

Registratie- en overdrachtsmodaliteiten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare hartstimulatoren en resynchronisatiehartstimulatoren, hun elektroden en implanteerbaar toebehoren

Opgelet: Deze modaliteiten m.b.t. het Healthdata register hebben enkel betrekking op implantaties vanaf 1/12/2018.

Implantaties uitgevoerd vóór 1/12/2018 volgen de modaliteiten m.b.t. het Qermid register.

In punten 4.1., 4.2. en 4.3. van de vergoedingsvoorwaarde F-§01 van de Lijst wordt verklaard dat de modaliteiten voor registratie en overdracht van de gegevens worden opgesteld door Healthdata en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De verplichting tot registratie betreft enkel de patiënten die een vergoeding genieten op basis van de vergoedingsvoorwaarde F-§01. De registratie m.b.t. de implanteerbare transkatheter intracardiale hartstimulatoren is facultatief.

1. De registratiemodaliteiten

1.1. Aanmelden op Healthdata

Twee gevallen:

- De gebruiker verbindt zich de eerste keer met Healthdata: de gebruiker moet eerst toegang vragen aan zijn HD4DP beheerder. Meer informatie op de supportsite van Healthdata: <https://support.healthdata.be/>
- De gebruiker heeft Healthdata al gebruikt: hij gebruikt zijn login en wachtwoord om zich aan te melden.

Wanneer de gebruiker op Healthdata is aangemeld, ziet hij het register, "hartstimulator". Als het register niet verschijnt, moet de gebruiker zijn HD4DP-beheerder contacteren.

1.2. Keuze van het type registratie

Om een nieuwe registratie te creëren moet de gebruiker eerst het type registratie selecteren:

- Explantatie: explantatie van een hartstimulator zonder vervanging van de stimulator (implantatie van een implanteerbare defibrillator, transplantatie, infectie,...)
- Follow-up: enkel voor de implantaties betreffende de implanteerbare transkatheter intracardiale hartstimulatoren
- Primo implantatie: eerste implantatie van een hartstimulator bij een patiënt

- Toevoeging of vervanging elektrode: implantatie van een of meerdere elektroden zonder implantatie van een hartstimulator
- Vervanging: implantatie van een hartstimulator (ongeacht het type) bij een patiënt bij wie reeds een hartstimulator van hetzelfde of een ander type was ingeplant

1.3. Aanmaken/wijzigen van een registratie

Na de selectie van het type registratie klikt de gebruiker op “Nieuwe registratie”.

Om een bestaande registratie te vervolledigen: klik op de overeenkomstige lijn in de tabel waarin alle bestaande registraties zijn opgenomen.

Op elk moment kan de gebruiker de gegevens bewaren via de knop “Opslaan”, kan hij de registratie verlaten en er later naar terugkeren.

2. De validatiemodaliteiten

Wanneer alle verplichte gegevens zijn ingegeven, kan de arts-specialist in de cardiologie verantwoordelijk voor de indicatiestelling, de arts-specialist in de cardiologie medeverantwoordelijk voor de indicatiestelling of een van hun administratieve medewerkers de gegevens valideren door op “Verstuur” te klikken.

Het registratieformulier moet worden ingevuld en gevalideerd binnen de 90 dagen na implantatie via de on-line toepassing.

Wanneer de gegevens gevalideerd zijn, worden ze verstuurd naar Healthdata en wordt automatisch een unieke registratiecode gegenereerd. Een registratie die werd gevalideerd, heeft niet langer de status “Open”, maar de status “In transit” en vervolgens “Verstuurd”.

3. De correctiemodaliteiten

Om een of meer gegevens in een gevalideerde registratie te corrigeren, moet de registratie in kwestie worden geopend en moet daarna op “Heropenen” worden geklikt. Wanneer alle correcties zijn aangebracht, dient op “Verstuur” te worden geklikt. De registratiecode blijft ongewijzigd.

4. De overdrachtsmodaliteiten

4.1 Overdracht van de gegevens aan Healthdata/Healthstat

De gegevens van de gevalideerde registraties worden doorgestuurd naar Healthdata/Healthstat. Deze worden gecodeerd op het niveau van de patiënt.

4.2 Overdracht aan de verzekeringsinstelling

De registratiecode die na validatie wordt gecreëerd, moet worden vermeld in het recordtype 50, zone 57-58-59 van de elektronische facturatie.

4.3. Overdracht aan de wetenschappelijke verenigingen

De BeHRA (Belgian Heart Rhythm Association) krijgt via Healthdata/Healthstat toegang tot de gecodeerde gegevens.

4.4. Overdracht aan de Commissie

De beheerders van de medische gegevens van de Medische directie van de Dienst voor Geneeskundige verzorging van het RIZIV hebben via Healthdata/Healthstat toegang tot de gecodeerde gegevens.

5. Varia

Voor de buitenlandse patiënten moeten de volgende gegevens worden geregistreerd: de voornaam en de naam, de geboortedatum, het geslacht, of de patiënt overleden is, de woonplaats en het land. De checkbox die onder het vakje van het INSZ verschijnt, moet worden aangevinkt om te bevestigen dat de patiënt geen INSZ heeft.