

## 1. Algemene bepalingen

1.1. De verstrekkingen opgenomen onder punt 2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten worden enkel vergoed indien ze door een arts-specialist zijn voorgeschreven en beantwoorden aan de specifieke bepalingen bij die verstrekkingen.

1.2. Indien er in een vergoedingsvoorwaarde (1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting) verwezen wordt naar de jaren 2020, 2021 of 2022, wordt het aantal verstrekkingen voor elk van deze jaren vervangen door het aantal verstrekkingen voor het jaar 2019 (dat overeenstemt met het jaar voorafgaand aan het jaar waarin het Koninklijk Besluit nr. 21 van 14 mei 2020, betreffende tijdelijke aanpassingen van de vergoedingsvoorwaarden en administratieve voorschriften voor de verplichte ziekteverzekering naar aanleiding van de COVID-19-pandemie, in werking is getreden) op voorwaarde dat het aantal verstrekkingen voor het jaar 2019 hoger is dan het aantal verstrekkingen voor het jaar waarnaar wordt verwezen.

1.3 De hulpmiddelen opgenomen onder punt "2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten" kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na een lichte wijziging te hebben ondergaan zoals gedefinieerd in artikel 1, 51° van het koninklijk besluit tot wijziging van 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, en nadat deze hulpmiddelen de hiervoor bestemde procedure zoals beschreven in artikel 145, § 2 t.e.m. artikel 152 van datzelfde besluit succesvol hebben doorlopen.

1.4. De formulering "implanteerbaar materiaal" in een omschrijving van een verstrekking in categorie II (Invasieve medische hulpmiddelen voor niet-langdurig gebruik) van de Lijst verwijst naar een implanteerbaar medisch hulpmiddel zoals bedoeld in de Verordening (UE) 2017/745 (MDR) gebruikt tijdens een viscerosynthese of endoscopische ingreep en gebruikt om een ligatuur of hechting te doen (hechtingsversterkingen inbegrepen), met uitzondering van de medische hulpmiddelen die via een andere verstrekking van de Lijst van een tegemoetkoming van de verzekering genieten.

## 2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten

### B. Neurochirurgie

#### B.6 Cranioplastie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**152751 - 152762**

Schedelbeenprothese op maat om een deel van het schedelluik te vervangen ten gevolge van een ongeval, een tumor, een infectie of elke andere oorzaak verantwoordelijk voor een bottekort of voor de schedelreconstructie in het kader van vervormingen of craniosynostosen door aangeboren ziekten

**Vergoedingscategorie :**

I.D.a

**Vergoedingsbasis**

5.943,00 €

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

**Plafond-/ maximumprijs**

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

**Vergoedingsbedrag**

5.943,00 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

B-§06

## Vergoedingsvoorwaarden

### B-§06

#### Gelinkte prestaties

152751

152762

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

#### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

## **2. Criteria betreffende de rechthebbende**

De verstrekking 152751-152762 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

- het bottekort dat door middel van het implantaat moet worden opgevuld, is groter dan 35 cm<sup>2</sup>;

of

- de grootste diameter van het bottekort dat moet worden opgevuld, is groter dan of gelijk aan 10 cm. Die grootste diameter kan tot 5 cm worden verkleind als het op te vullen bottekort zich ter hoogte van het gezicht voordoet of als de rechthebbende nog niet volgroeid is.

## **3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

De verstrekking 152751-152762 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

### **3.1. Definitie**

De verstrekking dekt het geheel van het fabricatieproces van het implantaat (scan, ...) evenals het geheel van accessoires met inbegrip van de accessoires voor fixatie (platen, vijzen, cement, lijm ...).

### **3.2. Criteria**

Niet van toepassing.

### **3.3. Garantievoorwaarden**

Niet van toepassing.

## **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

### **4.1. Eerste implantatie**

De verstrekking 152751-152762 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord door de adviserend-arts, na implantatie, op basis van een omstandig medisch verslag opgemaakt door de implanterend arts-specialist (aangevuld met elk protocol van het medisch-technisch onderzoek dat noodzakelijk is om aan te tonen welk oppervlak opgevuld moet worden). Dit verslag laat de adviserend-arts toe te oordelen of de aanvraag aan de indicaties opgenomen in deze paragraaf beantwoordt, ook wat het botoppervlak betreft.

### **4.2. Vervanging**

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

### **4.3. Voortijdige vervanging**

Niet van toepassing.

### **4.4. Derogatie van de procedure**

Niet van toepassing.

## **5. Regels voor attestering**

Niet van toepassing.

## **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.

## **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde B-§06 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

## C. Oto-rhino-laryngologie

### C.1 Ingreep op het oor

#### C.1.1 Cochleair implantaat

##### C.1.1.1 Cochleair implantaat bij ernstig bilateraal gehoorverlies

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184273 - 184284**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met een ernstig bilateraal gehoorverlies

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184295 - 184306**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag met een ernstig bilateraal gehoorverlies

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184310 - 184321**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbende van minder dan acht jaar met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat minder dan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplanteerd

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184332 - 184343**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat minder dan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplanteerd

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

## C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184376 - 184380**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184391 - 184402**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/01/2024

**NIEUW**

**184833 - 184844**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbende van minder dan acht jaar met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat meer dan of gelijk aan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplanteerd

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/01/2024

**NIEUW**

**184855 - 184866**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat meer dan of gelijk aan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplanteerd

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

## C. Oto-rhino-laryngologie

### C.1.1.2 Cochleair implantaat bij ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184413 - 184424**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

39101

**Vergoedingsbasis**

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

*0,00%*

**Plafondprijs**

10.845,46 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

*0,00 €*

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184435 - 184446**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

39101

**Vergoedingsbasis**

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

*0,00%*

**Plafondprijs**

10.845,46 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

*0,00 €*

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184450 - 184461**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

39101

**Vergoedingsbasis**

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

*0,00%*

**Plafondprijs**

10.845,46 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

*0,00 €*

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184472 - 184483**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

39101

**Vergoedingsbasis**

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

*0,00%*

**Plafondprijs**

10.845,46 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

*0,00 €*

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

C-§01

## C. Oto-rhino-laryngologie

### C.1.1.3 Cochleair implantaat bij auditieve neuropathie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>184494 - 184505</b>	Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met auditieve neuropathie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101
<b>Vergoedingsbasis</b>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<b>Plafondprijs</b>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>184516 - 184520</b>	Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met auditieve neuropathie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101
<b>Vergoedingsbasis</b>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<b>Plafondprijs</b>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>184531 - 184542</b>	Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met auditieve neuropathie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101
<b>Vergoedingsbasis</b>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<b>Plafondprijs</b>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>184553 - 184564</b>	Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met auditieve neuropathie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101
<b>Vergoedingsbasis</b>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<b>Plafondprijs</b>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/ <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01		

## C. Oto-rhino-laryngologie

### C.1.1.4 Vervangingen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>153016 - 153020</b>	Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39102
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>153031 - 153042</b>	Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39102
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>153053 - 153064</b>	Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39102
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>153075 - 153086</b>	Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39102
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---



## C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**153090 - 153101**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van vervanging

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**153112 - 153123**

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van vervanging

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184575 - 184586**

Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van voortijdige vervanging

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39102		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184590 - 184601**

Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van voortijdige vervanging

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39102		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

**GEWIJZIGD**

**184612 - 184623**

Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren, voor het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van voortijdige vervanging

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39102		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>

## C. Oto-rhino-laryngologie

Vergoedingsvoorwaarde : C-§01

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>184634 - 184645</b>	Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van voortijdige vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39102
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>184656 - 184660</b>	Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van voortijdige vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39101
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>184671 - 184682</b>	Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van voortijdige vervanging	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39101
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	10.845,46 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

### C.1.1.5 Geluidsprocessor van een cochleair implantaat

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2023	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>184354 - 184365</b>	Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 39102
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i> <i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	5.138,38 € <i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01	

---

## C. Oto-rhino-laryngologie

### C.1.1.6 Cochleair implantaat bij eenzijdige doofheid

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/01/2024

**NIEUW**

**184774 - 184785**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan vier jaar met een congenitaal eenzijdige doofheid

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/01/2024

**NIEUW**

**184796 - 184800**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, met een verworven eenzijdige doofheid

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/01/2024

**NIEUW**

**184811 - 184822**

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een verworven eenzijdige doofheid

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	39101		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§01				

### C.3 Ingreep op de larynx/trachea

#### C.3.3 Stents en canules

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**153974 -**

Warmte en vocht wisselaar (Heat & moisture exchanger : HME) filters, met of zonder spraakklep, die zich op een tracheacanule of een laryngectomie tube plaatsen, voor patiënten met langdurige tracheostoma of tracheotoma

<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a				
Vergoedingsbasis	235,37 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	235,37 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	C-§07				

# Vergoedingsvoorwaarden

C-§01

Gelinkte prestaties

153016 153020

153031 153042

153053 153064

153075 153086

153090 153101

153112 153123

184273 184284

184295 184306

184310 184321

184332 184343

184354 184365

184376 184380

184391 184402

184413 184424

184435 184446

184450 184461

184472 184483

184494 184505

184516 184520

184531 184542

184553 184564

184575 184586

184590 184601

184612 184623

184634 184645

184656 184660

184671 184682

184774 184785

184796 184800

184811 184822

184833 184844

184855 184866

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

## 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 184273-184284, 184295-184306, 184310-184321, 184332-184343, 184354-184365, 153016-153020,

153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 184376-184380, 184391-184402, 184413-184424, 184435-184446, 184450-184461, 184472-184483, 184494-184505, 184516-184520, 184531-184542, 184553-184564, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660, 184671-184682, 184774-184785, 184796-184800, 184811-184822, 184833-184844 en 184855-184866 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

### **1.1. Indicatiestelling**

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

### **1.2. Implantatie**

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

### **1.3. Aanpassing en opvolging**

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

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

## **2. Criteria betreffende de rechthebbende**

De verstrekkingen 184273-184284, 184295-184306, 184310-184321, 184332-184343, 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 184376-184380, 184391-184402, 184413-184424, 184435-184446, 184450-184461, 184472-184483, 184494-184505, 184516-184520, 184531-184542, 184553-184564, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660, 184671-184682, 184774-184785, 184796-184800, 184811-184822, 184833-184844 en 184855-184866 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

**2.1.** De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van het cochleair implantaat en het duurzaam en optimaal gebruik van het hulpmiddel toelaten.

Rekening houdend met de aandoening, de leeftijd, de bestaande taalontwikkeling en de beoogde resultaten van implantatie wordt de rechthebbende georiënteerd naar een logopedische opvolging of een multidisciplinair revalidatieprogramma. Dit moet met de rechthebbende (of de persoon die het ouderlijk gezag heeft over het kind) besproken worden, voorafgaand aan de implantatie.

Een centrum dat of een logopedist die voor de opvolging of revalidatie kan instaan moet aan de rechthebbende worden voorgesteld.

Het multidisciplinaire team van de implanterende verplegingsinrichting houdt zich, in overleg met de logopedist en/of het centrum voor multidisciplinaire revalidatie, beschikbaar voor de rechthebbende bij vragen over gehoorsrevalidatie.

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 mogelijkheid tot logopedische opvolging of multidisciplinaire revalidatie van de rechthebbende wordt beoordeeld.

## 2.2. Indicaties

**2.2.1.** Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies; voor het eerste oor (verstrekkingen 184273-184284+184354-184365 en 184295-184306+184354-184365):

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

- De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 70 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties : 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

- Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 75 dB nHL (normal hearing level);

en

- Bij rechthebbenden vanaf hun zesde verjaardag moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker, een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 50 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant)).

Indien een spraakaudiometrie bij een rechthebbende vanaf de zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

**2.2.2.** Voor rechthebbenden met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies (verstrekkingen 184376-184380+184354-184365 en 184391-184402+184354-184365):

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

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon is hoger dan 30 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger dan 35 dB nHL (normal hearing level).

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

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 85 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

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

en

c) Er is een asymmetrie tussen beide oren van ten minste 15 dB HL voor de drempelwaarde gemeten bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon voor de volgende frequenties: 2000 en 4000 Hz;

en

d) Bij rechthebbenden vanaf hun zesde verjaardag moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker, een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 30 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant)).

Indien een spraakaudiometrie bij een rechthebbende vanaf hun zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

De verstrekkingen 184376-184380+184354-184365 en 184391-184402+184354-184365 zijn enkel van toepassing voor het slechtste oor.

**2.2.3.** Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies en dreigende bilaterale ossificatie; voor het eerste oor (verstrekkingen 184413-184424+184354-184365 en 184435-184446+184354-184365):

De onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies aan ter hoogte van beide oren waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

- De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 70 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

- Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 75 dB nHL (normal hearing level).

en

- Er is een fibrose of dreigende ossificatie.

**2.2.4.** Voor rechthebbenden met een auditieve neuropathie; voor het eerste oor (verstrekingen 184494-184505+184354-184365 en 184516-184520+184354-184365):

De onderzoeken van beide oren tonen het volgende aan, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

- Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) bij 75 dB nHL (normal hearing level), geeft geen respons of abnormale slecht gesynchroniseerde responsen voor beide oren, dat niet kan verklaard worden door ruimte innemende processen in de brughoek of een tumor ter hoogte van de achtste zenuw (een akoestisch neuroom);

en

- Voor rechthebbenden oud genoeg om een spraakaudiometrie te realiseren (vanaf hun zesde verjaardag), is de gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon van beide oren niet in overeenstemming met de resultaten bekomen via spraakaudiometrie;

en

- Er is een overgebleven functie van de uitwendige haarcellen van de cochlea van minstens één van de twee oren, gebaseerd op otoakoestische emissie en/of cochleaire microfoonpotentialen;

en

- Bij rechthebbenden met prelinguale doofheid is er een achterstand in taalontwikkeling (aangetoond met gebruik van een hoorapparaat);

en

- Bij rechthebbenden met postlinguale doofheid vanaf hun zesde verjaardag moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker, een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 50 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant)).

Indien een spraakaudiometrie bij een rechthebbende vanaf de zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair



implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

**2.2.5. Voor de rechthebbenden met een congenitaal eenzijdige doofheid (verstrekkingen 184774-184785+184354-184365):**

De onderzoeken tonen het bestaan van een eenzijdige doofheid aan waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

Voor het goede oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon is lager of gelijk aan 30 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz;

en

b) Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V lager of gelijk aan 35 dB nHL (normal hearing level).

Voor het slechte oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 85 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

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

en

c) De rechthebbende heeft geen congenitaal eenzijdige doofheid als gevolg van een anomalie van de vestibulocochleaire zenuw.

De verstrekkingen 184774-184785+184354-184365 zijn enkel van toepassing voor het slechte oor.

**2.2.6. Voor de rechthebbenden met een verworven eenzijdige doofheid (verstrekkingen 184796-184800+184354-184365 en 184811-184822+184354-184365):**

De onderzoeken tonen het bestaan van een eenzijdige doofheid aan waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

Voor het goede oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon is lager of gelijk aan 30 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz;

en

b) Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V lager of gelijk aan 35 dB nHL (normal hearing level).

Voor het slechte oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 85 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

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

en

c) Bij rechthebbenden vanaf hun zesde verjaardag moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker in het te implanteren oor, een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 30 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant)).

Indien een spraakaudiometrie bij een rechthebbende vanaf de zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

De implantatie dient te worden uitgevoerd binnen de zeven jaar nadat voor het slechte oor een gehoorverlies van minstens 85 dB HL werd vastgesteld.

De verstrekkingen 184796-184800+184354-184365 et 184811-184822+184354-184365 zijn enkel van toepassing voor het slechte oor.

**2.2.7.** Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies, met een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie of met auditieve neuropathie; voor het contralaterale oor (verstrekkingen 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184472-184483+184354-184365, 184531-184542+184354-184365, 184553-184564+184354-184365, 184833-184844+184354-184365 en 184855-184866+184354-184365):

De rechthebbende heeft een tegemoetkoming bekomen voor een eerste cochleair implantaat en geluidsprocessor en zijn toebehoren onder de verstrekking 683690-683701, 184273-184284+184354-184365, 184295-184306+184354-184365, 184376-184380+184354-184365, 184391-184402+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184435-

Indien de rechthebbende een gunstig advies heeft gekregen voor een eerste cochleair implantaat en geluidsprocessor en zijn toebehoren voor asymmetrisch bilateraal gehoorverlies onder de verstrekking 184376-184380+184354-184365 of 184391-184402+184354-184365 of voor een eenzijdige doofheid onder de verstrekking 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365, dient te worden aangetoond dat het contralaterale oor verder is geëvolueerd naar een ernstig bilateraal gehoorverlies, zoals bepaald onder 2.2.1.

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 184273-184284, 184295-184306, 184310-184321, 184332-184343, 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 184376-184380, 184391-184402, 184413-184424, 184435-184446, 184450-184461, 184472-184483, 184494-184505, 184516-184520, 184531-184542, 184553-184564, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660, 184671-184682, 184774-184785, 184796-184800, 184811-184822, 184833-184844 en 184855-184866 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

#### 3.1. Definitie

De 'kit' onder de verstrekkingen 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623 en 184634-184645 bestaat uit de geluidsprocessor en zijn toebehoren.

Elke kit 'behind the ear' (BTE) (achter het oor) of op het lichaam gedragen moet bestaan uit minstens :

- 1 geluidsprocessor
- 2 magneten aangepast aan de behoefte van de rechthebbende
- 2 spoelen
- 6 kabels
- 1 afstandsbediening of applicatie (indien beschikbaar voor het afgeleverde model)
- 6 fixatiesystemen waarvan minstens 2 oorhaken
- 1 batterijoplader
- 2 oplaadbare batterijen
- 1 extra batterij-optie (oplaadbaar / niet oplaadbaar)
- 1 storage case

- 1 droogsysteem
- 1 aquakit (indien beschikbaar voor het afgeleverde model)

Elke kit 'off the ear' (OTE) (van het oor) moet bestaan uit minstens :

- 1 geluidsprocessor inclusief geïntegreerde spoel en geïntegreerde batterij
- 2 magneten aangepast aan de behoefte van de rechthebbende
- 1 afstandsbediening of applicatie (indien beschikbaar voor het afgeleverde model)
- 4 fixatiesystemen
- 1 batterijoplader
- 1 extra batterij-optie (oplaadbaar / niet oplaadbaar)
- 1 storage case
- 1 droogsysteem (indien compatibel zoals aangegeven in de gebruiksaanwijzing)
- 1 aquakit

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

### **3.2. Criteria**

Niet van toepassing.

### **3.3. Garantievoorwaarden**

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

- Tien jaar volledige garantie aan 100% voor de implanteerbare delen.
- Drie jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van de kit (geluidsprocessor, magneet en batterijhouder) voor rechthebbenden van minder dan acht jaar.

- Vijf jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van de kit (geluidsprocessor, magneet en batterijhouder) voor rechthebbenden van acht jaar of ouder.

## **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

### **4.1. Eerste implantatie**

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt ingediend door een NKO-arts die deel uitmaakt van het team dat de implantatie zal uitvoeren of heeft uitgevoerd.

De implantatie dient te worden uitgevoerd in de verplegingsinrichting van de NKO-arts die de aanvraag indient.

De te verwachten gepersonaliseerde eindresultaten van de logopedische opvolging of multidisciplinaire revalidatie dienen te worden aangegeven in het aanvraagformulier.

**4.1.1.** Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies, voor het eerste oor (verstrekking 184273-184284+184354-184365 en 184295-184306+184354-184365) of een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie (verstrekkingen 184413-184424+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184450-184461+184354-184365 en 184472-184483+184354-184365) :

Geen administratieve verplichting.

**4.1.2.** Voor rechthebbenden met asymmetrisch bilateraal gehoorverlies (verstrekkingen 184376-184380+184354-184365 en 184391-184402+184354-184365):

De verstrekkingen voor implantatie bij asymmetrisch bilateraal gehoorverlies (184376-184380+184354-184365 en 184391-184402+184354-184365), kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan of na implantatie, op basis van het formulier C-Form-I-06, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen een termijn van negentig dagen na implantatie.

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

**4.1.3.** Voor rechthebbenden met een auditieve neuropathie; voor het eerste oor (verstrekkingen 184494-184505+184354-184365 en 184516-184520+184354-184365):

De verstrekkingen voor implantatie in het geval van auditieve neuropathie (184494-184505+184354-184365 en 184516-184520+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan of na implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-03, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen een termijn van negentig dagen na implantatie.

Het formulier bevat de verwachting wat betreft spraakverstaan van de rechthebbende na cochleaire implantatie, in het bijzonder indien er aanwijzingen zijn dat de neuropathie van post-synaptische aard is.

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

**4.1.4.** Voor rechthebbenden met ernstig bilateraal gehoorverlies; voor het contralaterale oor (verstrekkingen 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184833-184844+184354-184365 en 184855-184866+184354-184365):

Er is geen administratieve verplichting voor de verstrekking voor contralaterale implantatie bij ernstig bilateraal gehoorverlies voor rechthebbende van minder dan 18 jaar (verstrekkingen 184310-184321+184354-184365 en 184332-184343+184354-184365) indien de implantatie in het eerste oor gebeurde omwille van een ernstig bilateraal gehoorverlies en indien de contralaterale implantatie minder dan vier jaar na de implantatie in het eerste oor plaatsvindt.

De verstrekkingen voor contralaterale implantatie bij ernstig bilateraal gehoorverlies voor rechthebbenden van minder dan achttien jaar kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-10, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting in de volgende gevallen:

- a) Als de implantatie in het eerste oor gebeurde omwille van een ernstig bilateraal gehoorverlies en indien de contralaterale implantatie meer dan of gelijk aan vier jaar na de implantatie in het eerste oor plaatsvindt, (verstrekking 184833-184844+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365). Een motivering voor het gebruik van een contralateraal cochleair implantaat moet bij de aanvraag worden toegevoegd.
- b) Als de implantatie in het eerste oor gebeurde omwille van asymmetrisch bilateraal gehoorverlies of van eenzijdige doofheid en dat het gehoorverlies is geëvolueerd naar ernstig bilateraal gehoorverlies (verstrekking 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184833-184844+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365).

Het College van artsen-directeuren deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

**4.1.5.** Voor rechthebbenden met auditieve neuropathie; voor het contralaterale oor (verstrekkingen 184531-184542+184354-184365 en 184553-184564+184354-184365):

De verstrekkingen voor contralaterale implantatie in het geval van auditieve neuropathie (184531-184542+184354-184365 en 184553-184564+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan of na implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-11, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen de negentig dagen na de implantatie.

Het College van artsen-directeuren deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

**4.1.6.** Voor de rechthebbenden met een congenitaal of verworven eenzijdige doofheid (verstrekkingen 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 en 184811-184822+184354-184365):

De verstrekkingen voor implantatie in het geval van eenzijdige doofheid (184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 en 184811-184822+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan of na implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-16, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen de negentig dagen na de implantatie.

Het College van artsen-directeuren deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

## 4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting.

### 4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660 of 184671-184682 voor de voortijdige vervanging binnen de garantietermijn zoals bepaald in punt 3.3, kan door het College van artsen-directeurs worden verleend op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging en na evaluatie of het te vervangen hulpmiddel niet binnen de garantievoorwaarden valt.

### 4.4. Derogatie van de procedure

Voor de rechthebbenden die reeds geïmplantéerd werden zonder tussenkomst van de ziekteverzekering en die vóór de implantatie aan alle criteria van de indicatiestelling bedoeld in punt 2 voldeden, kan een terugbetaling door het College van artsen-directeurs toegekend worden in de volgende gevallen:

- a) In afwijking van de in punt 4.2. beschreven procedure, voor de vervanging van het implantaat en/of de geluidsprocessor;
- b) In afwijking van de in punt 2.2.7. beschreven procedure, voor een implantaat en geluidsprocessor voor het contralaterale oor indien de rechthebbende voldoet aan de indicatiecriteria bedoeld in punt 2.

De documenten van de eerste implantatie worden voorgelegd door een NKO-arts die deel uitmaakt van het team dat de implantatie en/of de vervanging zal uitvoeren, aan het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan of na de implantatie/vervanging, op basis van het formulier C-Form-I-12, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting ingediend ten laatste binnen de negentig dagen na de implantatie.

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

## 5. Regels voor attestering

### 5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

### 5.2. Andere regels

#### 5.2.1. Regels voor de procedure tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering (eerste implantatie en contralaterale oor):

De verzekeringstegemoetkoming is verschuldigd voor de verrichte verstrekkingen, behoudens verzet van het College van artsen-directeurs binnen de bovenvermelde termijn van dertig dagen en indien de implantatie binnen de zes maanden na de bovenvermelde termijn van dertig dagen werd uitgevoerd.

Een akkoord vervalt op de verjaardag van de rechthebbende indien:

- voor de verstrekking 184774-184785+184354-184365, de vierde verjaardag van de rechthebbende in de bovenvermelde periode van zes maanden valt,

of

- voor de verstrekking 184376-184380+184354-184365 of 184494-184505+184354-184365 of 184531-184542+184354-184365 of 184796-184800+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365 de achtste verjaardag van de

rechthebbende in de bovenvermelde periode van zes maanden valt,

of

- voor de verstrekking 184391-184402+184354-184365 of 184516-184520+184354-184365 of 184553-184564+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365 de achttiende verjaardag van de rechthebbende in de bovenvermelde periode van zes maanden valt.

Indien, bij een akkoord voor de verstrekking 184796-184800+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365, het einde van de periode van zeven jaar zoals bepaald in punt 2.2.6. valt in de periode van het akkoord, dan vervalt het akkoord op het einde van de periode bepaald in punt 2.2.6.

**5.2.2.** Verstrekking 184273-184284+184354-184365, 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184472-184483+184354-184365:

De verzekeringstegemoetkoming is niet meer verschuldigd indien de implantatie op de dag voor de verjaardag van de rechthebbende van de leeftijd vermeld in de omschrijving van de verstrekking, nog niet is uitgevoerd.

**5.2.3.** Verstrekking 153016-153020 of 153053-153064 (vervanging van de geluidsprocessor vóór de leeftijd van acht jaar):

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 153016-153020 of 153053-153064 mag enkel toegekend worden aan rechthebbenden vóór de leeftijd van acht jaar en ofwel:

- minimum drie jaar na de verstrekking 184273-184284+184354-184365, 184310-184321+184354-184365, 153016-153020, 153053-153064, 184376-184380+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184494-184505+184354-184365, 184531-184542+184354-184365, 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365;
- minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 van de nomenclatuur.

**5.2.4.** Verstrekking 153031-153042 of 153075-153086 (vervanging van de geluidsprocessor vanaf de achtste verjaardag):

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 153031-153042 of 153075-153086 mag enkel toegekend worden aan rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag en ofwel:

- minimum drie jaar na de verstrekking 184273-184284+184354-184365, 184310-184321+184354-184365, 153016-153020, 153053-153064, 184376-184380+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184494-184505+184354-184365, 184531-184542+184354-184365, 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365;
- minimum vijf jaar na de verstrekking 184295-184306+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 153031-153042, 153075-153086, 184391-184402+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184472-184483+184354-184365,



184516-184520+184354-184365, 184553-184564+184354-184365, 184811-184822+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365;

- minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 van de nomenclatuur indien de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 werd verstrekt voor hun achtste verjaardag;
- minimum vijf jaar na de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 van de nomenclatuur indien de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 werd verstrekt vanaf hun achtste verjaardag.

#### **5.2.5. Verstrekking 153090-153101 of 153112-153123 (vervanging van de implanteerbare delen):**

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 153090-153101 kan slechts tien jaar na de verstrekking 683690-683701 van de nomenclatuur of 184273-184284+184354-184365 of 184295-184306+184354-184365 of 153090-153101 of 184376-184380+184354-184365 of 184391-184402+184354-184365 of 184413-184424+184354-184365 of 184435-184446+184354-184365 of 184494-184505+184354-184365 of 184516-184520+184354-184365 of 184774-184785+184354-184365 of 184796-184800+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365 worden geattesteerd en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 153112-153123 kan slechts tien jaar na de verstrekking 184310-184321+184354-184365 of 184332-184343+184354-184365 of 153112-153123 of 184450-184461+184354-184365 of 184472-184483+184354-184365 of 184531-184542+184354-184365 of 184553-184564+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365 of 691891-691902 of 685333-685344 van de nomenclatuur worden geattesteerd en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing.

### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.

### **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde C-§01 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 4.1., 4.3. en 4.4. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 ° van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

#### **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de warmte en vocht wisselaar (Heat & moisture exchanger - HME) filters, met of zonder spraakklep, die zich op een tracheacanule of een laryngectomie tube plaatsen, voor rechthebbenden met langdurige tracheostoma, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

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

#### 4.2. Vervanging

Niet van toepassing

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

#### 4.4. Derogatie van de procedure

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

### 5. Regels voor attestering

#### 5.1. Cumul en non-cumulregels

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

#### 5.2. Andere regels

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

### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing

### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing

### **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde C-§07 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punt 4.4. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

### **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

### F.1 Hart

#### F.1.3 Elektrofysiologisch onderzoek en percutane ablatie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>158874 - 158885</b>	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589492-589503 van de nomenclatuur		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a		
<b>Vergoedingsbasis</b>	1.165,49 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i>
<b>Plafond-/ maximumprijs</b>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €</i>
		<b>Vergoedingsbedrag</b>	<b>1.165,49 €</b>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§04		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>158896 - 158900</b>	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589514-589525 van de nomenclatuur		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a		
<b>Vergoedingsbasis</b>	1.770,40 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i>
<b>Plafond-/ maximumprijs</b>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €</i>
		<b>Vergoedingsbedrag</b>	<b>1.770,40 €</b>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§04		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>158911 - 158922</b>	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589536-589540 van de nomenclatuur		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a		
<b>Vergoedingsbasis</b>	2.106,57 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i>
<b>Plafond-/ maximumprijs</b>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €</i>
		<b>Vergoedingsbedrag</b>	<b>2.106,57 €</b>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§04		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>158933 - 158944</b>	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589551-589562 van de nomenclatuur		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a		
<b>Vergoedingsbasis</b>	2.593,77 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%) 0,00%</i>
<b>Plafond-/ maximumprijs</b>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €</i>
		<b>Vergoedingsbedrag</b>	<b>2.593,77 €</b>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§04		

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**158955 - 158966**

Bijkomende katheter gebruikt voor een driedimensioneel navigatiesysteem dat fluoroscopie deels vervangt, tijdens verstrekkingen 589536-589540 en 589551-589562 van de nomenclatuur

**Vergoedingscategorie :**

II.D.a

*Vergoedingsbasis*

699,29 €

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Plafond-/ maximumprijs*

/

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

699,29 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

F-§04

---

### F.1.6 Hartklep

#### F.1.6.1 Plaatsen van een kunstklep

##### F.1.6.1.1 Mechanische klep

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**159132 - 159143**

Tweebladige mechanische klep, geïmplanteerd in aortapositie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

32502

*Vergoedingsbasis*

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Plafondprijs*

2.687,98 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

F-§09

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**159154 - 159165**

Tweebladige mechanische klep met ent, geïmplanteerd in aortapositie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

32503

*Vergoedingsbasis*

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Plafondprijs*

3.053,04 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

F-§09

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/10/2021

**GEWIJZIGD**

**181775 - 181786**

Tweebladige mechanische klep, geïmplanteerd in mitralispositie

**Vergoedingscategorie :**

I.A.a

**Nom. Lijst**

32511

*Vergoedingsbasis*

*Nom.lijst*

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Plafondprijs*

2.687,98 €

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

*Nom. Lijst*

**Vergoedingsvoorwaarde :**

F-§09

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

### F.1.6.1.2 Biologische klep

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>159176 - 159180</b>	Biologisch klep met klepbladen van porciene oorsprong, geïmplanteerd in aortapositie	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 32504
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	2.591,98 €	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>159191 - 159202</b>	Biologische klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard, geïmplanteerd in aortapositie	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 32505
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	2.755,17 €	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>159213 - 159224</b>	Biologische klep met klepbladen van dierlijke oorsprong zonder stent, geïmplanteerd in aortapositie	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 32506
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	2.829,59 €	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>170634 - 170645</b>	Heelkundig via aortotomie geplaatste klep in aortapositie met systeem voor snelle plaatsing, inclusief het plaatsingssysteem en alle toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 32510
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	3.053,04 €	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2021	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>181790 - 181801</b>	Biologisch klep met klepbladen van porciene oorsprong geïmplanteerd in mitralispositie	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b> 32512
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	2.591,98 €	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09	

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2021	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>181812 - 181823</b>	Biologische klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard, geïmplanteerd in mitralispositie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32513
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	2.755,17 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2021	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>181871 - 181882</b>	Biologische klep met klepbladen van dierlijke oorsprong zonder stent, geïmplanteerd in pulmonalispositie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32516
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	2.829,59 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2023	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>184214 - 184225</b>	Biologisch klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard met aangetoonde verminderde klepbladverkalking, geïmplanteerd in aortapositie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b>	38901
<i>Vergoedingsbasis</i>	2.755,17 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 2.755,17 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

### F.1.6.1.3 Biological valved conduits

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>159235 - 159246</b>	Biologisch klep met synthetische ent (conduit), geïmplanteerd in pulmonalispositie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32507
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	3.053,04 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>159250 - 159261</b>	Biologische klep met biologische ent (conduit), geïmplanteerd in aortapositie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32508
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafondprijs</i>	3.033,07 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> <i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		



## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2021	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>181834 - 181845</b>	Biologische klep met biologische ent (conduit), geïmplanteerd in pulmonalispositie				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32514		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	3.033,07 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09				

### F.1.6.1.4 Annuloplastiesysteem

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>159272 - 159283</b>	Annuloplastiesysteem geïmplanteerd in mitralispositie				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32509		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	1.091,44 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2021	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>181856 - 181860</b>	Annuloplastiesysteem, geïmplanteerd in tricuspidalispositie				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	32515		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	1.091,44 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09				

### F.1.6.1.5 Percutane implanteerbare klepstent

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/08/2016	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>172955 - 172966</b>	Percutaan implanteerbare klepstent met plaatsingssysteem in pulmonaal positie				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b>	35801		
<i>Vergoedingsbasis</i>	15.828,39 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	<i>/</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	15.828,39 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§24				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/08/2016	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>172970 - 172981</b>	Geheel van al dan niet beklede stents en materiaal voor de voorbereiding van het plaatsen van een percutane implanteerbare klepstent in pulmonaal positie exclusief de percutaan implanteerbare klepstent met plaatsingssysteem				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	2.559,08 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	<i>/</i>	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	2.559,08 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§24				

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/08/2016	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>172992 - 173003</b>	Geheel van materiaal voor het plaatsen van een percutane implanteerbare klepstent in pulmonaal positie, exclusief de percutaan implanteerbare klepstent met plaatsingssysteem		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a		
<i>Vergoedingsbasis</i>	878,47 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 878,47 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§24		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/08/2016	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>172734 - 172745</b>	Percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie inclusief het plaatsingssysteem		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b> 35601	
<i>Vergoedingsbasis</i>	9.549,00 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 9.549,00 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/08/2016	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>172756 - 172760</b>	Percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie inclusief het plaatsingssysteem, na overschrijding van het toegekende jaarlijks aantal verstrekkingen 172734-172745		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b> 35602	
<i>Vergoedingsbasis</i>	2.971,50 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 2.971,50 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/08/2016	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>172771 - 172782</b>	Toebehoren bij een percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a		
<i>Vergoedingsbasis</i>	2.269,10 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 2.269,10 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/05/2023	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>181952 - 181963</b>	Percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie inclusief het plaatsingssysteem, indien niet is voldaan aan de criteria betreffende de rechthebbende voor de verstrekkingen 172734-172745 en 172756-172760		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b> 35603	
<i>Vergoedingsbasis</i>	2.971,50 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 2.971,50 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09		

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.6.1.7 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/10/2021	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>181893 - 181904</b>	Kunstklep of annuloplastiesysteem waarvoor een derogatie verkregen werd voor gebruik buiten CE-markering	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.F.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	CAD	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> CAD
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§09	

### F.1.6.2 Dilatatatie bij endoluminale klepplastiek

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>159294 - 159305</b>	Dilatatiekatheters voor endoluminale klepplastiek van de aortaklep gebruikt tijdens de verstrekking 589190 - 589201 van de nomenclatuur, per dilatatiekatheter	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	774,50 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 774,50 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§10	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/01/2024	<b>NIEUW</b>
<b>184870 - 184881</b>	Dilatatiekatheter voor endoluminale klepplastiek van de pulmonalisklep gebruikt tijdens de verstrekking 589190-589201 van de nomenclatuur, per dilatatiekatheter	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	774,50 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 774,50 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§10	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/01/2024	<b>NIEUW</b>
<b>184892 - 184903</b>	Dilatatiekatheter voor endoluminale klepplastiek van de tricuspidalisklep gebruikt tijdens de verstrekking 589190-589201 van de nomenclatuur, per dilatatiekatheter	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	774,50 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 774,50 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	F-§10	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/01/2024	<b>NIEUW</b>
<b>184914 - 184925</b>	Dilatatiekatheter voor endoluminale klepplastiek van de mitralisklep gebruikt tijdens de verstrekking 589190-589201 van de nomenclatuur, per dilatatiekatheter	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	II.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	3.120,00 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 3.120,00 €

## F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Vergoedingsvoorwaarde : F-§10

---

### F.1.7 Hartondersteuning

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**159331 - 159342**

Onderdelen voor eenmalig gebruik van een pompsysteem gebruikt voor de tijdelijke univentriculaire ondersteuning van de deficiënte hartfunctie

**Vergoedingscategorie :** II.F.a

*Vergoedingsbasis* CAD *Veiligheidsgrens (%)* / *Persoonlijk aandeel (%)* 0,00%

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

*Vergoedingsbedrag* CAD

**Vergoedingsvoorwaarde :** F-§11

---

Datum laatste bijwerking : 1/11/2023

Datum eerste publicatie : 1/11/2023

**181576 - 181580**

Geheel van materiaal voor de voortijdige vervanging van ventrikelondersteuning omwille van een patiëntgebonden probleem binnen de eerste zes maanden na implantatie

**Vergoedingscategorie :** I.D.a

*Vergoedingsbasis* 1,00 € *Veiligheidsgrens (%)* / *Persoonlijk aandeel (%)* 0,00%

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

*Vergoedingsbedrag* 1,00 €

**Vergoedingsvoorwaarde :** F-§25

---

# Vergoedingsvoorwaarden

F-504

## Gelinkte prestaties

158874 158885

158896 158900

158911 158922

158933 158944

158955 158966

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het geheel van katheters en toebehoren gebruikt voor elektrofysiologisch onderzoek en percutane ablatie moet aan volgende voorwaarden worden voldaan :

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 158874-158885, 158896-158900, 158911-158922, 158933-158944 en 158955-158966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor het zorgprogramma "cardiale pathologie " E.

Voor de verstrekking 158933-158944 beschikt de verplegingsinrichting tevens over het deelprogramma B3 van het zorgprogramma "cardiale pathologie " B.

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste gebruik

De documenten die de aard van de ablatie aantonen, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

#### 4.2. Vervanging

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

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

#### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

### 5. Regels voor attestering

#### 5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 158874-158885, 158896-158900, 158911-158922 en 158933-158944 zijn onderling niet cumuleerbaar.

#### 5.2. Andere regels

Niet van toepassing.

#### 5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

### 6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

### 7. Allerlei

Niet van toepassing.

## Gelinkte prestaties

159132	159143
159154	159165
159176	159180
159191	159202
159213	159224
159235	159246
159250	159261
159272	159283
170634	170645
172734	172745
172756	172760
172771	172782
181775	181786
181790	181801
181812	181823
181834	181845
181856	181860
181871	181882
181893	181904
181952	181963
184214	184225

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

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 en 172771-172782 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting of een samenwerking van verplegingsinrichtingen, verder genoemd 'de samenwerking', die aan de volgende criteria voldoet:

**1.1.** De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma "cardiale pathologie B".

Elke verplegingsinrichting binnen de samenwerking beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma "cardiale pathologie B".

**1.2.** Vanaf 2023 (= jaar van inwerkingtreding) tot en met 2027 moet de verplegingsinrichting of de samenwerking ervaring hebben op het gebied van de behandeling van valvulaire pathologie, aangetoond door een jaarlijks gemiddelde van minimum 106 geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, 172756-172760 of 181952-181963 uitgevoerd in de verplegingsinrichting of de samenwerking, berekend als het gemiddelde over de jaren x-4 tot x-2.

Vanaf 2028 moet de verplegingsinrichting of de samenwerking ervaring hebben op het gebied van de behandeling van valvulaire pathologie, aangetoond door een jaarlijks gemiddelde van minimum 121 geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, 172756-172760 of 181952-181963 uitgevoerd in de verplegingsinrichting of de samenwerking, berekend als het gemiddelde over de jaren x-4 tot x-2.

**1.3.** De verplegingsinrichting waar de ingreep wordt uitgevoerd, beschikt over 3D-echografie en transoesofagale echografie. Een permanentie van 24u/24u en van 7d/7d op de locatie van de ingreep van minstens één cardiochirurg met een grote ervaring in de klassieke klepchirurgie wordt gegarandeerd.

**1.4.** Een verplegingsinrichting kan slechts deel uitmaken van één samenwerking.

Uitgaande van de reeds aanwezige competenties en expertises duidt de samenwerking één locatie in één van de verplegingsinrichtingen van deze samenwerking aan waar de indicatiestelling tot plaatsing van de percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie en de ingreep zelf worden uitgevoerd.

**1.5.** Het multidisciplinair overleg betreffende de indicatiestelling en de ingreep voor een specifieke rechthebbende wordt uitgevoerd binnen de toegetreden verplegingsinrichting of binnen de muren van de opgegeven locatie bedoeld onder punt 1.4., door een multidisciplinair team dat bestaat uit minstens de volgende zes of, indien van toepassing, zeven artsen-specialisten die allen verbonden zijn aan de verplegingsinrichting of aan de verplegingsinrichtingen die deel uitmaken van de samenwerking:

- 2 interventionele cardiologen

EN

- 2 cardiochirurgen

EN

- 1 cardioloog met ervaring in transoesophageale echocardiografie

EN

- 1 cardioloog met ervaring in hartfalen

EN

- 1 geriater indien de rechthebbende 75 jaar of ouder is

**1.6.** Een verplegingsinrichting of samenwerking kan zich kandidaat stellen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging één maand voor de inwerkingtreding of hierna tot 30 september van het lopende jaar op basis van het formulier F-Form-II-05, om opgenomen te worden op de lijst van verplegingsinrichtingen en samenwerkingen die de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 en 172771-172782 kunnen attesteren.

Op basis van dit formulier stelt de Commissie een lijst van verplegingsinrichtingen en samenwerkingen op waarvoor de kandidatuur wordt weerhouden en bepaalt de datum van inwerkingtreding van de inschrijving op de lijst van verplegingsinrichtingen en samenwerkingen; de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 en 172771-172782 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd vanaf die datum. Deze lijst zal gepubliceerd en geactualiseerd worden op de website van het RIZIV.

De verplegingsinrichting of de samenwerking duidt één van de leden van zijn instelling of samenwerking, opgegeven in formulier F-form-II-05, als coördinator aan. De coördinator is de contactpersoon voor de verplegingsinrichting of samenwerking ten overstaan van andere partijen, in het bijzonder de Commissie, de Dienst voor geneeskundige verzorging en de verzekeringsinstellingen.

De opname op deze lijst wordt stilzwijgend verlengd, totdat de verplegingsinrichting of de samenwerking aangeeft dat zij niet langer aan de criteria voldoet, dat zij niet langer op deze lijst wenst te staan of totdat de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting of de samenwerking niet langer voldoet aan de vereiste criteria.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting of de samenwerking niet langer voldoet aan de criteria, wordt de tegemoetkoming voor dit hulpmiddel voor deze verplegingsinrichting of deze samenwerking opgeschort. De Dienst voor geneeskundige verzorging informeert de verplegingsinrichting of de samenwerking en de Commissie hierover.

Elke wijziging aan de gegevens uit het formulier F-Form-II-05 moet spontaan meegedeeld worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging door het indienen van een nieuw geactualiseerd formulier F-Form-II-05.

**1.7.** De verplegingsinrichting of de samenwerking dient de gegevens omtrent de implantaties en de opvolging te registreren via het online-register zoals vermeld in punt 4.1.1.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting of de samenwerking de opvolgingsgegevens niet binnen de vooropgestelde termijn heeft overgemaakt, brengt de Dienst voor geneeskundige verzorging de verplegingsinrichting of de samenwerking hiervan op de hoogte.

Wanneer de verplegingsinrichting of de samenwerking de ontbrekende gegevens heeft vervolledigd, brengt het de Dienst voor geneeskundige verzorging daarvan op de hoogte.

Indien de verplegingsinrichting of de samenwerking nalaat de ontbrekende gegevens te vervolledigen of een gegronde motivatie in te dienen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging binnen de 30 dagen nadat het door de Dienst voor geneeskundige verzorging hierover gewaarschuwd werd, wordt hij definitief van de lijst van verplegingsinrichtingen en samenwerkingen geschrapt, tenzij de gegronde motivatie wordt goedgekeurd door de Commissie.

## 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760 en 172771-172782 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende gelijktijdig aan de volgende criteria voldoet:

- 1) Ernstige, symptomatische aortaklepstenose, zoals gedefinieerd door de meest recente ESC richtlijnen;
- 2) Hoog operatief risico of niet in aanmerking komen voor een operatie, zoals beoordeeld door het multidisciplinair team, en rekening houdend met alle elementen van het medisch dossier;
- 3) Technische haalbaarheid voor percutane aortaklepimplantatie;
- 4) De geschatte levensverwachting na de implantatie van het hulpmiddel bedraagt minstens 12 maanden.

## 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 170634-170645 en 181952-181963 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

### 3.1. Definitie

Een systeem met snelle plaatsing, waarvan sprake in verstrekking 170634-170645, wordt gedefinieerd als een systeem waarbij men maximaal 3 hechtingen nodig heeft om de klep vast te maken.

De hulpmiddelen bedoeld onder de verstrekking 181893-181904 betreffen hulpmiddelen die op een nominatieve lijst staan van de verstrekkingen 159132-159143, 181775-181786, 159154-159165, 159176-159180, 181790-181801, 159191-159202, 181812-181823, 170634-170645, 159213-159224, 181871-181882, 159235-159246, 159250-159261, 181834-181845, 159272-159283 en 181856-181860, en waarvoor een derogatie voor gebruik buiten CE-markering werd toegekend door de Minister bevoegd voor Volksgezondheid.

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760 en 181952-181963 dekken de klep, het plaatsingssysteem en alle hulpmiddelen nodig om de klep op het plaatsingssysteem te monteren.

In het kader van verstrekking 184214-184225, aangetoonde verminderde klepbladverkalking wordt gedefinieerd als een statistisch significant lagere calciumconcentratie spectrofotometrisch gekwantificeerd in kleppen geïmplantieerd in een juveniel schapenmodel (dat wil zeggen tussen 3 en 5 maanden oud) ten opzichte van een andere klep die reeds opgenomen is op de nominatieve lijst van de verstrekking 159191-159202.

### 3.2. Criteria

**3.2.1.** Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760 en 181952-181963 moet het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoen:

- ofwel is het hulpmiddel goedgekeurd door de FDA met een PMA;
- ofwel

aangetoond is in een gerandomiseerde klinische studie met een opvolging van minstens 12 maanden dat het hulpmiddel niet inferieur is aan een heelkundige ingreep;

EN

een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft aangetoond op minimaal 200 patiënten;

- ofwel

aangetoond is in een gerandomiseerde klinische studie met een opvolging van minstens 12 maanden, dat het hulpmiddel niet inferieur is aan een reeds op de nominatieve lijst voorkomend hulpmiddel,

EN

een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft aangetoond op minimaal 200 patiënten.

- ofwel

aangetoond is in één of meerdere single-arm prospectieve klinische studies met een opvolging van minstens 12 maanden en in totaal minimaal 200 patiënten dat het hulpmiddel resultaten bekomt vergelijkbaar met de huidige beste klinische praktijken ("best clinical practice").

EN



een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft aangetoond op minimaal 200 patiënten.

**3.2.2.** Een biologisch klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard met aangetoonde verminderde klepbladverkalking, implanteerbaar in aortapositie, kan eenmalig tijdelijk ingeschreven (voor een periode van 7 jaar) worden op de nominatieve lijst van verstrekking 184214-184225 indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- Er is aangetoond in een gerandomiseerde preklinische studie in juveniele schapen (dat wil zeggen tussen 3 en 5 maanden oud) met een opvolging van minstens 8 maanden en in totaal minstens 30 schapen dat het weefsel waaruit de klepbladen gemaakt worden een calciumconcentratie heeft die statistisch significant lager is dan deze van het weefsel waaruit de klepbladen van een andere kunstklep, die reeds opgenomen werd op de nominatieve lijst van verstrekking 159191-159202, gemaakt worden.

- Er worden één of meerdere gerandomiseerde of single-arm prospectieve klinische studies uitgevoerd op het moment van indiening van de aanvraag tot opname op de nominatieve lijst. Deze studies dienen gepubliceerd te zijn in een peer-reviewed journal en reeds data over opvolging voor te kunnen leggen over minstens 4 jaar in minstens 500 patiënten.

De kunstklep die het onderwerp vormt van de aanvraag tot opname op de nominatieve lijst van verstrekking 184214-184225 kan een licht gewijzigde versie zijn van de kunstklep die geëvalueerd wordt in deze preklinische en klinische studies.

Een biologisch klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard met aangetoonde verminderde klepbladverkalking, implanteerbaar in aortapositie, kan zonder beperking in de tijd ingeschreven worden op de nominatieve lijst van verstrekking 184214-184225 indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- Er is aangetoond in een gerandomiseerde preklinische studie in juveniele schapen (dat wil zeggen tussen 3 en 5 maanden oud) met een opvolging van minstens 8 maanden en in totaal minstens 30 schapen dat het weefsel waaruit de klepbladen gemaakt worden een calciumconcentratie heeft die statistisch significant lager is dan deze van het weefsel waaruit de klepbladen van een andere kunstklep, die reeds opgenomen werd op de nominatieve lijst van verstrekking 159191-159202, gemaakt worden.

- Er is aangetoond aan de hand van één of meerdere gerandomiseerde of single-arm prospectieve klinische studies met een opvolging van minstens 10 jaar dat de mate van klepvervanging ten gevolge van klepverkalking lager is ten opzichte van een andere kunstklep die reeds opgenomen werd op de nominatieve lijst van verstrekking 159191-159202.

De kunstklep die het onderwerp vormt van de aanvraag tot opname op de nominatieve lijst van verstrekking 184214-184225 kan een licht gewijzigde versie zijn van de kunstklep die geëvalueerd wordt in deze preklinische en klinische studies.

In het geval dat de inschrijving op de nominatieve lijst zonder beperking in de tijd voorafgegaan wordt door een tijdelijk inschrijving op de nominatieve lijst, dient niet voldaan te worden aan het eerste criteria tot opname op de nominatieve lijst zonder beperking in de tijd.

### **3.3. Garantievoorwaarden**

Niet van toepassing.

## **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

### **4.1. Eerste implantatie**

**4.1.1.** Een tegemoetkoming door de verplichte ziekteverzekering voor de verstrekkingen 159132-159143, 181775-181786, 159154-159165, 159176-159180, 181790-181801, 159191-159202, 181812-181823, 170634-170645, 159213-159224, 181871-181882, 159235-159246, 159250-159261, 181834-181845, 159272-159283, 181856-181860, 184214-184225, 181893-181904, 172734-172745, 172756-172760 en 181952-181963 kan slechts toegekend worden indien het registratieformulier F-Form-I-17 binnen de negentig dagen na de implantatie geldig werd ingevuld via de online toepassing.

De opvolgingsgegevens betreffende een ingreep op de aortaklep zoals opgenomen in het formulier F-Form-I-18 dienen binnen de negentig dagen na de implantatie geldig te worden ingevuld via de online toepassing.

De handleiding met de manier waarop de gegevens geregistreerd en gevalideerd worden alsook de wijze waarop de overdracht aan de Belgian Working Group Interventional Cardiology, de Belgian Association of Cardio-thoracic Surgeons en de Commissie dient te gebeuren, worden vastgesteld door de Commissie en de Dienst voor geneeskundige verzorging.

De terugbetalingsaanvraag voor de verstrekking 181893-181904 wordt na de implantatie ingediend bij het College van artsen-directeurs.

Die aanvraag omvat het formulier F-Form-I-15 en een kopie van de derogatie toegekend door de Minister.

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

**4.1.2.** De verstrekking 172734-172745 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na ontvangen van een volgnummer. Dit dient binnen de dertig dagen na de implantatie aangevraagd te worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging via een online toepassing. Deze aanvraag gebeurt door middel van het formulier F-Form-I-08, volledig ingevuld en ingediend conform de handleiding. Het volgnummer wordt onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend arts, de ziekenhuisapotheker en de coördinator (van de samenwerking), die ten allen tijde de volgnummers van de hun betrokken rechthebbenden kunnen raadplegen.

De handleiding met de manier waarop een volgnummer wordt aangevraagd, wordt vastgesteld door de Commissie, de Dienst voor geneeskundige verzorging en in voorkomend geval Healthdata.

**4.1.3.** De rechthebbende die in aanmerking komt voor verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760 en 172771-172782 wordt voorafgaandelijk aan de ingreep geselecteerd door een multidisciplinair team samengesteld zoals bepaald in punt 1.5.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan de voorwaarden vermeld onder punt 2, de conclusie van het multidisciplinair team evenals de klinische karakteristieken, relevante historiek en comorbiditeiten, moeten steeds in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

Wanneer het jaarlijks aantal toegekende verstrekkingen 172734-172745 van een verplegingsinrichting of samenwerking wordt overschreden moet verstrekking 172756-172760 geattesteerd worden.

Wanneer de rechthebbende niet voldoet aan de criteria vermeld onder punt 2 moet verstrekking 181952-181963 geattesteerd worden.

## **4.2. Vervanging**

Niet van toepassing.

## **4.3. Voortijdige vervanging**

Niet van toepassing.

## **4.4. Derogatie aan de procedure**

Niet van toepassing.

## **5. Regels voor attestering**

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

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 en 172771-172782 zijn niet cumuleerbaar met de verstrekking 159294-159305, 184870-184881, 184892-184903 en 184914-184925.

De verstrekking 172771-172782 kan enkel geattesteerd worden in combinatie met de verstrekking 172734-172745, 172756-172760 of 181952-181963.

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 en 172771-172782 kunnen slechts eenmaal per hospitalisatie geattesteerd worden, ongeacht het aantal gebruikte of geplaatste hulpmiddelen.

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 en 172771-172782 kunnen voor een rechthebbende slechts eenmaal in een periode van 12 maanden geattesteerd worden.

### **5.2. Andere regels**

#### **5.2.1. Jaarlijks aantal tegemoetkomingen op nationaal niveau**

Het aantal tegemoetkomingen van de verplichte ziekteverzekering onder verstrekking 172734-172745 wordt beperkt tot 1.500 per jaar.

#### **5.2.2. Jaarlijks aantal tegemoetkomingen per verplegingsinrichting of samenwerking**

Het aantal tegemoetkomingen onder verstrekking 172734-172745 per verplegingsinrichting of samenwerking, opgenomen op de lijst zoals vastgelegd in punt 1.6., wordt jaarlijks bepaald door een proportionele verdeling over de verplegingsinrichtingen en samenwerkingen, gebaseerd op het totaal aantal geboekte 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745 of 172756-172760 volgens de volgende berekeningswijze:

a) Voor het kalenderjaar x wordt het totaal aantal geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, of 172756-172760, voor de jaren x-4 tot x-2 voor alle verplegingsinrichtingen op de lijst van verplegingsinrichtingen en

samenwerkingen samen bepaald. Dit aantal is T in de formule van punt 5.2.2.d).

b) Voor het kalenderjaar x wordt voor elke toegetreden verplegingsinrichting of samenwerking het totaal aantal geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745 of 172756-172760, voor de jaren x-4 tot x-2, bepaald. Dit aantal is A in de formule van punt 5.2.2.d).

c) Het jaarlijks aantal tegemoetkomingen voor verstrekking 172734-172745 op nationaal niveau, zoals vastgelegd onder punt 5.2.1. is  $N_t$  in de formule van punt 5.2.2.d).

d) Het aantal tegemoetkomingen voor verstrekking 172734-172745 per toegetreden verplegingsinrichting of samenwerking wordt berekend volgens de volgende formule:  $N_t \cdot A / (T)$

e) Het bekomen getal wordt rekenkundig afgerond naar het dichtstbijzijnde gehele getal.

f) Indien het bekomen getal minder dan 25 bedraagt, wordt het aantal tegemoetkomingen op nul gesteld.

**5.2.3.** Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat het aantal ingrepen in de toegetreden verplegingsinrichting of in het toegetreden samenwerking het toegekende jaarlijks aantal tegemoetkomingen bereikt, brengt het de verzekeringsinstellingen hiervan op de hoogte.

**5.2.4.** Het jaarlijks aantal tegemoetkomingen voor verstrekking 172734-172745 per verplegingsinrichting of samenwerking wordt gecommuniceerd voor 1 december.

### **5.2.5. Overgangsmaatregelen**

Voor het jaar van inwerkingtreding wordt het aantal toegekende tegemoetkomingen voor verstrekking 172734-172745 pro rata bepaald, gebaseerd op de publicatiedatum van deze vergoedingsvoorwaarde.

### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing.

## **6. Resultaten en statistieken**

De “Belgian Working Group on Interventional Cardiology” en de “Belgian Association for Cardio-Thoracic Surgery” maken om de twee jaar een evaluatie op van de verzamelde gegevens met verslag en toelichting aan de Commissie. De aard van het verslag wordt door de Commissie vastgesteld.

## **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde F-§09 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 1.6., 4.1.1. en 4.1.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1°, 2°, 3° en 4° van de wet.

De verwerking van de persoonsgegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 1°, 2°, 3° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/12, 1° en 2° van de wet hebben toegang tot de gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

**Gelinkte prestaties**

<b>159294</b>	<b>159305</b>
---------------	---------------

<b>184870</b>	<b>184881</b>
---------------	---------------

<b>184892</b>	<b>184903</b>
---------------	---------------

<b>184914</b>	<b>184925</b>
---------------	---------------

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de dilatatiekatheter(s) voor endoluminale kleplastiek moet aan volgende voorwaarde worden voldaan:

#### **1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting**

Niet van toepassing.

#### **2. Criteria betreffende de rechthebbende**

Niet van toepassing.

#### **3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

Niet van toepassing.

#### **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

Geen administratieve verplichting.

#### **5. Regels voor attestering**

##### **5.1 Cumul en non-cumulregels**

De verstrekkingen 159294-159305, 184870-184881, 184892-184903 en 184914-184925 zijn niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 172771-172782, 172955-172966, 172970-172981 en 172992-173003.

##### **5.2 Andere regels**

Niet van toepassing.

##### **5.3 Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing.

#### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.

#### **7. Allerlei**

Niet van toepassing.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de disposable onderdelen van pompsystemen gebruikt ter ondersteuning van de deficiënte hartfunctie moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 159331-159342 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan het volgende criterium voldoet:

in geval van acute geïsoleerde cardiogene shock resistent aan maximale conservatieve therapie en/of na cardiotoromie-ingreep met de onmogelijkheid om de rechthebbende los te koppelen van de extracorporale circulatiepomp.

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 159331-159342 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een aanvraag ingediend door de implanterend arts-specialist waarbij een omstandig medisch verslag is gevoegd met opgave van de aard, het type, het aantal en de prijs (kopie van de aankoopfactuur) van het gebruikte disposable materiaal.

#### 4.2. Vervanging

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

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

#### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

### 5. Regels voor attestering

#### 5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekking 159331-159342 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 159655-159666, 159073-159084 en 159095-159106.

#### 5.2. Andere regels

Niet van toepassing.

### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing.

## **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.

## **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde F-§11 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

172955 172966

172970 172981

172992 173003

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de Percutane implanteerbare klepstent in pulmonaalpositie en toebehoren, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172955-172966, 172970-172981 en 172992-173003 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma "cardiale pathologie C".

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 172955-172966, 172970-172981 en 172992-173003 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

Ernstige druk- en/of volumeoverbelasting van het rechter ventrikel (sub-pulmonale ventrikel) bij aangeboren hartafwijking door pulmonaalklepdyshfunctie met één van de volgende indicaties:

- puur stenose met ofwel:
  - Doppler piek gradiënt > 50 mmHg bij normale rechter ventrikelfunctie
  - Doppler piek gradiënt > 40 mmHg bij rechter ventrikel dysfunctie
  - gemiddelde Doppler gradient > 35 mmHg
- pulmonalisklepinsufficiëntie van 3 of 4
- gemengd letsel met pulmonalisklep-insufficiëntie van 3 of 4, en een stenose met ofwel:
  - Doppler piek gradiënt > 50 mmHg bij normale rechter ventrikelfunctie
  - Doppler piek gradiënt > 40 mmHg bij rechter ventrikel dysfunctie
  - gemiddelde Doppler gradiënt > 35 mmHg

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 172955-172966 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

#### 3.1. Definitie

Niet van toepassing.

#### 3.2. Criteria

3.2.1. Een percutaan implanteerbare klepstent in pulmonaalpositie inclusief het plaatsingssysteem kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- ofwel is het hulpmiddel goedgekeurd door de FDA met een PMA;
- ofwel aangetoond is in een prospectieve klinische studies met een opvolging van minstens 12 maanden en in totaal minimaal 50 patiënten, dat het hulpmiddel resultaten bekomt vergelijkbaar met de huidige beste klinische praktijken ("best clinical practice");
- ofwel aangetoond is in een combinatie van prospectieve klinische studies met een vergelijkbaar protocol die op een gestructureerde en controleerbare manier minstens 50 patiënten halen met een opvolging van minstens 12 maanden, dat het hulpmiddel resultaten bekomt met de huidige beste klinische praktijken ("best clinical practice").

#### 3.3. Garantievoorwaarden



Niet van toepassing

#### **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

##### **4.1. Eerste implantatie**

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

##### **4.2. Vervanging**

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

##### **4.3. Voortijdige vervanging**

Niet van toepassing

##### **4.4. Derogatie aan de procedure**

Niet van toepassing

#### **5. Regels voor attestering**

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

De verstrekkingen 172970-172981 en 172992-173003 kunnen enkel geattesteerd worden in combinatie met de verstrekking 172955-172966.

De verstrekking 172970-172981 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 172992-173003.

Tijdens dezelfde hospitalisatie kunnen de verstrekkingen 172955-172966, 172970-172981 en 172992-173003 niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 159294-159305, 184870-184881, 184892-184903, 184914-184925 en 159471-159482.

De verstrekkingen 172955-172966, 172970-172981 en 172992-173003 kunnen slechts éénmaal per hospitalisatie aangerekend worden.

##### **5.2. Andere regels**

De verstrekking 172970-172981 dekt al het dilatatiemateriaal en de al dan niet beklede stent(s) gebruikt tijdens de procedure.

De verstrekking 172970-172981 kan enkel geattesteerd worden indien een dilatatie of stenting wordt uitgevoerd tijdens de ingreep waarvoor de verstrekking 172955-172966 wordt geattesteerd.

De verstrekking 172992-173003 dekt al het materiaal gebruikt tijdens de procedure.

De verstrekking 172992-173003 kan enkel geattesteerd worden indien geen dilatatie of stenting wordt uitgevoerd tijdens de ingreep waar de verstrekking 172955-172966 wordt geattesteerd.

Indien de predilatatie en/of prestenting werd uitgevoerd voorafgaand aan de ingreep waar de verstrekking 172955-172966 wordt geattesteerd, dan dient de verstrekking 159471-159482 hiervoor te worden geattesteerd.

##### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing

#### **6. Resultaten en statistieken**

De Commissie kan ten allen tijde aan de “Belgische Vereniging voor Pediatrische en Congenitale Cardiologie (BVPCC)”/“Belgian Working Group on Adult Congenital Heart Disease (BWGACHD)” een evaluatie met verslag vragen.

De aard van de gevraagde evaluatie wordt door de Commissie vastgesteld

#### **7. Varia**

Niet van toepassing.

## Gelinkte prestaties

180331	180342
180353	180364
180375	180386
180390	180401
180412	180423
180434	180445
180456	
180471	
181414	181425
181436	181440
181451	181462
181473	181484
181495	181506
181510	181521
181532	181543
181554	181565
181576	181580

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het materiaal voor ventrikelondersteuning moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 180456, 180471, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181473-181484, 181495-181506, 181510-181521, 181532-181543, 181554-181565 en 181576-181580 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

**1.1.** De verstrekkingen moeten uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het zorgprogramma "cardiale pathologie T (hart- en longtransplantatie)".

De follow-up van de rechthebbenden waarbij het functioneren van de apparatuur wordt gecontroleerd, dient te gebeuren in deze verplegingsinrichtingen.

**1.2.** De verplegingsinrichting kan zich kandidaat stellen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging op basis van het formulier F-Form-II-07 om opgenomen te worden op de lijst van verplegingsinrichtingen die de verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 180456, 180471, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181473-181484, 181495-181506, 181510-181521, 181532-181543, 181554-181565 en 181576-181580 kunnen attesteren volgens de modaliteiten opgesteld door de Dienst voor geneeskundige verzorging.

De verplegingsinrichting duidt één van de leden van de samenwerking, opgegeven in formulier F-form-II-07, als contactpersoon aan.

Op basis van dit formulier stelt de Commissie een lijst van verplegingsinrichtingen op waarvoor de kandidatuur wordt weerhouden en bepaalt de datum van inwerkingtreding van de inschrijving op de lijst van verplegingsinrichtingen; de verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 180456, 180471, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181473-181484, 181495-181506, 181510-181521, 181532-181543, 181554-181565 en 181576-181580 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd vanaf die datum. Deze lijst zal gepubliceerd en geactualiseerd worden op de website van het RIZIV.

De opname op deze lijst wordt stilzwijgend verlengd, totdat de verplegingsinrichting aangeeft dat zij niet langer aan de criteria voldoet, dat zij niet langer op deze lijst wenst te staan of totdat de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting niet langer voldoet aan de vereiste criteria.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting niet langer voldoet aan de criteria, wordt de tegemoetkoming voor dit hulpmiddel voor deze verplegingsinrichting opgeschort. De Dienst voor geneeskundige

verzorging informeert de verplegingsinrichting en de Commissie hierover.

Elke wijziging aan de gegevens uit het formulier F-Form-II-07 moet spontaan meegedeeld worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging door het indienen van een nieuw geactualiseerd formulier F-Form-II-07.

**1.3.** De verplegingsinrichting maakt jaarlijks voor 1 februari [3 maanden na inwerkingtreding] de gegevens omtrent de primo-implantaties, vervangingen en opvolgingen van het voorbije jaar over naar het online-register zoals vermeld in punt 4.

Wanneer de Dienst vaststelt dat de verplegingsinrichting deze gegevens niet binnen de vooropgestelde termijn heeft overgemaakt, wordt de terugbetaling van het hulpmiddel voor die verplegingsinrichting tijdelijk stop gezet. De Dienst brengt de verplegingsinrichting hiervan op de hoogte.

Wanneer de verplegingsinrichting de ontbrekende gegevens heeft vervolledigd, brengt het de Dienst daarvan op de hoogte. De opschorting van de tegemoetkoming wordt bij correcte vervollediging van de gegevens opgeheven.

Indien de verplegingsinrichting nalaat de ontbrekende gegevens binnen één maand nadat het door de Dienst hierover gewaarschuwd werd te vervolledigen, wordt ze definitief van de lijst van verplegingsinrichtingen geschrapt.

## **2. Criteria betreffende de rechthebbende**

### **2.1. Bridge to transplant (BTT):**

De verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423 en 180434-180445 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- rechthebbende met een acute of chronische hartinsufficiëntie die, niettegenstaande alle mogelijke therapeutische opties, levensbedreigend wordt en die in aanmerking komt voor een harttransplantatie, maar waarbij de toestand van de rechthebbende en de slaagkans van de ingreep het gebruik van een hulpmiddel voor ventrikelondersteuning wettigen om de wachtperiode naar een geschikt donorhart te overbruggen

EN

- de rechthebbende beantwoordt aan de criteria voor een transplantatie en staat op de Eurotransplant wachtlijst voor een harttransplantatie op het ogenblik van de implantatie

### **2.2. Bridge to decision (BTD):**

De verstrekkingen 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181495-181506, 181510-181521 en 181532-181543 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- rechthebbende met een acute toestand van geïsoleerde refractaire hartinsufficiëntie en hemodynamische instabiliteit die, niettegenstaande alle mogelijke therapeutische opties, levensbedreigend wordt.

EN

- de rechthebbende vertoont op het ogenblik van de plaatsing van het toestel een relatieve en tijdelijke contra-indicatie voor harttransplantatie en kan op dat ogenblik niet als actieve receptor op de wachtlijst voor een harttransplantatie opgenomen worden. Men gaat er echter van uit dat de mechanische ondersteuning de contra-indicatie(s) zal oplossen of verbeteren en dat de rechthebbende uiteindelijk transplanteerbaar zal worden.

EN

- de rechthebbende is jonger dan 68 jaar.

### **2.3 Destination therapy (DT)**

De verstrekkingen 181473-181484 en 181554-181565, kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- rechthebbende met een acute of chronische hartinsufficiëntie die nooit in aanmerking zal komen voor een harttransplantatie en die, niettegenstaande alle mogelijke therapeutische opties, levensbedreigend wordt.

EN

- de geschatte levensverwachting bedraagt minstens twee jaar

EN

- de rechthebbende bevindt zich in de INTERMACS-categorie 3 of 4.

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181473-181484, 181495-181506, 181510-181521, 181532-181543 en 181554-181565 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

#### 3.1. Definitie

Niet van toepassing

#### 3.2. Criteria

**3.2.1.** Het materiaal voor uni- of biventriculaire ondersteuning van het paracorporele type kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel voldoet aan het volgende criterium:

Er is aangetoond in een serie van minstens veertig rechthebbenden dat de overleving na honderdtachtig dagen en/of de overleving tot transplantatie minstens 78% bedraagt.

Het bewijs van voornoemde elementen moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst toegevoegd worden.

**3.2.2.** Het materiaal voor ventrikelondersteuning van het implanteerbare type kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel voldoet aan het volgende criterium:

Er is aangetoond in een serie van minstens 40 rechthebbenden dat de overleving na minstens honderdtachtig dagen en/of de overleving tot transplantatie minstens 87% bedraagt.

Het bewijs van voornoemde elementen moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst toegevoegd worden.

#### 3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181473-181484, 181495-181506, 181510-181521, 181532-181543 en 181554-181565 moet een garantie in geval van defect van het hulpmiddel gegeven worden voor een periode van vierentwintig maanden.

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

**4.1.1.** Voor elke rechthebbende die een tegemoetkoming voor de verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462 en 181473-181484 heeft gekregen, worden de gegevens van het voorbije jaar vermeld in het registratieformulier F-Form-I-11 jaarlijks vóór 1 februari [Zelfde datum als onder punt 1.3] overgemaakt naar het online register.

De handleiding met de manier waarop de gegevens geregistreerd en gevalideerd worden alsook de wijze waarop de overdracht aan de BACTS en de Commissie dient te gebeuren, worden opgesteld door de Commissie en de Dienst.

Voor de rechthebbenden die een hulpmiddel kregen voor de indicatie BTB, bezorgt de implanterend arts-specialist op vraag van het College van artsen-directeurs een update van de status van transplanteerbaarheid op basis van het inschrijvingsformulier bij Eurotransplant.

**4.1.2.** De verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 181414-181425, 181436-181440 en 181451-181462 kunnen voor de eerste 60 toestellen van het betrokken kalenderjaar enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na ontvangst van een volgnummer. Dit dient binnen de dertig dagen na de implantatie aangevraagd te worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging via een online toepassing. Deze aanvraag gebeurt door middel van het formulier F-Form-I-12, volledig ingevuld en ingediend conform de handleiding. Het volgnummer wordt onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-arts, de ziekenhuisapotheker en de contactpersoon van de verplegingsinrichting, die ten allen tijde de volgnummers van hun betrokken rechthebbenden kunnen raadplegen.

De handleiding met de manier waarop een volgnummer wordt aangevraagd, wordt vastgesteld door de Commissie en de Dienst voor geneeskundige verzorging.

De Dienst voor Geneeskundige Verzorging houdt een teller per kalenderjaar bij en informeert de implanterende artsen-specialisten, ziekenhuisapothekers en de verzekeringsinstellingen die toegang hebben tot de voormelde online toepassing, wanneer voor de indicaties BTT en BTB (180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181495-181506, 181510-181521 en 181532-181543) vijftig en zestig hulpmiddelen werden bereikt.

**4.1.3.** Wanneer het aantal verstrekkingen voor de indicaties BTT en BTB (180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181495-181506, 181510-181521 en 181532-181543) gedurende het kalenderjaar de zestig bereikt, kunnen deze verstrekkingen gedurende de rest van

het kalenderjaar enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeers.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt binnen de dertig dagen na de implantatie door de implanterend arts aan het College van artsen-directeers overgemaakt op basis van het formulier F-Form-I-13.

De beslissing van het College wordt binnen de twee maanden die volgen op de datum van ontvangst van het dossier meegedeeld aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts-specialist.

**4.1.4.** De verstrekking 181473-181484 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeers.

De implanterend arts-specialist consulteert voor elke rechthebbende voorafgaand aan de implantatie een peer review commissie. Deze is samengesteld uit twee leden van het transplantatieteam per verplegingsinrichting opgenomen op de lijst van verplegingsinrichtingen zoals vermeld onder punt 1.

Een schriftelijk akkoord van minstens de helft van de verplegingsinrichtingen vertegenwoordigd in de peer review commissie (met uitzondering van het implanterend centrum) wordt aanzien als een positief advies.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt binnen dertig dagen na de implantatie door de implanterend arts-specialist aan het College van artsen-directeers overgemaakt op basis van het formulier F-Form-I-19 dat onder meer de documenten omtrent de peer review commissie omvat.

De beslissing van het College wordt binnen de twee maanden die volgen op de datum van ontvangst van het dossier meegedeeld aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts-specialist.

## **4.2. Vervanging**

**4.2.1.** In geval van vervanging, ongeacht de indicatie, dient de procedure beschreven onder punt 4.1.1 gevolgd te worden.

**4.2.2.** In geval van vervanging voor de indicaties BTT en BTD (180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181495-181506, 181510-181521 en 181532-181543) dient de procedure beschreven onder punt 4.1.2 en 4.1.3 gevolgd te worden.

**4.2.3.** In geval van vervanging van materiaal voor ventrikelondersteuning dat niet vergoed werd door de verplichte verzekering, moeten de documenten van de eerste implantatie waaruit blijkt dat deze implantatie aan de criteria van terugbetaling voldeed in het elektronisch patiëntendossier bijgehouden worden.

## **4.3. Voortijdige vervanging**

In geval van voortijdige vervanging (181576-181580) dient de procedure beschreven onder punt 4.1.1 gevolgd te worden.

## **4.4. Derogatie aan de procedure**

Niet van toepassing.

## **5. Regels voor attestering**

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

Niet van toepassing.

### **5.2. Andere regels**

#### **5.2.1. Aantal hulpmiddelen**

Het aantal primo-implantaties die voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering onder de verstrekking 181473-181484 in de indicatie DT in aanmerking kunnen komen, wordt beperkt tot maximum vijftien per jaar.

Het aantal tegemoetkomingen voor de verstrekking 181473-181484 voor de indicatie DT wordt pro rata bepaald, gebaseerd op de datum van inwerkingtreding.

#### **5.2.2. Ambulante verstrekkingen**

Het tegemoetkomingsbedrag voor de verstrekkingen 180456 en 180471 dek het onderhoud en het gebruik van alle toebehoren.

De verstrekkingen 180456 en 180471 kunnen maximum één keer per kalendermaand geattesteerd worden.

De verstrekking 180456 mag geattesteerd worden gedurende de eerste twaalf maanden van de ondersteuning, waarbij de periode van twaalf maanden geteld wordt vanaf de dag na ontslag uit de verplegingsinrichting na de hospitalisatie waarin de rechthebbende het materiaal bedoeld onder de verstrekkingen 180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181473-181484, 181495-

181506, 181510-181521, 181532-181543 en 181554-181565 geïmplanteerd kreeg.

De verstrekking 180471 mag geattesteerd worden wanneer de periode van twaalf maanden die geldt voor verstrekking 180456 afgelopen is.

### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing.

## **6. Resultaten en statistieken**

Iedere twee jaar voorziet de BACTS een verslag.

Dit verslag moet minstens de volgende elementen bevatten:

- Aantal implantaties (totaal en per verplegingsinrichting)
- Type cardiopathie
- Demografische gegevens van de rechthebbenden (leeftijd, geslacht)
- Gebruikt materiaal
- Uitkomst: weaning, transplantatie, overlijden
- Hospitalisatieduur na implantatie
- Totale duur van de ondersteuning tot weaning, transplantatie of overlijden

Dit verslag betreft alle rechthebbenden geïmplanteerd met materiaal voor ventrikelondersteuning vanaf de datum van in voege treden van de terugbetaling.

## **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde F-§25 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 1.2., 4.1.1, 4.1.2, 4.1.3 en 4.1.4 en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 ° van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1°, 2°, 3° en 4° van de wet.

De verwerking van de persoonsgegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 1°, 2°, 3° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/12, 1° en 2° van de wet hebben toegang tot de gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Varia**

Op verzoek van de Commissie of de BACTS kan er op elk moment een vergadering worden georganiseerd.

Wanneer blijkt uit de rapportering van de aantallen dat het aantal geïmplanteerde hulpmiddelen voor de indicaties BTT en BTB (180331-180342, 180353-180364, 180375-180386, 180390-180401, 180412-180423, 180434-180445, 181414-181425, 181436-181440, 181451-181462, 181495-181506, 181510-181521 en 181532-181543) gedurende twaalf maanden boven de vijfenzeventig zal uitkomen, wordt een vergadering georganiseerd met de Commissie, de implanterende centra en de BACTS.

## H. Gynaecologie

### H.4 Netjes voor herstel van prolaps

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2017

**GEWIJZIGD**

**182070 - 182081**

Geheel van netjes voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, plaatsing- en verankeringssysteem inbegrepen

**Vergoedingscategorie :**

I.E.a

**Nom. Lijst**

36401

*Vergoedingsbasis*

445,73 €

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Plafond-/ maximumprijs*

/

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

445,73 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

H-§04

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/01/2020

**GEWIJZIGD**

**180751 - 180762**

Geheel van netjes voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, plaatsing- en verankeringssysteem inbegrepen, indien niet voldaan is aan de voorwaarden voor de verstrekking 182070-182081

**Vergoedingscategorie :**

I.D.a

*Vergoedingsbasis*

1,00 €

*Veiligheidsgrens (%) /*

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Plafond-/ maximumprijs*

/

*Veiligheidsgrens (€) /*

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

1,00 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

H-§04

## Vergoedingsvoorwaarden

### H-§04

#### Gelinkte prestaties

**180751**

**180762**

**182070**

**182081**

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te genieten voor de verstrekking betreffende de implanteerbare netjes voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

#### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 182070-182081 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De verplegingsinrichting biedt de rechthebbenden de verschillende mogelijke behandelingen aan: conservatieve behandeling, herstelchirurgie met gebruik van autologe weefsels, chirurgie met gebruik van netjes voor plaatsing langs abdominale of vaginale weg.

De indicatiestelling voor de rechthebbenden beschreven onder punt 2 b) wordt uitgevoerd door een multidisciplinair team samengesteld uit minstens een uroloog, een gynaecoloog en een kinesitherapeut met een bijzondere bekwaamheid in pelvische reëducatie en perinatale kinesitherapie.

#### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 182070-182081 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

1. De rechthebbende ondergaat geen concomitante hysterectomie
2. a) anterieure of apicale prolaps na falen van een primaire ingreep, de residuele prolaps is stadium 3 of stadium 2 met functionele symptomen

of

b) anterieur of apicale prolaps stadium 3, met hoog risico op recidieven of inoperabel langs abdominale weg

### **3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

De verstrekking 182070-182081 kan slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

#### **3.1. Definitie**

De netjes opgenomen onder de verstrekking 182070-182081 zijn netjes die bestaan uit polypropyleen type 1 (macroporeus, monofilament) volgens de Amid classificatie.

#### **3.2. Criteria**

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst moeten de werkzaamheid en veiligheid van het hulpmiddel

aangetoond worden met behulp van klinische studies of registers. De resultaten dienen gepubliceerd te zijn in een internationaal erkend peer reviewed tijdschrift.

- voor een tijdelijke inschrijving (voor een periode van maximum drie jaar):

minstens een follow-up studie of een register op minimum 100 patiënten, gevolgd gedurende minstens 12 maanden. De werkzaamheid is kwalitatief (p-QOL, PISQ 12 of PFDI-20) en kwantitatief (POP-Q) aangetoond, de complicaties (waarvan erosie, dyspareunie, urinaire stressincontinentie, ...) zijn beschreven. Het succespercentage is minimum 85% en het erosiepercentage zal de 12% niet overschrijden.

- voor een definitieve inschrijving :

Ofwel minstens een follow-up studie of een register op minimum 200 patiënten gevolgd gedurende minstens 36 maanden aanleveren. De werkzaamheid is kwalitatief (p-QOL, PISQ 12 of PFDI-20) en kwantitatief (POP-Q) aangetoond, de complicaties (waarvan erosie, dyspareunie, urinaire stressincontinentie,...) zijn beschreven. Het succespercentage is minimum 85% en het erosiepercentage zal de 12% niet overschrijden. De behaalde resultaten zijn niet inferieur aan die behaald met een herstelchirurgie met gebruik van autologe weefsels.

Ofwel goedgekeurd zijn door de FDA via een "premarket approval" (PMA) (het bewijs van deze goedkeuring moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst worden toegevoegd).

#### **3.3. Garantievoorwaarden**

Niet van toepassing

### **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

Geen administratieve verplichting.

### **5. Regels voor attestering**

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

Niet van toepassing

#### **5.2. Andere regels**

De verstrekkingen 182070-182081 en 180751-180762 kunnen slechts één keer per ingreep aangerekend worden.

#### **5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing

### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.



## 7. Allerlei

Niet van toepassing.

## J. Plastische en reconstructieve heekunde

### J.1 Implantaten of weefselexpanders

#### J.1.1 Borstklierreconstructie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162595 - 162606</b>	Borstimplantaat of weefselexpander op maat	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.F.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	CAD	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> CAD
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162610 - 162621</b>	Rond borstimplantaat of ronde definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel of met zoutoplossing, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	376,78 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	376,78 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 376,78 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§02	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162632 - 162643</b>	Anatomisch borstimplantaat of anatomische definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel of met zoutoplossing, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	545,33 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	545,33 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 545,33 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§02	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162654 - 162665</b>	Rond borstimplantaat of ronde definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel en met zoutoplossing, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	674,22 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	674,22 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 674,22 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§02	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162676 - 162680</b>	Anatomisch borstimplantaat of anatomische definitieve borstweefselexpander gevuld met silicone gel en met zoutoplossing, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	976,63 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	976,63 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 976,63 €

## J. Plastische en reconstructieve heelkunde

Vergoedingsvoorwaarde : J-§02

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162691 - 162702</b>	Niet-anatomische tijdelijke weefselexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	426,35 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	426,35 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 426,35 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§02	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162713 - 162724</b>	Anatomische tijdelijke weefselexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	581,02 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	581,02 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 581,02 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§02	

---

### J.1.2 Niet-borstklierreconstructie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>162735 - 162746</b>	Tijdelijke weefselexpander voor niet-borstreconstructie, inclusief toebehoren	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.B.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	426,35 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	426,35 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 426,35 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	J-§02	

---

# Vergoedingsvoorwaarden

J-§01

Gelinkte prestaties

162595

162606

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende het borstimplantaat of de weefselexpander op maat, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

## 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

## 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

## 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

## 4. Aanvraagprocedure en formulieren

### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 162595-162606 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van het College van artsen-directeurs dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag.

De implanterend arts-specialist bezorgt die aanvraag, voorafgaand aan de implantatie, aan het College van artsen-directeurs.

Die aanvraag omvat:

- een omstandig medisch verslag van de implanterend arts-specialist dat aantoont dat het gebruik van een implantaat op maat nodig is;
- een omstandig bestek of factuur van de firma die het implantaat heeft gefabriceerd.

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

### 4.2. vervanging

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

### 4.3. voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

### 4.4. derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

## 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

## **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.

## **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde J-§01 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

162610	162621
162632	162643
162654	162665
162676	162680
162691	162702
162713	162724
162735	162746

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

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan volgend criterium voldoet:

- ondergaan hebben van één van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486, 252512-252523, 252630-252641, 252733-252744, 252755-252766 of 252770-252781 van de nomenclatuur
- bij genderdysforie

De verstrekking 162735-162746 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan volgend criterium voldoet:

excisie van huidtumoren of littekens of reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen.

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

Het akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van de adviserend-arts voor de verstrekkingen 251576-251580 en 251650-251661 van de nomenclatuur impliceert een akkoord van de adviserend-arts voor de verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724.

In de andere gevallen is er geen administratieve verplichting.

#### 4.2. Vervanging

Het akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van de adviserend-arts voor de verstrekkingen 252630-252641 van de nomenclatuur impliceert een akkoord van de adviserend-arts voor de verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724.

In de andere gevallen is er geen administratieve verplichting.

#### **4.3. Voortijdige vervanging**

Niet van toepassing.

#### **4.4. Derogatie van de procedure**

Niet van toepassing.

### **5. Regels voor attestering**

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

Niet van toepassing.

#### **5.2. Andere regels**

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 162610-162621, 162632-162643, 162654-162665, 162676-162680, 162691-162702 en 162713-162724 is toegestaan naar aanleiding van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486, 252512-252523, 252630-252641, 252733-252744, 252755-252766 of 252770-252781 van de nomenclatuur en bij genderdysforie.

#### **5.3. Derogatie van attesteringsregels**

Niet van toepassing.

### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing.

### **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde J-§02 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

### **8. Allerlei**

Niet van toepassing.

## L. Orthopedie en traumatologie

### L.2 Gewrichten

#### L.2.2 Onderste lidmaat

##### L.2.2.1 Heup

###### L.2.2.1.1 Femorale prothesen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183035 - 183046**

Staal van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, geplaatst tijdens een primaire ingreep of een revisie van een resurfacingprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

**Vergoedingscategorie :**

I.D.f

Vergoedingsbasis

789,68 €

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

39,48 €

Vergoedingsbedrag

750,20 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183050 - 183061**

Staal van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, geplaatst tijdens een revisie van een totale heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

**Vergoedingscategorie :**

I.D.a

Vergoedingsbasis

1.371,38 €

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

1.371,38 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183072 - 183083**

Femorale component van een resurfacingprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

**Vergoedingscategorie :**

I.D.f

Vergoedingsbasis

930,00 €

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

46,50 €

Vergoedingsbedrag

883,50 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§31,L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183094 - 183105**

Oppervlakte-implantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen, voor het geheel van de samenstellende elementen

**Vergoedingscategorie :**

I.D.f

Vergoedingsbasis

789,68 €

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

39,48 €

Vergoedingsbedrag

750,20 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§12,L-§09



## L. Orthopedie en traumatologie

### L.2.2.1.2 Kop voor heupsteel

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183116 - 183120</b>	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen – metaal voor een wrijvingskoppel anders dan metaal-metaal		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
Vergoedingsbasis	185,74 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 5,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 9,28 €
			Vergoedingsbedrag 176,46 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183131 - 183142</b>	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen - metaal voor contact met een metalen oppervlak, met een diameter kleiner dan 36 mm		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.f	<b>Nom. Lijst</b> 36901	
Vergoedingsbasis	185,74 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 5,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 9,28 €
			Vergoedingsbedrag 176,46 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183153 - 183164</b>	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen - keramiek		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
Vergoedingsbasis	352,35 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 5,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 17,61 €
			Vergoedingsbedrag 334,74 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183175 - 183186</b>	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen - keramiek, met een diameter groter dan of gelijk aan 38 mm		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.f	<b>Nom. Lijst</b> 36902	
Vergoedingsbasis	674,02 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 5,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 33,70 €
			Vergoedingsbedrag 640,32 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183190 - 183201</b>	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen – bipolaire		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
Vergoedingsbasis	488,28 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 5,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 24,41 €
			Vergoedingsbedrag 463,87 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

## L. Orthopedie en traumatologie

### L.2.2.1.3 Acetabulaire gedeelte (cupula)

#### L.2.2.1.3.1 Niet-modulaire cupula's

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183212 - 183223</b>	Niet-modulaire cupula van een heupprothese in polyethyleen, voor het geheel van de samenstellende elementen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	269,16 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 13,45 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 255,71 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183234 - 183245</b>	Niet-modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, te gebruiken zonder cement – wrijvingsoppervlak in polyethyleen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	714,61 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 35,73 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 678,88 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183256 - 183260</b>	Niet-modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, te gebruiken met of zonder cement – wrijvingsoppervlak in metaal		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	714,61 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 35,73 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 678,88 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183271 - 183282</b>	Niet-modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, te gebruiken met of zonder cement – wrijvingsoppervlak in keramiek		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	852,18 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 42,60 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 809,58 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

## L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.1.3.2 Modulaire cupula's

L.2.2.1.3.2.1 Binnengedeelte

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183293 - 183304</b>	Binnendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in polyethyleen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	195,76 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 9,78 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 185,98 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183315 - 183326</b>	Binnendeel van een modulaire cupula met dubbele mobiliteit van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in polyethyleen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.f	<b>Nom. Lijst</b> 36903	
<i>Vergoedingsbasis</i>	436,39 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 21,81 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 414,58 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183330 - 183341</b>	Binnendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in metaal		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	195,76 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 9,78 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 185,98 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183352 - 183363</b>	Binnendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in keramiek		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	333,33 €	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 16,66 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 316,67 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

---

## L. Orthopedie en traumatologie

### L.2.2.1.3.2.2 Buitengedeelte

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183374 - 183385</b>	Buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	518,85 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 25,94 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 492,91 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183396 - 183400</b>	Buitendeel van een modulaire cupula met dubbel mobiliteit van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.f	<b>Nom. Lijst</b> 36904	
<i>Vergoedingsbasis</i>	570,74 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 28,53 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 542,21 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183411 - 183422</b>	Monobloc buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor reconstructie van het acetabulum met intramedulaire iliacaal fixatie, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b> 36905	
<i>Vergoedingsbasis</i>	958,04 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 958,04 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>183433 - 183444</b>	Buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, in poreus metaal, voor reconstructie van het acetabulum, waarbij botdefecten kunnen opgevuld worden door bevestiging van modulaire hulpstukken, voor het geheel van de samenstellende elementen		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b> 36906	
<i>Vergoedingsbasis</i>	789,68 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i> 789,68 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09		

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183455 - 183466**

Buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor reconstructie van het acetabulum, met vaste elementen voor fixatie buiten de acetabulaire holte door middel van minimum 3 poten met 2 fixatiepunten per poot, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b>	36907		
<i>Vergoedingsbasis</i>	661,52 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	661,52 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

---

### L.2.2.1.4 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183470 - 183481**

Spacer voor een heupprothese, in cement met antibiotica, voor het geheel van de samenstellende elementen

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	750,19 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	750,19 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

---

### L.2.2.1.6 Toebehoren voor heupprothese

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183492 - 183503**

Schroef of plug gebruikt bij het plaatsen van een acetabulaire cupula, per stuk - maximum vijf stuks

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	34,03 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	34,03 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

**GEWIJZIGD**

**183514 - 183525**

Schroef of plug gebruikt bij het plaatsen van een acetabulaire cupula voor reconstructie

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a				
<i>Vergoedingsbasis</i>	34,03 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	34,03 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

---

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>183536 - 183540</b>	Acetabulaire steun voor cupula	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	220,22 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 220,22 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>183551 - 183562</b>	Modulair reconstructie-implantaat ter opvulling van acetabulaire botdefecten (acetabulaire wiggen, verstevigingen, obturatoren, ...), inclusief alle elementen voor fixatie aan de cupula, per stuk	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	875,89 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 875,89 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§13,L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>183573 - 183584</b>	Geheel van de vergrendelschroeven van een steel van een heupprothese	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.D.a	
<i>Vergoedingsbasis</i>	55,00 €	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 55,00 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

### L.2.2.2 Knie

#### L.2.2.2.1 Femorale componenten

##### L.2.2.2.1.1 Unicondylaire

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>165874 - 165885</b>	Femorale unicondylaire component, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34001
<i>Vergoedingsbasis</i>	961,76 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.154,11 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 192,35 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 961,76 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>165896 - 165900</b>	Femorale unicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34002	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.189,81 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.427,77 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	237,96 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.189,81 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

### L.2.2.2.1.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>165911 - 165922</b>	Femorale bicondylaire component, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34003	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.269,13 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.522,95 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	253,82 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.269,13 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>165933 - 165944</b>	Femorale bicondylaire component voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34004	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.269,13 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.522,95 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	253,82 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.269,13 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>165955 - 165966</b>	Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34005	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.388,11 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.665,73 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	277,62 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.388,11 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>165970 - 165981</b>	Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34006	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.388,11 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.665,73 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	277,62 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.388,11 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/05/2015	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>171113 - 171124</b>	Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34070	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.564,64 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.955,80 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	391,16 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.564,64 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166036 - 166040</b>	Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34009	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.487,26 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.784,71 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	297,45 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.487,26 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

### L.2.2.2.1.3 Scharnierprothese

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166073 - 166084</b>	Femorale component van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34011	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.968,13 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	2.361,75 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	393,62 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.968,13 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

### L.2.2.2.1.4 Bicompartimenteel

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166095 - 166106</b>	Femorale component van een bicompartimenteel prothese, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34012	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.189,81 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.427,77 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	237,96 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.189,81 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			



## L. Orthopedie en traumatologie

### L.2.2.2.1.5 Oppervlakteimplantaat

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166110 - 166121</b>	Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen (behalve ter hoogte van de trochlea), voor het geheel van de samenstellende elementen			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34013	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.536,83 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.844,19 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	307,36 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.536,83 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§15,L-§09			

### L.2.2.2.2 Tibiale componenten

#### L.2.2.2.2.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166132 - 166143</b>	Tibiale unicondylaire component, monobloc in polyethyleen			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34014	
<i>Vergoedingsbasis</i>	644,48 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	773,37 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	128,89 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	644,48 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166154 - 166165</b>	Tibiale unicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34015	
<i>Vergoedingsbasis</i>	644,48 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	773,37 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	128,89 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	644,48 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166176 - 166180</b>	Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34016	
<i>Vergoedingsbasis</i>	396,61 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	475,93 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	79,32 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	396,61 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166191 - 166202</b>	Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34017	
<i>Vergoedingsbasis</i>	396,61 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	475,93 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	79,32 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	396,61 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166213 - 166224</b>	Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34018
<i>Vergoedingsbasis</i>	644,48 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	773,37 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 128,89 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 644,48 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166235 - 166246</b>	Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34019
<i>Vergoedingsbasis</i>	694,05 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	832,86 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 138,81 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 694,05 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166250 - 166261</b>	Unicondylaire insert in polyethyleen	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34020
<i>Vergoedingsbasis</i>	297,45 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	356,94 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 59,49 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 297,45 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166272 - 166283</b>	Unicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34021
<i>Vergoedingsbasis</i>	297,45 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	356,94 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 59,49 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 297,45 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09	

### L.2.2.2.2 Bicondylaire

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166294 - 166305</b>	Tibiale bicondylaire component, monobloc in polyethyleen	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34022
<i>Vergoedingsbasis</i>	322,24 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	386,68 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 64,44 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 322,24 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166316 - 166320</b>	Tibiale bicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34023	
<i>Vergoedingsbasis</i>	322,24 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	386,68 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	64,44 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	322,24 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166331 - 166342</b>	Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34024	
<i>Vergoedingsbasis</i>	889,38 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.067,25 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	177,87 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	889,38 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166353 - 166364</b>	Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34025	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.110,49 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.332,58 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	222,09 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.110,49 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166375 - 166386</b>	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34026	
<i>Vergoedingsbasis</i>	793,20 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	951,84 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	158,64 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	793,20 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166390 - 166401</b>	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34027	
<i>Vergoedingsbasis</i>	793,20 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	951,84 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	158,64 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	793,20 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166412 - 166423**

Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34028		
<i>Vergoedingsbasis</i>	941,93 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.130,31 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	188,38 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	941,93 €

**Vergoedingsvoorwaarde :** L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166434 - 166445**

Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34029		
<i>Vergoedingsbasis</i>	941,93 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.130,31 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	188,38 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	941,93 €

**Vergoedingsvoorwaarde :** L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/05/2015

**GEWIJZIGD**

**171135 - 171146**

Bicondylaire insert in polyethyleen

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34071		
<i>Vergoedingsbasis</i>	401,23 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	481,47 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	80,24 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	401,23 €

**Vergoedingsvoorwaarde :** L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166471 - 166482**

Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34031		
<i>Vergoedingsbasis</i>	446,18 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	535,41 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	89,23 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	446,18 €

**Vergoedingsvoorwaarde :** L-§08,L-§09

### L.2.2.2.3 Bicondylaire (voor revisie)

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166530 - 166541**

Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement

<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34034		
<i>Vergoedingsbasis</i>	892,35 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.070,82 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	178,47 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	892,35 €

**Vergoedingsvoorwaarde :** L-§09

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>166552 - 166563</b>	Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34035		
<i>Vergoedingsbasis</i>	991,51 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.189,81 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	198,30 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	991,51 €	
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/05/2015	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>171150 - 171161</b>	Bicondylaire insert in polyethyleen, voor revisie				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34072		
<i>Vergoedingsbasis</i>	530,06 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	636,07 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	106,01 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	530,06 €	
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>166596 - 166600</b>	Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34037		
<i>Vergoedingsbasis</i>	495,76 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	594,91 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	99,15 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	495,76 €	
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09				

### L.2.2.2.4 Tibiaal component van modulaire scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>166655 - 166666</b>	Tibiale component van een modulaire scharnierprothese, monobloc metal-backed, as inbegrepen, voor plaatsing met cement				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34040		
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.363,32 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.635,98 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	272,66 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.363,32 €	
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>166670 - 166681</b>	Tibiale dekplaat van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34041		
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.189,81 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.427,77 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	237,96 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.189,81 €	
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09				

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166692 - 166703</b>	Insert in polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34042
<i>Vergoedingsbasis</i>	396,61 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	475,93 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 79,32 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 396,61 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166714 - 166725</b>	Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34043
<i>Vergoedingsbasis</i>	396,61 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	475,93 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 79,32 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 396,61 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09	

### L.2.2.2.2.5 Bicompartimenteel

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166736 - 166740</b>	Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in polyethyleen	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34044
<i>Vergoedingsbasis</i>	322,24 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	386,68 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 64,44 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 322,24 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166751 - 166762</b>	Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in highly cross-linked polyethyleen	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34045
<i>Vergoedingsbasis</i>	322,24 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	386,68 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 64,44 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 322,24 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166773 - 166784</b>	Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34046
<i>Vergoedingsbasis</i>	793,20 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	951,84 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 158,64 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 793,20 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166795 - 166806**

Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

**Vergoedingscategorie :**

I.C.a

**Nom. Lijst**

34047

*Vergoedingsbasis*

941,93 €

*Veiligheidsgrens (%)*

20,00%

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Maximumprijs*

1.130,31 €

*Veiligheidsgrens (€)*

188,38 €

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

941,93 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166810 - 166821**

Insert in polyethyleen voor een bicompartimentele prothese

**Vergoedingscategorie :**

I.C.a

**Nom. Lijst**

34048

*Vergoedingsbasis*

396,61 €

*Veiligheidsgrens (%)*

20,00%

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Maximumprijs*

475,93 €

*Veiligheidsgrens (€)*

79,32 €

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

396,61 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166832 - 166843**

Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een bicompartimentele prothese

**Vergoedingscategorie :**

I.C.a

**Nom. Lijst**

34049

*Vergoedingsbasis*

396,61 €

*Veiligheidsgrens (%)*

20,00%

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Maximumprijs*

475,93 €

*Veiligheidsgrens (€)*

79,32 €

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

396,61 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§08,L-§09

### L.2.2.2.3 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166854 - 166865**

Spacer in cement met antibiotica geïmpregneerd

**Vergoedingscategorie :**

I.C.a

**Nom. Lijst**

34050

*Vergoedingsbasis*

713,88 €

*Veiligheidsgrens (%)*

10,00%

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Maximumprijs*

785,26 €

*Veiligheidsgrens (€)*

71,38 €

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

713,88 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§09

### L.2.2.2.4 Femoro-patellaire componenten

#### L.2.2.2.4.1 Trochlea

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

**GEWIJZIGD**

**166876 - 166880**

Trochlea voor plaatsing met cement

**Vergoedingscategorie :**

I.C.a

**Nom. Lijst**

34051

*Vergoedingsbasis*

1.006,38 €

*Veiligheidsgrens (%)*

20,00%

*Persoonlijk aandeel (%)*

0,00%

*Maximumprijs*

1.207,65 €

*Veiligheidsgrens (€)*

201,27 €

*Persoonlijk aandeel (€)*

0,00 €

*Vergoedingsbedrag*

1.006,38 €

**Vergoedingsvoorwaarde :**

L-§09

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166891 - 166902</b>	Trochlea voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34052	
<i>Vergoedingsbasis</i>	1.330,60 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	1.596,72 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	266,12 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	1.330,60 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

### L.2.2.2.4.2 Patella

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166913 - 166924</b>	Patella in polyethyleen			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34053	
<i>Vergoedingsbasis</i>	188,38 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	226,05 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	37,67 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	188,38 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166935 - 166946</b>	Patella in highly cross-linked polyethyleen			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34054	
<i>Vergoedingsbasis</i>	203,26 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	243,91 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	40,65 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	203,26 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§08,L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166950 - 166961</b>	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34055	
<i>Vergoedingsbasis</i>	337,12 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	404,54 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	67,42 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	337,12 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>166972 - 166983</b>	Vaste metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34056	
<i>Vergoedingsbasis</i>	337,12 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	404,54 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	67,42 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	337,12 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			



## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>166994 - 167005</b>	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34057
<i>Vergoedingsbasis</i>	366,86 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	440,23 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 73,37 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 366,86 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

### L.2.2.2.5 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167016 - 167020</b>	Totale scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34058
<i>Vergoedingsbasis</i>	3.024,10 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	3.628,92 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 604,82 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 3.024,10 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167031 - 167042</b>	Modulaire scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34059
<i>Vergoedingsbasis</i>	2.875,36 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	3.450,43 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 575,07 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 2.875,36 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

### L.2.2.2.6 Stelen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167053 - 167064</b>	Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34060
<i>Vergoedingsbasis</i>	297,45 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	356,94 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 59,49 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 297,45 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167075 - 167086</b>	Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34061
<i>Vergoedingsbasis</i>	347,03 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	416,43 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 69,40 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 347,03 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167090 - 167101</b>	Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34062
<i>Vergoedingsbasis</i>	507,65 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	609,18 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 101,53 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 507,65 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167112 - 167123</b>	Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34063
<i>Vergoedingsbasis</i>	507,65 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	609,18 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 101,53 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 507,65 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167134 - 167145</b>	Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34064
<i>Vergoedingsbasis</i>	297,45 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	356,94 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 59,49 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 297,45 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167156 - 167160</b>	Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34065
<i>Vergoedingsbasis</i>	347,03 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	416,43 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 69,40 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 347,03 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>
<b>167171 - 167182</b>	Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b> 34066
<i>Vergoedingsbasis</i>	555,24 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	666,28 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 111,04 € <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
		<i>Vergoedingsbedrag</i> 555,24 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09	

## L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>167193 - 167204</b>	Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34067	
<i>Vergoedingsbasis</i>	555,24 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	666,28 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	111,04 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	555,24 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>167215 - 167226</b>	Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34068	
<i>Vergoedingsbasis</i>	570,11 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	684,13 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	114,02 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	570,11 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>167230 - 167241</b>	Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34069	
<i>Vergoedingsbasis</i>	694,05 €	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	832,86 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	138,81 €	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	694,05 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09			

### L.2.3 Prothese ter vervanging van de botcortex

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>167694 - 167705</b>	Geheel van onderdelen die deel uitmaken van een prothese ter vervanging van de botcortex			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.F.a			
<i>Vergoedingsbasis</i>	CAD	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	CAD
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§17,L-§09			

### L.2.4 Gewrichtsprothesen op maat

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>		
<b>167716 - 167720</b>	Prothese op maat met uitzondering van de cupula's voor reconstructie en van de kaakgewricht prothesen (individueel vervaardigd volgens de verschillende dimensies)			
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.F.a			
<i>Vergoedingsbasis</i>	CAD	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00 €
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	CAD

## L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09,L-§18

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/04/2015	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>170796 - 170800</b>	Buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie, op maat, met 3 steunpunten (triflanged), zonder poreus deel voor opvulling van botdefecten		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b>	35301
Vergoedingsbasis	4.952,50 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
			Vergoedingsbedrag 4.952,50 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§13,L-§09		

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/04/2016	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>172535 - 172546</b>	Buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie, op maat, met 3 steunpunten (triflanged), en met een of meerdere vaste delen in poreus metaal voor opvulling van botdefecten		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.E.a	<b>Nom. Lijst</b>	35302
Vergoedingsbasis	8.419,25 €	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
			Vergoedingsbedrag 8.419,25 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§13,L-§09		

---

### L.2.5 Allerlei

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>167731 - 167742</b>	Onderdeel van een gewrichtsprothese, gebruikt bij een revisie		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.F.a		
Vergoedingsbasis	CAD	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
			Vergoedingsbedrag CAD
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§09,L-§19		

---

## L.3 Traumatologie en osteosynthese

### L.3.1 Nagel

#### L.3.1.4 Centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>	
<b>167996 - 168000</b>	Centromedullaire dynamische nagel voor verlenging van het femur of de tibia		
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.C.a	<b>Nom. Lijst</b>	34213
Vergoedingsbasis	5.552,43 €	Veiligheidsgrens (%) 0,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs	5.552,43 €	Veiligheidsgrens (€) 0,00 €	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
			Vergoedingsbedrag 5.552,43 €
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§20		

---

## L. Orthopedie en traumatologie

### L.5 Externe fixatoren

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>169890 - 169901</b>	Volledig kader van een driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	34501		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	3.832,93 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§24				

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>169912 - 169923</b>	Ring voor driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	34502		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	879,07 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§24				

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>169934 - 169945</b>	Expandeerbare cilinder (strut) voor driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	34503		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	475,44 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§24				

---

Datum laatste bijwerking : 1/01/2024	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	<b>GEWIJZIGD</b>			
<b>169956 - 169960</b>	Toebehoren, andere dan ringen en expandeerbare cilinders, voor driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekkingen 169853-169864 en/of 169875-169886				
<b>Vergoedingscategorie :</b>	I.A.a	<b>Nom. Lijst</b>	34504		
<i>Vergoedingsbasis</i>	<i>Nom.lijst</i>	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafondprijs</i>	254,34 €	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	<i>/</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	0,00 €
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	<i>Nom. Lijst</i>
<b>Vergoedingsvoorwaarde :</b>	L-§24				

---

# Vergoedingsvoorwaarden

L-508

## Gelinkte prestaties

164452 164463

164496 164500

164555 164566

166154 166165

166272 166283

166316 166320

166471 166482

166596 166600

166714 166725

166751 166762

166832 166843

166935 166946

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de componenten in highly cross-linked polyethyleen van schouderprothesen, heupprothesen en knieprothesen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 164452-164463, 164496-164500, 164555-164566, 165535-165546, 165572-165583, 165631-165642, 166154-166165, 166272-166283, 166316-166320, 166471-166482, 166596-166600, 166714-166725, 166751-166762, 166832-166843 en 166935-166946 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

#### 3.1. Definitie

De hulpmiddelen samengesteld uit "highly cross-linked polyethyleen" zijn hulpmiddelen waarvan het fabricatieproces overeenstemt met de volgende definitie: "ioniserende bestraling van het polyethyleen met minimum 5 Mrad / 50kGy, gevolgd door een procédé ter eliminatie van de vrije radicalen".

#### 3.2. Criteria

Niet van toepassing

#### 3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting

### 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

### 6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

### 7. Allerlei

Niet van toepassing

## Gelinkte prestaties

165874	165885
165896	165900
165911	165922
165933	165944
165955	165966
165970	165981
166036	166040
166073	166084
166095	166106
166110	166121
166132	166143
166154	166165
166176	166180
166191	166202
166213	166224
166235	166246
166250	166261
166272	166283
166294	166305
166316	166320
166331	166342
166353	166364
166375	166386
166390	166401
166412	166423
166434	166445
166471	166482
166530	166541
166552	166563
166596	166600
166655	166666
166670	166681
166692	166703
166714	166725
166736	166740
166751	166762
166773	166784
166795	166806
166810	166821
166832	166843
166854	166865

166876	166880
166891	166902
166913	166924
166935	166946
166950	166961
166972	166983
166994	167005
167016	167020
167031	167042
167053	167064
167075	167086
167090	167101
167112	167123
167134	167145
167156	167160
167171	167182
167193	167204
167215	167226
167230	167241
167694	167705
167716	167720
167731	167742
170796	170800
171113	171124
171135	171146
171150	171161
172535	172546
183035	183046
183050	183061
183072	183083
183094	183105
183116	183120
183131	183142
183153	183164
183175	183186
183190	183201
183212	183223
183234	183245
183256	183260
183271	183282
183293	183304
183315	183326
183330	183341



183352	183363
183374	183385
183396	183400
183411	183422
183433	183444
183455	183466
183470	183481
183492	183503
183514	183525
183536	183540
183551	183562
183573	183584

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

#### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

#### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

#### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

#### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

##### 4.1. Eerste implantatie

De verzekeringstegemoetkoming voor een gewrichtsprothese van de knie alsook voor een gewrichtsprothese van de heup mag slechts worden toegekend nadat het formulier L-Form-I-2 geldig is ingevuld door de implanterend arts-specialist via de on-line-toepassing.

De modaliteiten van registratie en validering van die gegevens alsook de wijze waarop de overdracht aan de "Belgische Vereniging voor Orthopedie en Traumatologie (BVOT)", de "Société Royale Belge de Chirurgie Orthopédique et de Traumatologie (SORBCOT)" en de Commissie dient te gebeuren, worden opgesteld door de BVOT, de SORBCOT, de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

##### 4.2. Vervanging

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

##### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

##### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

#### 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

#### 6. Resultaten en statistieken

De BVOT/SORBCOT maakt een jaarlijkse evaluatie van de verzamelde resultaten met verslag aan de Commissie. De aard van het verslag wordt vastgesteld door de Commissie.

#### 7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde L-§09 worden geregistreerd zijn deze bepaald in het formulier vermeld onder punten 4.1 en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 ° van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 2°, 3° en 4° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 1°, 3° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/12, 1° en 2° van de wet hebben toegang tot de gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing

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

**1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting**

Niet van toepassing

**2. Criteria betreffende de rechthebbende**

Niet van toepassing

**3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

Niet van toepassing

**4. Aanvraagprocedure en formulieren**

Geen administratieve verplichting

**5. Regels voor attestering**

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

Niet van toepassing

**5.2. Andere regels**

De verstrekking 183094-183105 kan slechts één keer per ingreep geattesteerd worden.

**5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing

**6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing

**7. Allerlei**

Niet van toepassing

170796 170800

172535 172546

183551 183562

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de buitendelen van een cupula op maat, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan minstens één van volgende drie combinaties van criteria voldoet:

- 1 EN 3 EN 4 EN 5 EN 6
- 2 EN 3 EN 4 EN 5 EN 6
- 7

Na een eventuele tumorale resectie of het weghalen van een implantaat, zijn de criteria:

1. De afstand, tussen het heuprotatiecentrum, dat gelegen is in het centrum van de femurkop, en de lijn die beide superieure obturator foramens verbindt, bedraagt meer dan 3cm.

*Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname*

2. Een implantatie van een standaard cupula (i.e. niet individueel vervaardigd) heeft reeds gefaald.

*Vaststelbaar op basis van het medisch dossier van de rechthebbende of op een voor-achterwaartse bekkenopname*

3. Ernstige osteolyse aan de «tear drop», die volledig is verdwenen.

*Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname*

4. Ernstige osteolyse aan tuber ischiadicum.

*Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname.*

5. Aantasting van de mediale wand van de caviteit, mogelijk met verstoring van de lijn van Kohler (ilioischiale lijn).

*Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname.*

6. De originele acetabulaire rand is defect voor meer dan de helft van de omtrek van de rand.

*Gemeten op een 3D-reconstructie op basis van een CT van de hemipelvis.*

7. Discontinuïteit van de hemi-pelvis.

*Vaststelbaar op CT scan, of op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname indien de componenten het beeld niet verstoren.*

### **3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criterium voldoet:

#### **3.1. Definitie**

De verstrekkingen dekken het geheel van het fabricatieproces van het implantaat (3D model) inclusief alle toebehoren.

#### **3.2. Criteria**

Niet van toepassing

#### **3.3. Garantievoorwaarden**

Niet van toepassing

### **4. Aanvraagprocedure en formulieren**

#### **4.1. Eerste implantatie**

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546

kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de implantatie aan de adviserend-arts door middel van het formulier L-Form-I-08 en dit na implantatie.

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

#### **4.2. Vervanging**

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

#### **4.3. Voortijdige vervanging**

Niet van toepassing

#### **4.4. Derogatie van de procedure**

Niet van toepassing

### **5. Regels voor attestering**

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

De verstrekkingen 172535-172546 en 183551-183562 zijn niet onderling cumuleerbaar.

#### **5.2. Andere regels**

Niet van toepassing.

#### **5.3. Derogatie aan de attesteringsregels**

Niet van toepassing.

### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing

### **7. Allerlei**

Niet van toepassing

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

**1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting**

Niet van toepassing

**2. Criteria betreffende de rechthebbende**

Niet van toepassing

**3. Criteria betreffende het hulpmiddel**

Niet van toepassing

**4. Aanvraagprocedure en formulieren**

Geen administratieve verplichting

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

Niet van toepassing

**5.2. Andere regels**

De verstrekking 166110-166121 kan slechts één keer per ingreep geattesteerd worden.

**5.3. Derogatie van de attesteringsregels**

Niet van toepassing

**6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing

**7. Allerlei**

Niet van toepassing

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

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 167694-167705 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

#### 3.1. Definitie

Een prothese ter vervanging van de botcortex is een prothese die de botcortex vervangt wanneer deze circulair werd verwijderd op metafysair en/of diafysair niveau, zodat de continuïteit van het bot onderbroken werd.

#### 3.2. Criteria

Niet van toepassing

#### 3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167694-167705 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord, na implantatie, van het College van artsen-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van:

- het aanvraagformulier L-Form-I-5;
- radiografieën gemaakt vóór en na de ingreep

Na de implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering door de implanterend arts-specialist binnen de negentig kalenderdagen bezorgd aan het College van artsen-directeurs.

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

#### 4.2. Vervanging

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

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

#### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

### 5. Regels voor attestering

#### 5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekking 167694-167705 omvat alle onderdelen van de prothese. Geen enkele verstrekking van de lijst, met betrekking tot de gewrichtsprothesen, kan worden gecumuleerd met de verstrekking 167694-167705.

#### 5.2. Andere regels

Niet van toepassing

#### 5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

### 6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

### 7. Allerlei

Niet van toepassing

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

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 167716-167720 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

#### 3.1. Definitie

Met "onderdelen op maat" wordt er bedoeld, de elementen die speciaal vervaardigd zijn volgens voorschrift van een implanterend arts-specialist, waarin onder zijn verantwoordelijkheid de specifieke kenmerken van het ontwerp zijn aangegeven, en die bestemd zijn om uitsluitend voor een bepaalde patiënt gebruikt te worden. De elementen die volgens methoden van continue fabricage of van seriefabricage worden vervaardigd, worden niet beschouwd als onderdelen op maat, zelfs als een aanpassing nodig is.

#### 3.2. Criteria

Niet van toepassing

#### 3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167716-167720 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag.

De implanterend arts-specialist bezorgt, na implantatie, die aanvraag aan het College van artsen-directeurs.

Die aanvraag omvat:

- a. een omstandig medisch verslag dat aantoont dat het gebruik van elementen op maat nodig is en een motivatie die de onmogelijkheid verduidelijkt om een klassieke gewrichtsprothese te gebruiken;
- en
- b. het formulier L-Form-I-6 dat de noodzakelijke gegevens herneemt ter evaluatie van het dossier;
- en
- c. de conformiteitsverklaring opgesteld door de fabrikant van de prothese, die bepaalt dat deze wel degelijk op maat werd gemaakt;
- en
- d. een gedetailleerde factuur van de fabrikant van de prothese.

Vóór de implantatie kan het College van artsen-directeurs een advies geven op basis van een bestek dat samen met het omstandig medisch verslag, de motivatie en het formulier L-Form-I-6 werd ingediend. Het College van artsen-directeurs kan echter pas na implantatie een definitieve beslissing nemen met betrekking tot de tegemoetkoming van de verplichte verzekering als ze alle documenten heeft ontvangen.

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

#### 4.2. Vervanging

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

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

#### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

### 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

### 6. Resultaten en statistieken



Niet van toepassing

## **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde L-§18 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de onderdelen van gewrichtsprothesen zonder CE markering, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 167731-167742 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

#### 3.1. Definitie

De hulpmiddelen bedoeld onder de verstrekking 167731-167742 betreffen onderdelen die geen CE-markering dragen, maar die het voorwerp hebben uitgemaakt van een derogatie toegekend door de Minister die bevoegd is voor Volksgezondheid.

#### 3.2. Criteria

Niet van toepassing

#### 3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167731-167742 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs die het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag.

De implanterend arts-specialist bezorgt, na implantatie, de aanvraag voor tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 167731-167742 aan het College van artsen-directeurs.

Die aanvraag omvat:

- een omstandig medisch verslag dat het gebruik rechtvaardigt van onderdelen die geen CE-markering hebben;
- het voorschrift door de implanterend arts-specialist gericht aan de verdeler;
- een kopie van de derogatie toegekend door de Minister;
- een factuur van de verdeler.

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

#### 4.2. Vervanging

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

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

#### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

### 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

### 6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

### 7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde L-§19 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

#### **8. Allerlei**

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de dynamische centromedullaire nagel voor verlenging van femur of tibia, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 167996-168000 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

#### 2.1 Inclusiecriteria

- trauma met botverkorting van meer dan 4 cm

of

- congenitaal lengteverschil van de ledematen van meer dan 3cm gekoppeld aan een verkorting van het femur of de tibia

of

- kleine gestalte ten gevolge van een syndroom opgenomen in de OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) database : achondroplasie, syndroom van Turner, ...

#### 2.2. Exclusiecriteria :

- rechthebbende in groeifase

of

- geassocieerde multidimensionele deviatie (varus, valgus, flexum,...)

of

- nasleep van een botinfectie in situ

of

- intramedullaire diameter kleiner dan 11 mm voor de tibia en 12,5 mm voor het femur.

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167996-168000 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren.

Vóór de implantatie moet de aanvraag voor tegemoetkoming worden overgemaakt door de implanterend arts-specialist aan het College van artsen-directeuren.

De aanvraag moet minimum de volgende elementen bevatten:

- een motivering die uitlegt waarom er geen alternatieve techniek kan worden gebruikt (externe fixator, een compensatie, een chirurgische verkorting, ...) en

- een motivering voor het gebruik van een centromedullaire dynamische nagel voor de verlenging van de lidmaten

De beslissing van het College van artsen-directeuren wordt tegelijkertijd en binnen de zestig dagen meegedeeld aan de adviserend-arts, de ziekenhuisapotheker en de implanterend arts-specialist.

#### 4.2. Vervanging

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

#### 4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

#### 4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

### 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

### 6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

### 7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde L-§20 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

## **8. Allerlei**

Niet van toepassing

169890	169901
169912	169923
169934	169945
169956	169960

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

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 169890-169901, 169912-169923, 169934-169945 en 169956-169960 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

#### 1. Skeletale dysplasie :

- achondroplasie of
- pseudo-achondroplasie of
- metafysaire chondrodysplasie of
- chondro-ectodermale dysplasie of
- hereditaire multiple exostosen of
- ziekte van Ollier of
- fibreuze dysplasia

of

#### 2. Metabole botaandoeningen :

- fosfaatdiabetes of
- rachitis of
- mucopolysaccharidose

of

#### 3. Tibia Vara :

- ziekte van Blount

of

#### 4. Congenitale deformiteiten

- proximale femorale focale deficiëntie (PFFD) of
- fibulaire hemimelie of
- tibiale hemimelie of
- artrogrypose

of

#### 5. Verworven multiplanaire afwijkingen ten gevolge van :

- infectie of
- tumoren of
- brandwonden

of

#### 6. Multiplanaire asafwijkingen veroorzaakt door trauma (epifysiolyse -malunion)

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

#### 4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 169890-169901, 169912-169923, 169934-169945 en 169956-169960 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren na implantatie op basis van het formulier L-Form-I-07 en van een omstandig medisch verslag dat de reden de aanvraag rechtvaardigt en dat door de implanterend arts-specialist binnen de negentig kalenderdagen aan het College van artsen-directeuren wordt bezorgd. Dit verslag dient minstens volgende elementen te bevatten :

- een motivering die de onmogelijkheid verklaart om een klassieke externe fixator te gebruiken zoals beschreven door de verstrekking 169831-169842;
- een motivering voor het gebruik van een driedimensionele externe fixator;
- kwantitatieve gegevens m.b.t. de multiplanaire afwijkingen en/of de axiale vervorming (waaronder het aantal graden van afwijking);
- beeldmateriaal dat de bovenvermelde punten bevestigt.

De beslissing van het College van artsen-directeuren wordt binnen de dertig dagen gelijktijdig meegedeeld aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend arts-specialist.

#### **4.2. Vervanging**

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

#### **4.3. Voortijdige vervanging**

Niet van toepassing

#### **4.4. Derogatie van de procedure**

Niet van toepassing

#### **5. Regels voor attestering**

Niet van toepassing

#### **6. Resultaten en statistieken**

Niet van toepassing

#### **7. Verwerking van gegevens**

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde L-§24 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

#### **8. Allerlei**

Niet van toepassing

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

### 1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 183072-183083 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgende criterium voldoet:

De implanterende chirurg heeft een hoog niveau van competentie, namelijk om de positie van het acetabulum te optimaliseren.

### 2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 183072-183083 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- De rechthebbende is minder dan 55 jaar
- De femorale kop heeft een diameter groter dan 50mm

### 3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

### 4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting.

### 5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

### 6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

### 7. Allerlei

Niet van toepassing