitzonderlijke toestemming voor de voortijdige vervanging van de spraakprocessor kan door het College van geneesheren-directeurs om dringende redenen worden verleend op basis van een gemotiveerd medisch verslag. De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts meegedeeld.

Bij bilaterale implantatie gelden de regels per oor.

F) G) De Technische Raad voor Implantaten kan een model van aanvraag opstellen. Dit document wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging na advies van het College van geneesheren-directeurs.

G) H) De implanterende centra verbinden zich ertoe om op verzoek van het College van geneesheren-directeurs hun resultaten voor te stellen. De aard van de voor te stellen resultaten wordt door het College van geneesheren-directeurs vastgesteld, na advies van de Technische Raad voor Implantaten.

H) I) De regels onder D), en E) **F)** gelden voor alle geïmplanteerde toestellen die beantwoorden aan de criteria en die al dan niet terugbetaald geweest zijn door de verplichte verzekering. Voor de toestellen 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.

I) J) De gehoortoestellen opgenomen in de lijsten van de voor verzekeringstegemoetkoming aangenomen producten moeten aan de volgende garantievooraarden beantwoorden :

- Tien jaar volledige garantie aan 100 % voor de te implanteren delen

- Drie jaar volledige garantie aan 100 % voor de spraakprocessor voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder) voor rechthebbenden van minder dan 8 jaar.

- Vijf jaar volledige garantie aan 100 % voor de voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder) voor rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag.

De kits moeten minstens naast het volledig gehoortoestel of het niet te implanteren deel, 1 extra oplaadbare batterij, 1 lader voor een heroplaadbare batterij, 2 antennes (of 2 coils en 2 magneten), 5 kabels en 12 oorhaken of haakjes of snugfits of gevormde gehoorstukjes voor de kits voor de rechthebbende van minder dan 8 jaar en 1 extra oplaadbare batterij, 1 lader voor een heroplaadbare batterij, 3 antennes (of 3 coils en 3 magneten), 7 kabels en 12 oorhaken of haakjes of snugfits of gevormde gehoorstukjes bevatten voor de kits voor de rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag.

§ 16. De bepalingen betreffende de volgende verstrekkingen zijn van toepassing:

K.B. 20.7.2012

B.S. 20.8.2012

A. Orthopedie en traumatologie.

Categorie 2:

...

Prothesen van de extremiteiten :

722352-722363, 722374-722385, 722396-722400, 722411-722422, 722433-722444, 722455-722466, 722470-722481, 722492-722503, 722514-722525, 722536-722540, 722551-722562, 722573-722584, 722595-722606, 722610-722621, 722632-722643, 722654-722665, 722676-722680, 722691-722702, 722713-722724, 722735-722746, 722750-722761, 722772-722783, 722794-722805, 722816-722820, 722831-722842, 722853-722864, 722875-722886.

Categorie 3:

...

Prothesen van de extremiteiten :

722890-722901.

K.B. 20.7.2012

B.S. 14.8.2012

D. Otorinolaryngologie.

Categorie 1:

Cochleair implantaat:

683690-683701, 683712-683723, 683211-683222, 683233-683244, 691891-691902, 691913-691924 en 691935-691946, 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861, 703872-703883, 703894-703905, 703916-703920, 703953-703964 en 703931-703942.

K.B. 20.7.2012

B.S. 20.8.2012

§ 17. De veiligheidsgrens bedoeld in § 4, 2° en 3°, wordt vastgesteld op:

...

- 10 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie.

...

Prothesen van de extremiteiten :

722890-722901.

- 20 % voor de verstrekkingen:
A. Orthopedie en traumatologie.

...

Prothesen van de extremiteiten :

722352-722363, 722374-722385, 722396-722400, 722411-722422,
722433-722444, 722455-722466, 722470-722481, 722492-722503,
722514-722525, 722536-722540, 722551-722562, 722573-722584,
722595-722606, 722610-722621, 722632-722643, 722654-722665,
722676-722680, 722691-722702, 722713-722724, 722735-722746,
722750-722761, 722772-722783, 722794-722805, 722816-722820,
722831-722842, 722853-722864, 722875-722886.

- [Wijzigen](#)
- [Invoegen](#)
- [Verwijderen](#)

Artikel 35 - IMPLANTATEN

De producten inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven waarvoor de bedrijven een aanvraag tot opname op de lijsten van voor vergoeding aangenomen producten indien en tot uiterlijk 2 maanden na publicatie van het koninklijk besluit van 8 mei 2012 en waarvoor aan alle voorwaarden tot opname is voldaan, worden met ingang van de datum waarop aan de voormelde voorwaarden werd voldaan en ten vroegste op 1 oktober 2011 ingeschreven op die lijsten.

§ 3. Algemene bepalingen en aannemingscriteria.

...

III. Aannemingscriteria voor implantaten van de categorieën 1, 2 en 3 :

1.

a) Om door de verzekering te worden vergoed, moeten de implantaten van categorie 1 zijn aangenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering erkende limitatieve lijsten.

...

Voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011.

e) Om door de verzekering te worden vergoed moeten de implantaten van categorie 3, die vermeld zijn in § 17bis, zijn opgenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering opgemaakte lijsten van aangenomen producten.

...

Voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011.

3.

De gemotiveerde en gestructureerde aanvraag om aanneming voor de implantaten van categorie 2 en de implantaten van categorie 3 die opgenomen zijn in § 17bis en die overeenstemmen met een omschrijving van een verstrekking van § 1 van onderhavig artikel wordt met een ter post aangetekende brief bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Technische raad voor implantaten - ingediend door de firma namens welke de aanneming wordt verzocht en die hierna de aanvrager zal worden genoemd.

Die indiening moet geschieden met een formulier verkrijgbaar bij voornoemde dienst, waarvan de verbintenisformule door de aanvrager behoorlijk is ingevuld, gedateerd en ondertekend . Het model van dit formulier is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op advies van de Technische raad voor implantaten.

...

§ 4. Vergoedingscriteria.

...

Voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011.

7° In afwijking van § 4, 3° komen de implantaten van categorie 3, die vermeld zijn in § 17bis, slechts in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming indien ze zijn opgenomen in de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging vastgestelde lijsten van aangenomen producten.

§ 14^{quater}. De toepassingsregels betreffende de weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven zijn de volgende :

a) De verstrekking 703275-703286, voor wat het gebruik in contact met een parenchymateus orgaan betreft, kan enkel worden vergoed wanneer de lijm gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 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, 260632-260643, 261796-261800, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393 – 318404.

b) De verstrekking 703290-703301 voor wat het gebruik in contact met een parenchymateus orgaan betreft, kan enkel worden vergoed wanneer het product gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 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, 260632-260643, 261796-261800, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393 – 318404.

Voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011.

§ 17bis. Een lijst, zoals bepaald in § 3, III., 1, e), wordt voorzien voor de volgende verstrekkingen :

...