

- **Wijzigen**
- **Invoegen**
- **Verwijderen**

Artikel 28 – BANDAGISTEN : MOBILITEITSHULPMIDDELEN

§ 8. Worden geacht tot de bevoegdheid te behoren van de bandagisten die speciaal zijn erkend om de verstrekkingen opgenomen onder punt II te leveren volgens de door Ons vastgestelde bevoegdheidscriteria :

I. ALGEMENE BEPALINGEN, AANNEMINGS- EN VERGOEDINGSKRITERIA

3. Aanvraagprocedure

3.2. Aanvraag van een ~~rolstoel, een orthopedische driewiel fiets of stasysteem en de nodige aanpassingen.~~ mobilitieitshulpmiddel en/of aanpassingen, met uitzondering van loophulpmiddelen

De in de punten II en III van deze paragraaf voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een geneesheer en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende :

- twee maanden indien het om een eerste aanvraag gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

De erkend verstrekker richt de aanvraag tot tegemoetkoming voor een ~~rolstoel, een orthopedische driewiel fiets of een stasysteem~~ mobilitieitshulpmiddel en/of aanpassingen aan de adviserend geneesheer.

De erkende verstrekker brengt de rechthebbende op de hoogte dat in geval van weigering van tegemoetkoming door de adviserend geneesheer voor het toestel en/of ook voor alle toebehoren, deze ten laste vallen van de rechthebbende indien levering op zijn vraag geschiedt vóór de beslissing van de adviserend geneesheer gekend is.

De keuze van het mobiliteitshulpmiddel en/of aanpassingen moet duidelijk gemotiveerd zijn in de aanvraagdocumenten, meer specifiek in het medisch voorschrift, desgevallend het motiveringsrapport en/of het multidisciplinair functioneringsrapport.

Naargelang de vereiste procedure beoordeelt de adviserend geneesheer de aanvraag op basis van het medisch voorschrift, het functioneringsrapport, het motiveringsrapport en de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming.

Op basis van alle documenten bepaalt de adviserend geneesheer uiteindelijk of de rechthebbende in aanmerking komt voor een verzekeringstegemoetkoming voor het voorgestelde mobiliteitshulpmiddel en de eventuele noodzakelijke aanpassingen. Hij doet dit door een globale beoordeling te maken van alle elementen in het dossier, namelijk het beoogde gebruiksdoel en een globale beoordeling [van de beschrijving en van de typering] van de verschillende functionele en anatomische stoornissen van de rechthebbende en van de beperkingen in activiteiten en participatie die hiervan het gevolg zijn.

De adviserend geneesheer reageert binnen de vijftien werkdagen op de ingediende aanvraag. Die reactie kan de volgende beslissingen inhouden :

- de aanvraag wordt goedgekeurd;
- de aanvraag wordt afgekeurd met opgave van een grondige motivatie;
- de aanvraag is onvolledig of vergt bijkomende informatie. In dit geval heeft de adviserend geneesheer opnieuw vijftien werkdagen te rekenen vanaf de ontvangstdatum van de vervollediging van het dossier om zijn beslissing te nemen;
- de rechthebbende wordt onderworpen aan een fysiek onderzoek. De beslissingstermijn van de adviserend geneesheer wordt verlengd met vijftientwintig werkdagen.

Bij ontstentenis van een antwoord van de adviserend geneesheer binnen de voormelde termijnen, is de ingediende aanvraag goedgekeurd.

De levering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van de goedkeuring van de adviserend geneesheer, behoudens een bewezen overmacht.

Het model van de vereiste documenten is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor rolstoelen en na advies van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen.
Deze procedure is niet geldig voor de aanvraag van een loophulpmiddel (zie 3.3.11).

3.3.7. Procedure voor forfaitaire tegemoetkomingen

...

Indien de rechthebbende onmiddellijk kiest voor een forfaitaire tegemoetkoming, moet de procedure voor het type mobiliteitshulpmiddel waarvoor hij volgens zijn functionele criteria in aanmerking komt, gevolgd worden. Wanneer het mobiliteitshulpmiddel waarvoor de forfaitaire tegemoetkoming wordt aangevraagd een elektronische rolstoel, een elektronische binnen/buiten scooter of een elektronische buitenscooter is, moet tevens een ~~rolstoel~~test worden uitgevoerd waaruit blijkt dat de rechthebbende bekwaam is het hulpmiddel op een oordeelkundige manier te bedienen.

...

3.3.13. Procedure voortijdige hernieuwing van antidecubituskussen

Indien zich onvoorziene en belangrijke wijzigingen voordoen in het functioneren van de rechthebbende of van de anatomische eigenschappen van het bekken of stuit waardoor de rechthebbende verandert van doelgroep en waardoor een wijziging van subgroep van antidecubituskussen noodzakelijk is binnen de hernieuwingstermijn, kan de erkend verstrekker hiervoor een aanvraag richten tot de adviserend geneesheer. De aanvraag in het kader van een voortijdige hernieuwing van een antidecubituskussen moet opgemaakt worden volgens de regels van de uitgebreide aanvraagprocedure (zie 3.3.2.). Uit het medisch voorschrift moet blijken dat de patiënt aan de hierbovenvermelde voorwaarden voldoet.

3.4. Documenten van de aanvraag

3.4.1. Het medisch voorschrift

In het medisch voorschrift omschrijft de voorschrijvende arts, op basis van de diagnose, de mate of omvang van de functionele en anatomische stoornissen van de rechthebbende en de beperkingen in activiteiten en participatieproblemen die hiervan het gevolg zijn.

Hiervoor beschrijft hij een aantal functies van het bewegingssysteem in detail op basis van het ICF-typeringssysteem. Aan de hand daarvan bepaalt hij voor elke functie de typering.

Typeringen (meer bepaald de graad van functionele beperkingen)

→ 0 GEEN beperking of participatieprobleem (geen, afwezig, verwaarloosbaar, 0-4%)

→ 1 LICHTE beperking of participatieprobleem (gering, laag, 5-24%)

→ 2 MATIGE beperking of participatieprobleem (tamelijk, 25-49%)

→ 3 ERNSTIGE beperking of participatieprobleem (hoog, sterk, aanzienlijk, 50-95%)

→ 4 VOLLEDIGE beperking of participatieprobleem (totaal, 96-100%)

→ 8 niet gespecificeerde beperking of participatieprobleem

→ 9 niet van toepassing

~~De globale beoordeling van de verschillende functies bepaalt uiteindelijk of de rechthebbende in aanmerking komt voor het voorgestelde mobiliteitshulpmiddel.~~

Voor het opmaken van het medisch voorschrift moet het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging gebruikt worden.

II. VERSTREKKINGEN INZAKE MOBILITEITSHULPMIDDELEN EN HUN AANPASSINGEN

Voor de hierna omschreven mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming verleend worden op voorwaarde dat is voldaan aan de erbijhorende functionele indicaties en specifieke voorwaarden.

1° Doelgroep rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag :

De rechthebbende vanaf zijn 18de verjaardag wordt in dit punt «de gebruiker» genoemd.

HOOFDGROEP 1 : Manuele rolstoelen

Subgroep 1 : 520015 - 520026 Manuele standaardrolstoel Y 665

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

...

Voor de gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele standaardrolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

— Lijst 520236 - 520240 – Manuele standaardrolstoel voor kinderen
522174 - 522185 - Y **1000**

Subgroep 2 : 520030 - 520041 Manuele modulaire rolstoel Y 685

3. Aanpassingen

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

...

523014 523025 Naspanbare zitbekleding Y **120**

523036 523040 Naspanbare rugbekleding Y **120**

...

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

...

Voor de gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele modulaire rolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

— Lijst 520236 - 520240 – Manuele standaardrolstoel voor kinderen-
522196 - 522200 – Y **1000**

Subgroep 3 : 520052 - 520063 Manuele verzorgingsrolstoel Y 2165

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

...

Voor de gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele verzorgingsrolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

— Lijst 520214 - 520225 – Manuele modulaire duwwandelwagen voor kinderen-
522211 - 522222 – Y **1750**

Subgroep 4 : 520074 - 520085 Manuele actief rolstoel Y 1831

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520634 520645 Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun) Y 100

520671 520682 Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun) Y 115

...

3.2. Bovenste ledematen

520855 520866 Armsteunen (in hoogte instelbaar, per paar) Y 241

~~De verstrekking 520855 – 520866 kan enkel worden vergoed voor gebruikers behorende tot de doelgroep met specifieke indicaties voorzien in 1.2, b).~~

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

...

520951 520962 Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek tot minimum 30°) Y 250

521172 521183 Abductieklos Y 62

3.5. Besturing/aandrijving

521430 521441 Aandrijf- en besturingsysteem « dubbele hoepel » Y 700

...

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

...

Voor de gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele actief rolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :
— Lijst 520251 - 520262 – Manuele actief kinderrolstoel
522233 - 522244 – Y 1831

HOOFDGROEP 2 : Elektronische rolstoelen

Subgroep 1 : 520096 - 520100 elektronische rolstoel voor gebruik binnenshuis Y 4500

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.2. Specifieke indicaties

...

Aanpassingen

Een aanpassing van de elektronische binnenrolstoel met elektrisch verstelbare beensteunen of met een elektrisch kantelbare zit of met een elektrisch in hoek verstelbare rug is enkel toegelaten als de gebruiker slechts beschikt over een gestoorde zithouding (minimaal typering 3), die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Een verandering van de algemene zithouding is medisch noodzakelijk of is aangewezen als preventie van decubitus, wegens het langdurig zitten van de gebruiker in dezelfde houding.

3. Aanpassingen

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

... 523014 523025 Naspanbare zitbekleding Y 120

523036 523040 Naspanbare rugbekleding Y 120

...

Subgroep 2 : 520111 - 520122 Elektronische rolstoel voor gebruik binnens- en buitenshuis Y 5390

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.2. Specifieke indicaties

...

Aanpassingen

Een aanpassing van de elektronische binnen/buiten rolstoel met elektrisch verstelbare beensteunen of met een elektrisch kantelbare zit of met een elektrisch in hoek verstelbare rug is enkel toegelaten als de gebruiker slechts beschikt over een gestoorde zithouding (minimaal typering 3), die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Een **permanente** verandering van de algemene zithouding is medisch noodzakelijk of is aangewezen als preventie van decubitus, wegens het langdurig zitten van de gebruiker in dezelfde houding.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

Bij de elektronische binnen/buiten rolstoel moet in functie van de gebruiker de rughoek instelbaar zijn. ~~De zithouding wordt ondersteund d.m.v. een voorgevormde zit en rug.~~ De elektronische binnen/buiten rolstoel is minimaal uitgerust met een slappe zit en rug.

3. Aanpassingen

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520914 520925 Voorgevormde zit Y 175

520936 520940 Voorgevormde rug Y 185

523014 523025 Naspanbare zitbekleding Y 120

523036 523040 Naspanbare rugbekleding Y 120

...

Subgroep 3 : 520133 - 520144 elektronische rolstoel voor gebruik buitenshuis Y 8000

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.2. Specifieke indicaties

...

Aanpassingen

Een aanpassing van de elektronische buiten rolstoel met elektrisch verstelbare beensteunen of met een elektrisch kantelbare zit of met een elektrisch in hoek verstelbare rug is enkel toegelaten als de gebruiker slechts beschikt over een gestoorde zithouding (minimaal typering 3), die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Een **permanente** verandering van de algemene zithouding is medisch noodzakelijk of is aangewezen als preventie van decubitus, wegens het langdurig zitten van de gebruiker in dezelfde houding.

2° Doelgroep rechthebbenden tot de 18de verjaardag :

De rechthebbende tot zijn 18de verjaardag wordt in dit punt «het kind» genoemd.

HOOFDGROEP 4 : Manuele kinderrolstoelen

Subgroep 3 : 520236 - 520240 Manuele standaardrolstoel voor kinderen Y 1000

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

...

Voor de kinderen die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op :

— Lijst 520030 - 520041 – manuele modulaire rolstoel voor volwassenen-:

522292 - 522303 – Y **685**

— Lijst 520052 - 520063 – manuele verzorgingsrolstoel voor volwassenen-:

522314 - 522325 – Y **2165**

— Lijst 520074-520085 – manuele actiefrolstoel voor volwassenen-:

522336 - 522340 – Y **1831**

...

Subgroep 4 : 520251 - 520262 Manuele actief kinderrolstoel Y **1831**

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

...

Voor de kinderen die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op :

— Lijst 520030 - 520041 – manuele modulaire rolstoel voor volwassenen

522351 - 522362 – Y **685**

— Lijst 520052 - 520063 – manuele verzorgingsrolstoel voor volwassenen

522373 - 522384 – Y **2165**

— Lijst 520074 - 520085 – manuele actiefrolstoel voor volwassenen

522395 - 522406 – Y **1831**

...

4° Doelgroep rechthebbenden bedoeld onder 1° en 2° waarvoor een bijzondere zitaanpassing vereist is

De rechthebbende wordt in dit punt «de gebruiker» genoemd.

HOOFDGROEP 9 : zitkussen ter preventie van doorzitwonden

4. Specifieke voorwaarden

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor een antidecubituskussen ter preventie van doorzitwonden (verstrekking 520516 - 520520, 520531 - 520542, 520553 - 520564 of 520575 - 520586) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat het kussen is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten en op voorwaarde dat de gebruiker een verzekeringstegemoetkoming voor een nieuwe rolstoel aanvraagt of beschikt over een rolstoel waarvoor een verzekeringstegemoetkoming werd toegestaan in het verleden, ~~de hernieuwingstermijn van de rolstoel mag hierbij niet verstreken zijn.~~

...

III. SPECIFICATIES VAN DE AANPASSINGEN BIJ DE MOBILITEITSHULPMIDDELEN VOORZIEN IN DEEL II

3. Positionering (zit-ruggedeelte)

... 520914 520925 Voorgevormde zit Y 175

Aanpassing van de rolstoel met een gepolsterde en beklede harde basisplaat geïntegreerd in het kussen of met een harde basisplaat voorzien van een voorgevormd kussen dat er op bevestigd wordt. De voorgevormde zit wordt afgeleverd inclusief bevestigingsmateriaal zodat hij de standaard zit vervangt.

~~Aanpassing van de rolstoel met een uitneembare voorgevormde zit of anatomisch vormvaste zit (met een voorgevormde harde basis of vormvast opvulsel)~~

... 523014 523025 Naspanbare zitbekleding Y 120

Aanpassing van de rolstoel met een naspanbare zitbekleding (de slappe zitbekleding moet ondersteund zijn door minimaal 4 naspanbare banden en een bekleding).

523036 523040 Naspanbare rugbekleding Y 120

Aanpassing van de rolstoel met een naspanbare rugbekleding (de slappe rugbekleding moet ondersteund zijn door minimaal 4 naspanbare banden en een bekleding).

...

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

Artikel 28 – BANDAGISTEN : MOBILITEITSHULPMIDDELEN

§ 8. Worden geacht tot de bevoegdheid te behoren van de bandagisten die speciaal zijn erkend om de verstrekkingen opgenomen onder punt II te leveren volgens de door Ons vastgestelde bevoegdheidscriteria :

...

II. VERSTREKKINGEN INZAKE MOBILITEITSHULPMIDDELEN EN HUN AANPASSINGEN

Voor de hierna omschreven mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming verleend worden op voorwaarde dat is voldaan aan de erbijhorende functionele indicaties en specifieke voorwaarden.

1° Doelgroep rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag :

De rechthebbende vanaf zijn 18de verjaardag wordt in dit punt «de gebruiker» genoemd.

HOOFDGROEP 1 : Manuele rolstoelen

...

Subgroep 5: 522970 - 522981 Manuele actief rolstoel met individuele maatvoering

Y **1831**