

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

## Artikel 35 - IMPLANTATEN

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

...

### C. NEUROCHIRURGIE :

#### *Categorie 1*

...

- [716516](#) [716520](#) [Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator\(en\) bij de ziekte van Parkinson](#)
- [716531](#) [716542](#) [Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator\(en\) bij essentiële tremor](#)
- [716693](#) [716704](#) [Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij de ziekte van Parkinson](#)
- [716715](#) [716726](#) [Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij essentiële tremor](#)
- [716730](#) [716741](#) [Eerste ingeplante heroplaadbare neurostimulator\(en\) bij de ziekte van Parkinson](#)
- [716752](#) [716763](#) [Eerste ingeplante heroplaadbare neurostimulator\(en\) bij essentiële tremor](#)
- [716774](#) [716785](#) [Ingeplante heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij de ziekte van Parkinson](#)
- [716796](#) [716800](#) [Ingeplante heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij essentiële tremor](#)
- [716553](#) [716564](#) [Ingeplante elektrode voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor](#)
- [716575](#) [716586](#) [Vervanging van de ingeplante elektrode voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor](#)
- [716590](#) [716601](#) [Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor](#)
- [716612](#) [716623](#) [Ingeplante extensie voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor](#)
- [716634](#) [716645](#) [Vervanging van de ingeplante extensie voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor](#)

- 716656 716660 Patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor
- 716671 716682 Vervanging van het patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor
- 716811 716822 Lader voor heroplaadbare neurostimulator bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor
- 716833 716844 Vervanging van de lader voor heroplaadbare neurostimulator bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor

...

§ 7. De verstrekkingen 683093 - 683104, 683115 - 683126, 683130 - 683141, 683152 - 683163, 709111-709122, 683196 - 683200, 709155-709166, 715116 - 715120, 715131 - 715142 en 715094 - 715105 worden onder de volgende voorwaarden vergoed :

...

2°

...

d) De implantatie van het materiaal voorzien onder de nummers 715116-715120 en 715131-715142 moet geschieden met het oog op de behandeling, door stimulatie van het ruggenmerg, van langdurige neurogene pijnsyndromen uitgaande van het centraal zenuwstelsel, van het ruggenmerg of van de zenuwwortels of na een traumatisch letsel van een perifere zenuw, die niet gereageerd hebben op de heelkundige en/of farmacotherapeutische behandeling.

De volgende twee situaties komen in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming :

- De begunstigden die een hoog stimulatieniveau nodig hebben wat overeenstemt met een stimulatiedrempel van een amplitude boven 3.5 V of 4.7 mA na afloop van de stimulatietestfase.

**Enkel - De** begunstigden die reeds een neurostimulator kregen ingeplant onder verstrekking 683093-683104 of 715094-715105 en die een « end of life » vervanging nodig hebben binnen twee jaar volgend op de implantatie **komen in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming.**

...

3°

...

d) De aanvraag tot terugbetaling van het materiaal gebruikt voor de implantatie vermeld in 2°, d), moet worden geïntroduceerd aan de hand van een formulier, opgesteld door het Verzekeringscomité op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten, ondertekend door alle leden van het multidisciplinaire team verantwoordelijk voor de implantatie en behandeling, en dat is samengesteld uit een neurochirurg, een neuroloog of een anesthesist en een neuropsychiater of psychiater. In geval van een primo-implantatie moet het formulier voorzien in punt 3°, c) ook bezorgd worden. In geval van een vervanging moeten de documenten waaruit blijkt dat aan bovenvermelde indicatie wordt voldaan, **moeten** bewaard worden in een dossier, dat steeds kan worden opgevraagd door de adviserend geneesheer.

...

5°

...

e) Voor de katheter gebruikt voor de proefstimulatie in het kader van indicaties beschreven onder punt a) en voorzien onder het codenummer 709192-709203 mag een verzekeringstegemoetkoming worden verleend na notificatie bij de adviserend geneesheer die aan de vergoeding voorafgaat, voor zover :

...

#### 11° Niet-heroplaadbare neurostimulatoren

Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van vergoedbare producten voor de verstrekking 683093-683104 moet een garantie (warranty) in geval van defect van het toestel gegeven worden voor een periode van 15 maanden.

Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van vergoedbare producten voor de verstrekking 715094-715105 moet een garantie pro rata van 15 maanden worden gegeven voor unilaterale neurostimulatoren (end of life) en moet een garantie pro rata van 24 maanden worden gegeven voor bilaterale neurostimulatoren (end of life). Bovendien moet een garantie (warranty) gegeven worden in geval van defect van het toestel voor een periode van 15 maanden.

#### Heroplaadbare neurostimulatoren

Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van vergoedbare producten voor de verstrekkingen 715116-715120 en 715131-715142, moet een garantie van negen jaar worden gegeven voor de heroplaadbare neurostimulatoren : een volledige garantie voor de eerste vijf jaar en voor de volgende vier jaar een garantie pro rata. Voor de lader is een volledige garantie van negen jaar vereist.

...

§ 7ter. A. Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 716516-716520, 716531-716542, 716693-716704, 716715-716726, 716730-716741, 716752-716763, 716774-716785, 716796-716800, 716553-716564, 716575-716586, 716590-716601, 716612-716623, 716634-716645, 716656-716660, 716671-716682, 716811-716822 en 716833-716844 wordt toegestaan indien:

1° het patiënten betreft die door één van de hierna vermelde aandoeningen in hun dagelijkse levensverrichtingen (ADL) ernstig belemmerd worden namelijk :

a) medicamenteus uitbehandelde patiënten die minstens 3 jaar orale anti-parkinson medicatie hebben genomen.

b) medicamenteus uitbehandelde patiënten die aan essentiële tremor lijden.

Er is geen verzekeringstegemoetkoming voor patiënten met :

- acute depressieve gemengde/psychotische/(hypo)manische episode of delirium die niet te wijten is aan dopaminerge antiparkinsonmedicatie;

- aan een middel gebonden stoornissen waardoor een correct gebruik van het toestel niet mogelijk is of waarbij een systematische medische follow-up niet mogelijk is;

- andere ernstige psychiatrische stoornis waardoor een correct gebruik van het toestel niet mogelijk is of waarbij een systematische medische follow-up niet mogelijk is of waarbij de implantatie de psychiatrische stoornis kan verergeren;

- dementie.

2° De implantatie moet plaatshebben in een gerechtigde verplegingsinrichting. De Dienst voor Geneeskundige Verzorging stelt een lijst op van de gerechtigde verplegingsinrichtingen op basis van een kandidatuurformulier vastgesteld door het Comité van de geneeskundige verzorging op advies van de Technische Raad voor Implantaten.

Om gerechtigd te zijn, moet een verplegingsinrichting:

a) over een "bewegingsstoornissen team" (BST) beschikken, bestaande uit minstens twee neurochirurgen (VTE) en twee neurologen (VTE), allen met theoretische en klinische expertise en ervaring in DBS (beide samenwerkend met een team aan het ziekenhuis verbonden neurologen en neurochirurgen);

b) een neurochirurgische en neurologische permanentie hebben 24 uur op 24 en 7 dagen op 7;

c) over een team beschikken dat ook een (of meerdere) psychol(o)g(en) omvat bekwaam qua neuropsychologische evaluatie en vertrouwd met de aanpak van de betrokken patiëntendoelgroep, inclusief de neurologische en psychische co-morbiditeit die er vaak mee gepaard gaat;

d) over een team beschikken dat ook het nodige en gevormd personeel omvat om het materiaal te regelen en de patiënt en zijn omgeving ter zake in te lichten;

e) een adequate video-installatie met operator ter beschikking van het team hebben om de video-evaluaties te realiseren, zoals verder bepaald;

f) elke DBS-indicatiestelling doen tijdens een BST-vergadering waar minstens de hoger bedoelde neurochirurg, neuroloog en psycholoog aan deelnemen;

g) DBS uitvoeren in het kader van onderhavige regeling en dit door de neurochirurg van het team die na gestandaardiseerde evaluatie in overleg met het hierboven gedefinieerd multidisciplinair team de indicatie, het doel van DBS en het type te gebruiken materiaal vaststelt. Na een gunstige proefstimulatie gaat hij over tot de definitieve implantatie;

h) de leden van het BST bepalen en deze mogen enkel tot één BST-team in één ziekenhuis behoren.

3° De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 716516-716520, 716531-716542, 716693-716704, 716715-716726, 716730-716741, 716752-716763, 716774-716785, 716796-716800, 716553-716564, 716575-716586, 716590-716601, 716612-716623, 716634-716645, 716656-716660, 716671-716682, 716811-716822 en 716833-716844 kan worden verleend op basis van een gestandaardiseerd notificatieformulier dat aan de adviserend geneesheer bezorgd wordt binnen de 60 kalenderdagen na de implantatie en waarin het BST-team bevestigt dat de patiënt voldoet aan de voorziene inclusie- en exclusiecriteria. In geval van vervanging moet de reden van vervanging verplicht vermeld worden bij de notificatie.

Dit formulier wordt opgesteld door het Comité van de geneeskundige verzorging op advies van de Technische Raad voor Implantaten.

De documenten en videoregistraties, waaruit blijkt dat voldaan is aan de bovenvermelde voorwaarden, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en kunnen steeds opgevraagd worden door de adviserend geneesheer.

De Technische Raad voor Implantaten kan ten allen tijde aan de Sectie stereotactische en functionele neurochirurgie van de Belgische Genootschap voor neurochirurgie een evaluatie met verslag vragen.

De aard van de gevraagde evaluatie wordt door de Technische Raad voor Implantaten vastgesteld.

B. De verstrekkingen 716516-716520, 716531-716542, 716730-716741 en 716752-716763 kunnen slechts eenmaal per hersenhelft vergoed worden.

### C. Garanties

Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van vergoedbare producten voor de verstrekkingen 716516-716520, 716531-716542, 716693-716704 en 716715-716726, 716730-716741, 716752-716763, 716774-716785 en 716796-716800 moeten de volgende garanties gegeven worden:

#### a) Defect van het toestel

Een garantie (warranty) voor een niet-heroplaadbare neurostimulator in geval van defect van het toestel moet voor een periode van 15 maanden gegeven worden.

#### b) Levensduur

##### Niet-heroplaadbare neurostimulator

Voor de patiënten die niet in aanmerking komen voor een heroplaadbare neurostimulator, moet een garantie pro rata van 15 maanden voor de unilaterale neurostimulatoren en een garantie pro rata van 24 maanden voor de bilaterale neurostimulatoren gegeven worden.

##### Heroplaadbare neurostimulator

Een garantie van negen jaar moet worden gegeven voor de heroplaadbare neurostimulatoren : een volledige garantie voor de eerste vijf jaar en voor de volgende vier jaar een garantie pro rata. Voor de lader (716811-716822 en 716833-716844) is een volledige garantie van negen jaar vereist.

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

...

C. Neurochirurgie.

***Categorie 1:***

...

**Neurostimulator en toebehoren bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor:**

**716516-716520, 716531-716542, 716693-716704, 716715-716726, 716730-716741, 716752-716763, 716774-716785, 716796-716800, 716553-716564, 716575-716586, 716590-716601, 716612-716623, 716634-716645, 716656-716660, 716671-716682, 716811-716822 en 716833-716844.**