

**K.B. 9.4.2020 In werking 1.6.2020**  
**B.S. 24.4.2020**

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

## Artikel 29 – ORTHOPEDISTEN

§ 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de orthopedisten (T) te vallen:

### A. HOOFD - HALS - ROMP:

...

Hoofdgroep IX: ~~Zitschelpen~~ **Zitorthesen** DLFO/LFO:

~~(A-IX1) Van hoofd tot dij of delen daarvan (Dorsolumbofemorale orthese: D.L.F.O.)~~

~~"(A-IX2) Van L 3 tot dij of delen daarvan (lumbofemorale orthese: L.F.O.)"~~

Maatwerk:

<del>646251</del>	<del>646262</del>	<del>Stuitcorset van plastic of van leder met 2 segmenten dij of stuitplank, voor volwassenen (AIX1)</del>	<del>ƒ 719,80-</del>
<del>646273</del>	<del>646284</del>	<del>Idem zoals 646251-646262 voor kinderen jonger dan 12 jaar (AIX1)</del>	<del>ƒ 613,60</del>
<del>646295</del>	<del>646306</del>	<del>Stuitcorset tot L3 van plastic of van leder met 2 segmenten dij of stuitplank, voor volwassenen (AIX2)</del>	<del>ƒ 532</del>
<del>646310</del>	<del>646321</del>	<del>Stuitcorset tot L3 van plastic of van leder met 2 segment dij of stuitplank, voor kinderen jonger dan 12 jaar (AIX2)</del>	<del>ƒ 459</del>
<b>654754</b>	<b>654765</b>	<b><u>DLFO zitorthese voor rechthebbenden tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)</u></b>	<b><u>ƒ 879.35</u></b>
<b>654776</b>	<b>654780</b>	<b><u>LFO zitorthese voor rechthebbenden tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)</u></b>	<b><u>ƒ 725.03</u></b>
<b>654791</b>	<b>654802</b>	<b><u>DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag (doelgroep A2)</u></b>	<b><u>ƒ 953.46</u></b>
<b>654813</b>	<b>654824</b>	<b><u>LFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag (doelgroep A2)</u></b>	<b><u>ƒ 778.39</u></b>
<b>654835</b>	<b>654846</b>	<b><u>DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag (doelgroep B1)</u></b>	<b><u>ƒ 953.46</u></b>
<b>654850</b>	<b>654861</b>	<b><u>DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag (doelgroep B2)</u></b>	<b><u>ƒ 953.46</u></b>

...

Hoofdgroep XI: ~~Toebehoren, herstellen en onderhoud~~ **Toebehoren, herstellen en onderhoud voor hoofdgroepen I t/m VIII en hoofdgroep X:**

Maatwerk: "

" 646376	646380	Regelbare hoofdsteen-naar maat	⌘	84,37	
646391	646402	Segment-been	⌘	35,40	
646413	646424	Segment-voet	⌘	47,20	
646435	646446	Per-geleding	⌘	41,30	
646450	646461	Per-grendel	⌘	41,30	
646472	646483	Per-sector	⌘	41,30	
646494	646505	<del>Systeem voor bevestiging op stoel door kogelscharnier of gelijkaardig regelbaar systeem</del>	⌘	172,32	
646516	646520	<del>Equilibreerplank gevormd op de twee segmenten-dij</del>	⌘	66,38	"

"De verstrekkingen 646376-646380, 646391-646402, 646413-646424, 646435-646446, 646450-646461, 646472-646483, 646494-646505 en 646516-646520 mogen gecumuleerd worden met de verstrekkingen 646251-646262, 646273-646284, 646295-646306 en 646310-646321.

De verstrekking 646494-646505 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekking 646516-646520."

646531	646542	Herstel en onderhoud van een orthopedisch corset of van een lumbostaat in gevormd leder, in plastic of in leder en tijk met volledig metalen geraamte, per jaar, per T 20	T	4	
646553	646564	Herstel en onderhoud van een halsorthese, per jaar, per T 20	T	4	
653376	653380	Herstellen en onderhoud van prefab-toestellen hoofd-halsromp, per T 20, per jaar	T	2,6	
646590	646601	Prefab:" Luchtkussentje voor corset	T	77,75	

**Hoofdgroep XII: Toebehoren, herstellen en onderhoud voor hoofdgroep IX:**

**1. Op maat gemaakte toebehoren**

**Maatwerk:**

<u>658490</u>	<u>658501</u>	<u>Anatomisch gevormde hoofdsteen</u>	<u>T</u>	<u>24,52</u>	
<u>658512</u>	<u>658523</u>	<u>Anatomisch gevormde bovenarmsteun (per lidmaat)</u>	<u>T</u>	<u>15,82</u>	
<u>658534</u>	<u>658545</u>	<u>Anatomisch gevormde onderbeensteun (per lidmaat)</u>	<u>T</u>	<u>46,45</u>	
<u>658556</u>	<u>658560</u>	<u>Voetplaat (per voet)</u>	<u>T</u>	<u>17,24</u>	
<u>658571</u>	<u>658582</u>	<u>Ééndelig gevormd bilateraal onderbeensteun inclusief voetplaat</u>	<u>T</u>	<u>116,33</u>	
<u>658593</u>	<u>658604</u>	<u>Gevormde voetsteun met voet- en/of anatomisch gevormde enkelfixatie (per voet)</u>	<u>T</u>	<u>23,66</u>	
<u>658615</u>	<u>658626</u>	<u>Tafelblad op maat met fixatiesysteem (doelgroep A1)</u>	<u>T</u>	<u>99,30</u>	

<u>658630</u>	<u>658641</u>	<u>Afneembare abductieklos, bevestigd op de zit</u>	<u>T</u>	<u>86,73</u>
<u>658652</u>	<u>658663</u>	<u>Rigide verstelbare infra-pattelaire steunbeugel voor standafwijking van de heup en/of bekkenfixatie</u>	<u>T</u>	<u>160,88</u>
<u>658674</u>	<u>658685</u>	<u>Rigide verstelbare suprafemorale steunbeugel</u>	<u>T</u>	<u>160,88</u>
<u>658696</u>	<u>658700</u>	<u>Afneembare rugleuning. (doelgroep A1)</u>	<u>T</u>	<u>79,07</u>
<u>2. Individueel op maat aangepaste componenten</u>				
<u>Maatwerk:</u>				
<u>658711</u>	<u>658722</u>	<u>Geleding heup (per mechanische rotatie as)</u>		<u>53,46</u>
<u>658733</u>	<u>658744</u>	<u>Geleding knie (per mechanische rotatie as)</u>		<u>51,93</u>
<u>658755</u>	<u>658766</u>	<u>Geleding enkel (per mechanische rotatie as)</u>		<u>43,68</u>
<u>658770</u>	<u>658781</u>	<u>Grendel (per mechanische rotatie as)</u>		<u>29,91</u>
<u>658792</u>	<u>658803</u>	<u>Sector (per mechanische rotatie as)</u>		<u>26,28</u>
<u>658814</u>	<u>658825</u>	<u>1-assig hoofdsysteem</u>		<u>32,93</u>
<u>658836</u>	<u>658840</u>	<u>3-assig hoofdsysteem</u>		<u>74,01</u>
<u>658851</u>	<u>658862</u>	<u>Bekkenfixatie</u>		<u>47,05</u>
<u>658873</u>	<u>658884</u>	<u>Thoraxfixatie</u>		<u>62,39</u>
<u>658895</u>	<u>658906</u>	<u>Schouderfixatie (per schouder)</u>		<u>32,18</u>
<u>3. Prefab toebehoren</u>				
<u>Prefab:</u>				
<u>658910</u>	<u>658921</u>	<u>Prefab kameronderstel met trapezium fixatie of gelijkaardig bevestigingssysteem tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)</u>		<u>617,84</u>
<u>4. Onderhoud, herstel en aanpassing</u>				
<u>Maatwerk:</u>				
<u>658932</u>	<u>658943</u>	<u>Onderhoud en herstel en aanpassing van een zitorthese, per T 20, voor het totaalbedrag van zitorthese inclusief de terugbetaalde toebehoren, per jaar</u>		<u>4</u>
<u>Prefab:</u>				
<u>658954</u>	<u>658965</u>	<u>Onderhoud en herstel en aanpassing van een kameronderstel voor een zitorthese, per T 20, voor het totaalbedrag van het kameronderstel, per jaar</u>		<u>2</u> “

...

"§ 2. De in § 1 bedoelde verstrekkingen (orthesen, prothesen en orthopedische toestellen) worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een arts, specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de plastische, reconstructieve en esthetische heelkunde, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie, in de pediatrie of in de gynaecologie-verloskunde, met uitzondering van de lumbostaat in tijd en metaal die door ieder arts mag worden voorgeschreven, van de orthopedische schoenen en voorzieningen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 7, van de orthopedische zolen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 8, van de myo-elektrische prothesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 12, van de prothesen van de onderste ledematen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 13, van drukkleedij en maskers voor zwaar verbranden die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 18 en van zitorthesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 26.

...

## "§ 26. Zitorthesen DLFO/LFO

### 1. Definities

#### Generische beschrijving:

Orthese in de vorm van een schelp, die orthopedische ondersteuning biedt ter hoogte van minstens de dijen, het bekken, de wervelzuil en minstens Y van de diepte (sagittaal vlak) van de romp ondersteunt.

#### Generische afkorting:

SeO (Seat Orthosis), DLFO/LFO

#### Synoniem:

Zitschaal, zitschelp

#### Definitie:

Een zitorthese is een extern hulpmiddel dat dient om de anatomische eigenschappen en functies van het neuromusculaire systeem en skelet te ondersteunen en eventueel te corrigeren. Het ondersteunt: de romp, het bekken en de dijen.

#### Topografie:

De dorsolumbofemorale zitorthese (DLFO) omvat minimaal de dijen of delen ervan, het bekken, de lumbale wervelkolom, de dorsale wervelkolom en ook de volledige schouderbladen.

De lumbofemorale zitorthese (LFO) omvat minimaal de dijen of delen ervan, het bekken, de lumbale wervelkolom maar laat de schouderbladen (eventueel gedeeltelijk) vrij.

Onder individueel op maat gemaakte zitorthese wordt verstaan:

Op maat gemaakt betekent aangepast aan de biomechanische en functionele eigenschappen van de rechthebbende.

EN

Volledig individueel geconcipeerd en volledig op maat gemaakte zitorthese volgens driedimensionaal concept (gipsname, vacuümbag, digitalisatie, of ander driedimensionaal maatnamesysteem).

EN

De onderdelen zijn vervaardigd op basis van grondstoffen (leder, vormvast materiaal, hout, metaal, textiel, ..) al dan niet in combinatie met componenten opgenomen in hoofdgroep XII.2.

EN

Het vervaardigen, de aanpassing en de afwerking gebeurt in samenwerking met een orthopedische werkplaats.

Onder een component wordt verstaan:

Een door de industrie aangeleverd onderdeel (stang, grendel, veermechanisme, tandwiel, gewrichten, ...) dat aangepast wordt op maat van de rechthebbende.

Onder toebehoren individueel op maat gemaakt wordt verstaan:

Volledig individueel geconcipeerd en volledig op maat gemaakt toebehoren volgens driedimensionaal concept (gipsname, vacuümbag, digitalisatie, of ander driedimensionaal maatnamesysteem).

EN

De toebehoren (Hoofdgroep XII.1) zijn vervaardigd op basis van grondstoffen (leder, vormvast materiaal, hout, metaal, textiel,...) al dan niet in combinatie met componenten opgenomen in Hoofdgroep XII.2.

EN

Het vervaardigen, de aanpassing en de afwerking gebeurt in samenwerking met een orthopedische werkplaats.

Onder prefab toebehoren wordt verstaan:

Geprefabriceerde aanpassing die als eindproduct (kant en klaar concept) door de industrie geleverd wordt aan de verstrekker. Het wordt gekozen in functie van welbepaalde maten. Een maatschema definieert de juiste maat. Het toebehoren kan aangebracht worden op een individueel op maat gemaakte zitorthese.

EN

Het monteren, uitlijnen en de afwerking gebeurt met handgereedschap en indien nodig met een beperkte tussenkomst van een orthopedische werkplaats.

## 2. Specifieke bepalingen en specifieke voorwaarden voor de fabricatie en aflevering

2.1. De individueel op maat gemaakte zitorthese en de op maat gemaakte toebehoren kunnen enkel afgeleverd en vergoed worden indien aan al de volgende voorwaarden voldaan werd:

a) de maatname wordt door de verstrekker zelf uitgevoerd, op driedimensionale wijze: gipsname, vacuümbag, digitalisatie, of ander driedimensionaal maatnamesysteem. Maten met schuifmaat en/of lintmeter kunnen ter vervollediging opgenomen worden in het technisch dossier maar zijn alleen niet voldoende;

b) de afdruk van de driedimensionale maatname wordt gebruikt voor het opmaken van de zitorthese.

c) de zitorthese moet minstens één maal worden gepast vooraleer de definitieve aflevering. Indien nodig worden aanpassingen uitgevoerd;

d) bij de aflevering positioneert de verstrekker zelf de rechthebbende in de zitorthese met de eventuele toebehoren en voert zo nodig technische aanpassingen uit;

e) de zitorthese is in overeenstemming met het medisch voorschrift;

f) de zitorthese is aangepast en voldoet aan de individuele behoeften van de rechthebbende;

g) alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product worden verstrekt aan de rechthebbende of wettelijke vertegenwoordiger.

De verstrekker houdt een technisch dossier bij waarin minstens de volgende gegevens worden bewaard:

a) de omschrijving van het te verstrekken product;

b) het bewijs van driedimensionale maatname (bv. foto's, gips, maatschema('s) en/of digitale bestanden);

c) de omschrijving van de gebruikte materialen en componenten.

2.2. De prefab toebehoren mogen enkel afgeleverd en vergoed worden indien alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product aan de rechthebbende of wettelijke vertegenwoordiger worden verstrekt.

## 3. Indicaties

### 3.1. Doelgroep

Doelgroep A: rechthebbenden met een aangeboren aandoening of een aandoening of letsel opgetreden voor de 18de verjaardag;

Doelgroep A1: rechthebbenden tot de 18de verjaardag

Doelgroep A2: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag

Doelgroep B: rechthebbenden die vanaf de 18de verjaardag in een situatie komen die een zitorthese vereist;

Doelgroep B1: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag, na gebruik van een verzorgingsrolstoel

Doelgroep B2: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag, in uitzonderlijke situatie

### 3.2. Gebruiksdoel

Een individueel op maat gemaakte zitorthese is bedoeld ter ondersteuning van de rechthebbende met zowel een mobiliteits- als positioneringsprobleem.

De zitorthese is bedoeld voor definitief, langdurig en dagelijks gebruik.

De zitorthese is bedoeld voor rechthebbenden bij wie het verlies of de stoornis van de functies of anatomische eigenschappen van de rug, de zit, het hoofd en/of de bovenste ledematen en de onderste ledematen, een ondersteuning vereist. De zitorthese heeft als doel de rechthebbende te ondersteunen, te positioneren, te stabiliseren en/of te corrigeren en/of de druk- en schuifkrachten te minimaliseren om doorzitwonden te vermijden.

Deze doelstellingen kunnen enkel bereikt worden met een individueel op maat gemaakte zitorthese. Hiermee wordt bedoeld dat geen enkel terugbetaald prefab mobiliteitshulpmiddel en zijn prefab aanpassingen noch een romporthese voldoet aan de behoeften van de rechthebbende.

### 3.3. Functionele indicaties

De rechthebbende dient te voldoen aan zowel het mobiliteitsprobleem als het positioneringsprobleem.

Door de onderstaande voorwaarden is er een decubitusrisico met nood aan het verminderen en/of herverdelen van de belasting veroorzaakt door schuif- en drukkrachten.

#### 3.3.1. Mobiliteitsprobleem

De rechthebbende behorende tot de doelgroep A heeft zeer ernstige beperkingen van de functie van de onderste ledematen, en maakt gebruik van een rolstoel voor zijn verplaatsingen.

De rechthebbende behorende tot de doelgroep B heeft zeer ernstige beperkingen van de functie van de onderste ledematen, en is volledig rolstoelgebonden voor zijn verplaatsingen.

#### 3.3.2. Positioneringsprobleem

De rechthebbende heeft een ernstig positioneringsprobleem en voldoet aan één van de twee onderstaande voorwaarden:

a) Er is een ernstige stoornis van de anatomische en/of functionele eigenschappen van de wervelkolom:

Uitgesproken kromming of andere stoornis in de anatomische eigenschappen van de lumbale en/of thoracale wervelkolom en/of een ernstige stoornis van de functie van de rompspieren; voor wat betreft spiersterkte en/of spiertonus: te geringe of overmatige spieractiviteit.

Door deze stoornissen kan de romp, en eventueel de schoudergordel, hoofd en nek, tijdens het langdurig zitten onmogelijk in een correcte positie gehouden worden zonder op maat gemaakte zitorthese.

b) Er is een ernstige stoornis in de anatomische en/of functionele eigenschappen van de bekkengordel en/of dijbeenspieren en/of een ernstige stoornis van de functie van de spieren van de bekkengordel en/of dijbeenspieren; voor wat betreft spiersterkte en/of spiertonus: te geringe of overmatige spieractiviteit.

Door deze stoornissen kunnen het bekken en de heupen, tijdens het langdurig zitten, onmogelijk in een correcte positie gehouden worden zonder op maat gemaakte zitorthese.

#### 4. Aanvraagprocedure verzekeringstegemoetkoming

##### 4.1. Algemeen

###### 4.1.1. Voorschrijvers

De verstrekkingen opgenomen in § 1, A. hoofdgroepen IX en XII, worden voor de rechthebbenden behorende tot de doelgroep enkel vergoed wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing, door een arts-specialist, in de orthopedische heekunde, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie of in de pediatrie

###### 4.1.2. Procedure bij de eerste aanvraag

###### 4.1.2.1. Algemene bepalingen voor alle rechthebbenden

Bij de eerste aanvraag van een individueel op maat gemaakte zitorthese dient het voorschrift opgemaakt te worden door een multidisciplinair team en wordt ondertekend door de arts-specialist vermeld in 4.1.1. en de ergotherapeut en/of kinesitherapeut van dit team.

De verstrekker dient een aanvraag in voor verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese bij de adviserend arts van het ziekenfonds van de rechthebbende. Deze aanvraag bestaat uit het medisch voorschrift en het motiveringsrapport.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering voor alle rechthebbenden.

De adviserend arts reageert binnen de 25 werkdagen op de ingediende aanvraag. Die reactie kan de volgende beslissingen inhouden:

a) de aanvraag wordt goedgekeurd.

b) de aanvraag wordt afgekeurd met opgave van een grondige motivatie.

c) de aanvraag is onvolledig of vergt bijkomende informatie. In dit geval heeft de adviserend arts opnieuw 25 werkdagen om zijn beslissing te nemen te rekenen vanaf de datum van ontvangst van deze bijkomende informatie.



d) de rechthebbende wordt onderworpen aan een fysiek onderzoek. De beslissingstermijn van de adviserend arts wordt verlengd met 25 werkdagen.

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

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van 75 werkdagen volgend op de datum van de goedkeuring van de adviserend arts, behoudens een bewezen overmacht.

De verstrekker brengt de rechthebbende op de hoogte dat de zitorthese ten laste valt van de rechthebbende indien de aflevering op zijn vraag geschiedt vóór de beslissing van de adviserend arts gekend is. In geval van geschil moet het bewijs dat de informatie is verstrekt door de orthopedist worden geleverd.

Na aflevering wordt het getuigschrift van aflevering opgestuurd naar het ziekenfonds van de rechthebbende.

De adviserend arts kan na een aflevering nagaan of deze conform het medisch voorschrift en de bepalingen van de nomenclatuur van geneeskundige verstrekkingen werd uitgevoerd.

4.1.2.2. Bijkomende bepalingen voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B1:

Om in aanmerking te komen voor een verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B1, moeten naast de bepalingen uit 4.1.2.1. ook aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:

De rechthebbende heeft sinds zijn verworven letsel of aandoening gebruik gemaakt van een terugbetaalde manuele verzorgingsrolstoel. Hieruit blijkt dat de mobiliteits- en positioneringsproblemen onvoldoende worden opgelost met de verzorgingsrolstoel.

De arts die de manuele verzorgingsrolstoel voorschreef of de behandelende arts, verwijst in dat geval de rechthebbende naar de arts-specialist vermeld in 4.1.1. door en maakt een verwijzingsverslag op. Daaruit moet blijken hoelang de rechthebbende gebruik heeft gemaakt van de verzorgingsrolstoel en waarom deze onvoldoende steun geeft en niet meer voldoet aan de noden van de rechthebbende. Deze motivatie wordt bij het voorschrift voor de zitorthese gevoegd.

Nadien moet het voorschrift voor een zitorthese worden opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1., en mee ondertekend door een ergotherapeut, of een kinesitherapeut, of een verpleegkundige die instaat voor de dagelijkse zorg van de rechthebbende.

4.1.2.3. Bijkomende bepalingen voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B2:

Om in aanmerking te komen voor een verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B2, moeten naast de bepalingen uit 4.1.2.1. ook aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:

De rechthebbende moet zich in de volgende uitzonderlijke situatie bevinden: de ernst van de anatomische en/of functionele afwijkingen en van het positioneringsprobleem is van die aard dat redelijkerwijs kan voorzien worden dat met een manuele verzorgingsrolstoel geen afdoende oplossing kan worden geboden.

De uitzonderlijkheid van de situatie dient omstandig aangetoond te worden in het medisch voorschrift. Dit wordt opgemaakt door de voorschrijvend arts-specialist vermeld in 4.1.1., samen met een ergotherapeut en/of een kinesitherapeut. De behandelende arts of een verpleegkundige kunnen facultatief mee ondertekenen.

De adviserend arts neemt binnen de 25 werkdagen na ontvangst van de aanvraag een beslissing en dit na een fysiek onderzoek van de rechthebbende.

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

#### 4.1.3. Procedure bij de hernieuwing

##### 4.1.3.1. Hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren /componenten, voor alle rechthebbenden

In geval van hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese door een verstrekking voor dezelfde doelgroep met identieke toebehoren en met een zelfde concept, dient de verstrekker een kennisgeving in. Deze kennisgeving bestaat uit het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering.

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1.

##### 4.1.3.2. Hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren/componenten waarbij verandering van concept plaats vindt, voor alle rechthebbenden

Onder verandering van concept wordt verstaan:

a) wijziging van indicatie ten gevolge van een anatomische en/offunctionele evolutie van de rechthebbende, die een andere benadering van de positionering vereist of

b) evolutie van LFO naar DLFO (of omgekeerd) of

c) toevoeging van hoofdsteun en/of been- of voetsteunen en/of armsteunen en/of abductieklos of

d) een nieuwe conceptuele techniek ten gevolge van technologische evoluties die toegepast wordt

##### Hernieuwing doelgroep A:

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1 en mee ondertekend door een ergotherapeut, of een kinesitherapeut, of een verpleegkundige die instaat voor de dagelijkse zorg van de rechthebbende, of door de behandelende arts.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering.

## Hernieuwing doelgroep B:

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering

### 4.1.3.3. Hernieuwing van een kameronderstel

De verstrekking 658910 - 658921 kan slechts om de drie jaar worden hernieuwd met een maximum van vier verstrekkingen per rechthebbende, tot zijn 18de verjaardag.

### 4.1.3.4. Voortijdige hernieuwing voor alle rechthebbenden

Indien zich bij de rechthebbende onvoorziene en belangrijke wijzigingen voordoen van de functies van het bewegingssysteem of van de anatomische eigenschappen, en er een voortijdige hernieuwing noodzakelijk is, dan kan de verstrekker hiervoor een aanvraag richten tot de adviserend arts.

De gemotiveerde aanvraag voor voortijdige hernieuwing van de DLFO/LFO en/of zijn toebehoren en componenten omvat:

a) het medisch voorschrift van de arts-specialist vermeld in 4.1.1. met daarop een medische verantwoording voor de voortijdige hernieuwing met vermelding van de evolutie van de anatomische en functionele toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag voor voortijdige hernieuwing;

b) het motiveringsrapport opgemaakt door de verstrekker.

De tegemoetkoming voor voortijdige vervanging mag niet worden toegestaan voor toestellen die kunnen worden hersteld of aangepast, voor toestellen die slecht vervaardigd zijn en dus niet geschikt zijn voor de rechthebbende, of ingeval van verlies of van beschadiging door nalatigheid.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering.

## 4.2. Documenten

### 4.2.1. Medisch voorschrift

In het medisch voorschrift omschrijft de voorschrijvend artsspecialist vermeld in 4.1.1 (en/of eventueel het multidisciplinair team) de diagnose en de huidige medische situatie (aard en ernst van de mobiliteits- en positioneringsproblemen en van de anatomische en/of functionele afwijkingen).

Het medische voorschrift wordt ondertekend door de voorschrijver en naargelang de doelgroep door een ergotherapeut en/of een kinesist en/of een verpleegkundige die voor de dagelijkse verzorging van de rechthebbende instaat en/of de behandelend arts (zie 4.1.2. en 4.1.3.).

Voor het opmaken van het medisch voorschrift moet gebruik gemaakt worden van het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

Voor doelgroep B1 dient een verwijzingsverslag van de arts die de verzorgingsrolstoel voorschreef of van de behandelde arts naar de arts-specialist vermeld in 4.1.1. bijgevoegd te worden.

Voor doelgroep B2 dient de uitzonderlijkheid van de situatie omstandig gemotiveerd te worden in het medisch voorschrift.

#### 4.2.2. Motiveringsrapport

In het motiveringsrapport wordt het concept van de individueel op maat gemaakte zitorthese en alle toebehoren/componenten, omschreven en omstandig gemotiveerd met vermelding van de overeenkomstige verstrekkingen. Dit document wordt steeds door de verstrekker ingevuld.

Voor het opmaken van het motiveringsrapport moet gebruik gemaakt worden van het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

#### 4.2.3. Getuigschrift voor aflevering

Het getuigschrift voor aflevering wordt door de verstrekker opgemaakt. Het getuigschrift wordt door de rechthebbende of zijn wettelijke vertegenwoordiger zoals bepaald in de wet van 22 augustus 2002 betreffende de rechten van de patiënt, ondertekend bij aflevering.

Voor het opmaken van het getuigschrift voor aflevering moet gebruik gemaakt worden van het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

#### 4.2.4. Bewijsstuk

De verstrekker bezorgt de rechthebbende eveneens een bewijsstuk met alle noodzakelijke informatie (verstrekkingen, aangerekende prijs, terugbetalingsprijs, bedrag ten laste van de rechthebbende, afleveringsdatum, naam verstrekker) met als doel de rechthebbende te informeren.

### 5. Hernieuwingstermijnen

De verstrekkingen opgenomen in § 1, A. hoofdgroepen IX en XI mogen worden hernieuwd na een termijn vanaf de datum van vorige aflevering van:

a) één jaar voor de rechthebbenden aan wie de vorige individueel op maat gemaakte zitorthese is afgeleverd vóór de 18de verjaardag.

b) drie jaar voor de rechthebbenden aan wie de vorige individueel op maat gemaakte zitorthese is afgeleverd vanaf de 18de verjaardag en vóór de 65ste verjaardag.

c) vijf jaar voor de rechthebbenden aan wie de vorige individueel op maat gemaakte zitorthese is afgeleverd vanaf de 65ste verjaardag.

De hernieuwingstermijn voor verstrekking 658910 - 658921 is drie jaar met een maximum van vier verstrekkingen per rechthebbende, tot de 18de verjaardag.

## 6. Cumuls en non-cumuls

Een verzekeringstegemoetkoming voor een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren en componenten op maat, kan enkel toegekend worden als de zitorthese geplaatst kan worden op een gelijktijdig af te leveren of in het verleden terugbetaald onderstel voor zitschelp of rolstoelbasis.

Uitsluitend voor de rechthebbenden behorend tot de doelgroep A1 is een verzekeringstegemoetkoming voor een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren en/of componenten op maat ook mogelijk indien de zitorthese op een kameronderstel (verstrekking 658910 - 658921) of een orthopedische driewielers geplaatst wordt.

Voor doelgroep A1 is verstrekking 658910 - 658921 cumuleerbaar met een onderstel voor zitschelp.

De verstrekkingen 658814 - 658825 (1-assig hoofdsysteem) en 658836 - 658840 (3-assig hoofdsysteem) zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekkingen onder § 1, A. hoofdgroep XII, 1. Op maat gemaakte toebehoren en 2. Individueel op maat aangepaste componenten, kunnen niet worden gecumuleerd met de hun corresponderende verstrekkingen uit de regelgeving inzake terugbetaling van mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen.

De verstrekkingen 658490 - 658501, 658512 - 658523, 658696 - 658700, 658814 - 658825, 658836 - 658840, 658873 - 658884 en 658895 - 658906 kunnen niet gecumuleerd worden met een LFO (654776 - 654780, 654813 - 654824).

## 7. Herstelling en onderhoud en aanpassing

Voor het jaarlijks onderhoud van de zitorthese en zijn terugbetaalde toebehoren en componenten is een forfait voorzien. Door dit onderhoud is, bij normaal gebruik door de rechthebbende, de zitorthese verder functioneel en bruikbaar en komt tegemoet aan de mobiliteits- en positioneringsnoden van de rechthebbende.

Het totaalbedrag van het jaarlijkse onderhoud wordt berekend op basis van de totaal terugbetaalde prijs van de zitorthese met de terugbetaalde toebehoren en componenten.

De tegemoetkoming voor het onderhoud en herstel is een forfait (omniumprincipe). Dit houdt in dat de kosten van het onderhoud en herstel en eventuele aanpassing voor het terugbetaalde gedeelte van de zitorthese, toebehoren en componenten gedekt zijn door dit forfait. Dit bedrag kan gesplitst worden aangerekend op verschillende tijdstippen binnen een jaar. Die tegemoetkoming sluit de vergoeding van een nieuwe zitorthese uit gedurende een tijdvak van zes maanden.

Het onderhoud houdt minimaal het volledig nazicht in van de zitorthese, toebehoren en componenten zowel wat betreft het functionele als het hygiënische aspect.

De verzekeringstegemoetkoming voor deze kosten kan enkel worden verleend op basis van het getuigschrift van aflevering. De aangerekende bedragen moeten in verhouding zijn met de uitgevoerde werken.

## 8. Minimum maatstaven inzake fabricage en technische definities

### 8.1. Individueel op maat gemaakte zitorthese:

De zitorthese is omvattend (d.w.z. minstens aan één zijde de helft van de romp in de diepte omvattend) zodat zoveel mogelijk lichaamsvlakken ondersteund worden en de houding georiënteerd wordt. De basisvorm van deze orthese kan, in functie van de beoogde behandeling, in één of meerdere delen worden opgebouwd die onderling verbonden zijn. Indien instelbare heupflexie en/of -extensie nodig is, wordt een heupscharnier met sector op de zitorthese bevestigd. Door deze opbouw, is de rugleuning kantelbaar t.o.v. de zit. De zitorthese kan in haar geheel gekanteld worden door het kantelsysteem van het onderstel.

De buitenschaal van de zitorthese is gevormd uit een vormvast materiaal en kan eventueel een vaste abductiegolf of klos bevatten. Deze buitenschaal kan in verschillende segmenten worden opgedeeld. De binnenzijde is gevormd uit een comfortabel materiaal en dit in functie van de beoogde noden.

### 8.2. Individueel op maat gemaakte toebehoren:

#### 658490 658501 Anatomisch gevormde hoofdsteun

De hoofdsteun is op maat gemaakt, ondersteunt het hoofd en is uitgevoerd met een therapeutisch gerichte steun. De hoofdsteun wordt op de rugleuning van de zitorthese bevestigd. (te combineren met verstrekking 658814 - 658825 of 658836 - 658840).

#### 658512 658523 Anatomisch gevormde bovenarmsteun (per lidmaat)

De armsteun is op maat gemaakt en maakt deel uit van de zitorthese.

#### 658534 658545 Anatomisch gevormde onderbeensteun (per lidmaat)

De beensteun maakt deel uit van de zitorthese.

Het bestaat uit een gevormd segment met bekleding. Het geheel dient afgewerkt te worden met leder, skai, alcantara, coating of een ander gelijkwaardige stof. Voor de kinderen dient de voetplaat in hoogte aanpasbaar te zijn en dit om het groeiproces te volgen.

#### 658556 658560 Voetplaat (per voet)

Plaat die de voet ondersteunt en in de hoogte aanpasbaar is. Op deze voetplaat kan een gevormd voetsegment worden gemonteerd.

#### 658571 658582 ééndelig gevormd bilateraal onderbeensteun inclusief voetplaat

Deze beensteun is ééndelig en omvat beide benen. Het is opgebouwd uit een dorsale plaat en wordt in zijn geheel verbonden met de zitorthese. Dit onderdeel bevat eveneens een voetplaat.

#### 658593 658604 Gevormde voetsteun met voet- en/of anatomisch gevormde enkelfixatie (per voet)

Het voetsegment met fixatie is gevormd met opkant en kan voorzien zijn van een verstelbaar riempje ter fixatie van de voet. Deze steun wordt gepositioneerd op de voetplaat.

658615 658626 Tafelblad op maat met fixatiesysteem (doelgroep A1)

Het tafelblad bestaat uit een plaat in kunststof, hout, metaal of gelijkaardig materiaal, aangepast aan de vorm van de zitorthese en het wordt gefixeerd op de zitorthese of het onderstel. Het tafelblad is verstelbaar in hoogte en kantelbaar en/of afneembaar.

658630 658641 Afneembare abductieklos, bevestigd op de zit

De abductieklos is afneembaar middels drukknop of gelijkaardig systeem en is gemonteerd op de zitorthese. Deze klos is zowel wat betreft de hoogte als de breedte aangepast aan de noden van de rechthebbende.

658652 658663 Rigide verstelbare infra-pattelaire steunbeugel voor standafwijking van de heup en/of bekkenfixatie

De infrapattelaire ondersteuning is een kniesteun die rigide en instelbaar is.

658674 658685 Rigide verstelbare suprafemorale steunbeugel

De rigide regelbare suprafemorale steun is een dijbeensteun die rigide en instelbaar is.

658696 658700 Afneembare rugleuning (doelgroep A1)

De afneembare rugleuning bestaat uit minimum 2 stangen of evenwaardig systeem, dat vastgemaakt wordt op het ruggedeelte. De rugleuning met fixatie is verbonden met het lumbale gedeelte van de zitorthese middels een individueel geplaatste bevestiging. De rugleuning is afneembaar waarbij een segment van 1/3 tot 2/3 van de rugleuning op een eenvoudige manier kan verwijderd worden.

8.3. Individueel op maat aangepaste componenten

658711 658722 Geleding heup (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht, dat de mogelijkheid biedt het heupgewricht bijkomend te plooiën of te strekken. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658733 658744 Geleding knie (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht, dat de mogelijkheid biedt het kniegewricht bijkomend te plooiën of te strekken. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658755 658766 Geleding enkel (per mechanische rotatie as)



De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht dat de mogelijkheid biedt het enkelgewricht in te stellen. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658770 658781 Grendel (per mechanische rotatie as)

De grendel, is een, op de geleding gemonteerd onderdeel, dat de mogelijkheid biedt een gewricht in een welbepaalde hoek te blokkeren. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één grendel worden aangerekend

658792 658803 Sector (per mechanische rotatie as)

De sector maakt deel uit van het mechanische gewricht en laat toe het gewricht in verschillende hoeken in te stellen. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één sector worden aangerekend.

658814 658825 1-assig hoofdsysteem

Het 1-assig hoofdsysteem is een systeem, dat enkel in de hoogte verstelbaar is en dit via een op de zitorthese gemonteerd verstelbaar metalen geleidingssysteem. Het beschikt steeds over een eenvoudige hoofdsteun uit veiligheidsoverwegingen bij het verplaatsen van de patiënt.

658836 658840 3-assig hoofdsysteem

Het 3-assig hoofdsysteem is een systeem dat toelaat om de hoofdsteun in 3 assen in te stellen (hoogte, inclinatie en voor-achterwaarts) en dit via een op de zitorthese gemonteerd verstelbaar metalen geleidingssysteem. Het beschikt steeds over een eenvoudige hoofdsteun uit veiligheidsoverwegingen bij het verplaatsen van de patiënt.

658851 658862 Bekkenfixatie

De bekkengordel is opgebouwd uit een band, met polsteringen ter hoogte van de bekkenkam. De fixatie op de zitschaal gebeurt middels twee instelbare riemen.

658873 658884 Thoraxfixatie

De thoraxfixatie bestaat uit een borstplaat of thoraxvestje in zachte stof, leder of ander gelijkwaardig product, met fixatie ter hoogte van de thorax en/of het bekken en/of zijdelings aan de zitorthese.

658895 658906 Schouderfixatie (per schouder)

De schouderfixatie bestaat uit een riem en/of steunbeugel, die één of beide schouders fixeert.

#### 8.4. Prefab toebehoren

658910 658921 Prefab kameronderstel met trapezium fixatie of gelijkaardig bevestigingssysteem tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)



Dit toebehoren wordt beperkt tot de doelgroep A1. Het prefab kameronderstel is een systeem met minstens 4 kleine wielen, dat toelaat om het kind binnenshuis in de zitorthese te verplaatsen. De fixatie van de zitorthese op het onderstel gebeurt middels een meegeleverd tussenstuk, waardoor de orthese gemakkelijk kan worden verwijderd. Er is tevens een inclinatiesysteem voorzien. Eventueel is er ook een duwstang aanwezig. De keuze gebeurt in functie van de functionele en biomechanische criteria alsook van de gestalte en het gewicht van de rechthebbende. "

...

**§ 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de orthopedisten (T) te vallen:**

**"I. ORTHOPEDISCHE ZOLEN:"**

653973 653984 Individueel aangepaste steunzool, na maatname en onder de vorm van gips- of schuimafdruk, verricht door de verstrekker zelf of door de voorschrijvend **geneesheer arts** T 18,35 "

...

"§ 4. A 1° . De hoog technologische en de handgemaakte prothesen, orthesen en orthopedische toestellen, met uitzondering van de verstrekkingen bedoeld in § 1, E. Prothesen van de onderste ledematen, § 1, J. Myo-elektrische prothesen en de verstrekking 656515-656526, mogen eerst worden vervangen door een nieuw hoog technologisch toestel of maatwerktoestel of geprefabriceerd toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie, na een termijn van

...

A 4° . De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan de adviserend **geneesheer arts**.

De gemotiveerde aanvraag voor voortijdige vervanging omwille van anatomische wijziging omvat een medische verantwoording opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige levering en de aanvraag en een bestek opgemaakt door een erkend zorgverstreker. "

"In geval van een schedelhelm kan een voortijdige vervanging eveneens worden toegestaan indien deze onbruikbaar en onherstelbaar is geworden door veelvuldige traumata. "

"De gemotiveerde aanvraag voor voortijdige vervanging omwille van onbruikbaar en onherstelbaar geworden schedelhelm omvat een medische verantwoording opgemaakt door de behandelend arts en tevens een verantwoording en een bestek opgemaakt door een erkend zorgverstreker. Deze aanvraag wordt overgemaakt aan de adviserend **geneesheer arts**.

De tegemoetkoming voor een voortijdige vervanging mag pas worden verleend na akkoord van de adviserend **geneesheer arts** vóór de aflevering."

...

B 2° . De geprefabriceerde artikelen zijn niet cumuleerbaar met de handgemaakte artikelen behalve na voorafgaandelijk akkoord van de adviserend **geneesheer arts**.

...

**"§ 5.** Wanneer voor een welbepaalde aandoening een toerusting met zowel een geprefabriceerd als met een handgemaakt toestel mogelijk is volgens de nomenclatuur, dient de verstrekker bij keuze van een handgemaakt toestel, uitgezonderd voor de orthopedische zool, een omstandige motivatie hierbij af te leveren samen met het getuigschrift voor afleveringen en is de verzekeringstegemoetkoming onderworpen aan het akkoord van de adviserend **geneesheer arts** vóór de terugbetaling

...

**"§ 7.** De in § 1, H, bedoelde orthopedische schoenen worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een **geneesheer arts**, specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de pediatrie, in de neurologie of in de neuropsychiatrie."

...

**"§ 7bis.** In de vergoeding van orthopedische schoenen of van orthopedische voorzieningen is slechts voorzien voor de letsels en aandoeningen die zijn opgesomd in de hiernavermelde lijst

De letsels en aandoeningen moeten evenwel definitief zijn of van een vermoedelijke duur die tenminste gelijk is aan de vervangingstermijn. "

"De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging voor de orthopedische schoenen ingedeeld in de categorieën A en B omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend **geneesheer arts** met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige levering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een erkend zorgverstreker."

....

**§ 7ter.** Maatstaven voor de vervaardiging van orthopedische schoenen en voorzieningen

I. DOEL: "

Het wezenlijke doel van orthopedische schoenen en voorzieningen is de loop- en staanfuncties te bevorderen, en eventueel te corrigeren; dit in het raam van het door de **geneesheer arts** voorgeschreven behandelingsplan. Bovendien worden in de mate van het mogelijke de voet, en eventueel het been, esthetisch bekleed. "

...

**"§ 7quater.** De orthopedische schoenen en de orthopedische voorzieningen mogen, na de datum van de vorige levering, pas worden vernieuwd na een termijn van:

- 9 maanden voor de rechthebbende bij wie de vorige orthopedische schoenen of voorzieningen, behorende tot de categorieën A, B, C of D, zijn afgeleverd vóór zijn 18e verjaardag;
- 1 jaar voor de rechthebbende bij wie de vorige orthopedische schoenen of voorzieningen, behorende tot de categorieën A, B, C of D, zijn afgeleverd vanaf zijn 18e verjaardag;
- 2 jaar voor de rechthebbende bij wie de vorige orthopedische schoenen of voorzieningen, behorende tot de categorieën B of C, zijn afgeleverd vanaf zijn 65e verjaardag."

"De verstrekking 643311-643322 (categorie A) en de verstrekking 644195-644206 (categorie B) worden slechts éénmaal vergoed. Zij mogen, als het gaat om een eerste levering, worden verstrekt zonder akkoord van de adviserend **geneesheer arts**. "

"De verstrekking 643311-643322 (categorie A) is alleen hernieuwbaar bij latere anatomische wijzigingen. "

"De verstrekking 644195-644206 (categorie B) mag pas worden hernieuwd na akkoord van de adviserend **geneesheer arts**."

"Wanneer de rechthebbende is toegerust met verstrekkingen uit verschillende categorieën dan is de hernieuwingstermijn van de hoogste categorie toepasselijk op deze verstrekkingen.

Een wijziging van het type of het model van schoen geeft geen recht op een tussentijdse vergoeding binnen de vernieuwingstermijn."

"§ 7quinquies. Voor de verstrekkingen van artikel 29, § 1, H, is de verzekeringstegemoetkoming alleen verschuldigd na instemming van de adviserend **geneesheer arts**. Zowel voor de eerste aanvraag als voor de hernieuwing moet het geneeskundig voorschrift, alle gegevens vermelden die voorkomen op het model vervat in bijlage 32 van de Verordening van 28 juli 2003."

"Dat voorschrift wordt door de rechthebbende aan de verstrekker van zijn keuze afgegeven en vermeldt de aanvangsdatum, de aard en de omvang van de functionele en anatomische stoornissen die de voorgeschreven verstrekkingen rechtvaardigen."

"Vóór de levering van de voorgeschreven verstrekkingen legt de erkende verstrekker, samen met het geneeskundig voorschrift, aan de adviserend **geneesheer arts** een voorstel, conform het model vervat in bijlage 16 van de Verordening van 28 juli 2003, dat in 3-voud is opgemaakt voor."

"Dat voorstel, waarin de technische uitvoering van het geneeskundig voorschrift wordt verantwoord, wordt ten minste vervolledigd met de volgende gegevens:

de posten, de nomenclatuurcodenummers, de T-waarden, de beschrijving van het geval, de verantwoording van de voorgestelde oplossingen alsook of het gaat om een eerste aanvraag, een verandering van post of een hernieuwing met indien mogelijk de datum van de vorige levering. "

"Twee exemplaren van het tot dusver ingevulde document worden aan het ziekenfonds van de rechthebbende gezonden. Een exemplaar is bestemd voor de adviserend **geneesheer arts** die, als het gaat om een eerste aanvraag of een verandering van post, op grond van dat bescheid dat, indien nodig, is aangevuld met bijkomende inlichtingen en op grond van een lichamelijk onderzoek van de betrokkene, kennis geeft van zijn beslissing binnen de 30 dagen na de ontvangst van voormeld document bij middel van het tweede exemplaar. "

"In geval van weigering stelt hij de rechthebbende eveneens daarvan in kennis"

"Als het gaat om een hernieuwing geeft de adviserend **geneesheer arts**, op grond van dat bescheid dat, indien nodig, is aangevuld met bijkomende inlichtingen, kennis van zijn beslissing binnen de 15 dagen na de ontvangst van voormeld document bij middel van het tweede exemplaar.

Onverminderd wat voorafgaat, kan de adviserend **geneesheer arts** achteraf nagaan of de levering conform het voorschrift is uitgevoerd. In dat geval neemt hij een beslissing binnen de 90 dagen na de datum van de levering van de verstrekkingen."

...

"§ 7sexies. Op de onderzijde van de orthese van de geleverde verstrekking en op de leest waarop de schoen is gemaakt moet de verstrekker een zelfde volgnummer aanbrengen. De leesten moeten ten minste tot na de eerste hernieuwing bewaard worden."

...

"§ 8. De orthopedische zool wordt vergoed als ze nodig is voor een orthopedische behandeling en op voorwaarde dat ze is voorgeschreven door een **geneesheer arts** -specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de pediatrie, in de neurologie of in de neuropsychiatrie."

"De orthopedische zool mag pas worden vervangen na een termijn van twee jaar na de datum van de vorige levering. Die termijn wordt echter verminderd tot één jaar voor de rechthebbenden voor wie de jongste levering is uitgevoerd vóór ze achttien jaar zijn geworden."

....

## § 12. Myo-elektrische prothesen

...

### 4. Aanvraagprocedure en documenten voor de verzekeringstegemoetkoming

De aanvraag bestaat uit:

- het medisch voorschrift;
- de test myo-protocol.

"De verstrekker richt een aanvraag voorafgaand aan de aflevering aan de adviserend **geneesheer arts**, die reageert binnen de vijftientig werkdagen. 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 arts 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 arts** wordt verlengd met vijftientig werkdagen.

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

"De test myo-protocol is enkel nodig bij een eerste aflevering."

...

#### 4.2 Voorschrijvers

De verstrekkingen voor myo-elektrische prothesen en/of kokers worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een **geneesheer arts** -specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de pediatrie, in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de plastische, reconstructieve en esthetische heelkunde of in de neurochirurgie."

"Voor de eerste prothese is een multidisciplinair voorschrift vereist. Het eerste voorschrift moet gebeuren door een **geneesheer arts** –specialist verbonden aan een revalidatiecentrum voor locomotorische en neurologische revalidatie dat een 9.50 of 7.71 overeenkomst heeft afgesloten met het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, en een kinesitherapeut en/of ergotherapeut."

"De patiënt start zijn revalidatieprogramma in één van voornoemde centra en mag dit verder zetten in een centrum met een 9.51 overeenkomst."

"Voor de verstrekkingen opgesomd onder § 1, J., 4 (Kalibreren), § 1, J., 5 (Prefab handschoen), § 1, J., 6 (Onderhoud en nazicht), § 1, J., 7 (Herstelling), § 1, J., 8 (Vervanging van de liner), § 1, J., 9 (Vervanging van de bandage), § 1, J., 10 (Vervanging van de prefab handschoen) en § 1, J., 11 (Vervanging van de aantrekhelp) is geen geneeskundig voorschrift vereist."

...

"4.5 Motivatie voortijdige kokervernieuwing voor een myo-elektrische prothese"

"Op voorschrift van de bevoegde **geneesheren artsen**-specialisten kan een voortijdige kokervernieuwing worden aangevraagd omwille van één van de volgende redenen: "

- na een heelkundige ingreep op de betreffende stomp;
- na een belangrijke morfologische wijziging van de stomp van de weke delen of botstructuren (chemotherapie, medicatie, dialyse, diabetes, dieet,...);
- huidallergieën of andere vormen van overgevoeligheid;
- pubertaire groeispurt.

Aanvraagmodaliteiten: "

"De verstrekker stuurt de medische motivatie van de voortijdige kokervernieuwing naar de adviserend **geneesheer arts**, die zijn antwoord formuleert binnen de vijftientig werkdagen.

Uitzondering: enkel voor rechthebbenden die voor de 18e verjaardag ten gevolge van een groeifase een voortijdige kokervernieuwing nodig hebben, kan de aflevering zonder voorafgaande toelating van de adviserend **geneesheer arts** gebeuren en dient de medische en technische motivatie gericht te worden aan de adviserend **geneesheer arts** samen met het afleveringsattest. "

Na een eerste prothese mag een nieuwe koker ten vroegste aangevraagd worden na drie maanden na de aflevering van de myo-elektrische prothese.

...

"§ 13. Prothesen van de onderste ledematen:

"A. De in § 1, E., bedoelde verstrekkingen (prothesen of kokervernieuwing) worden enkel vergoed indien ze zijn voorgeschreven door een **geneesheer arts** -specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de pediatrie, in de neurologie en in de functionele en professionele revalidatie voor gehandicapten of in de reumatologie en in de functionele en professionele revalidatie voor gehandicapten.

Voor de personen die behoren tot de onder § 13, C., 2°, gedefinieerde groepen 4 of 5 wordt de evaluatie van de prothesist voor akkoord ondertekend door een **geneesheer arts** -specialist in één van voornoemde disciplines. Daartoe plaatst de **geneesheer arts** -specialist zijn handtekening in het tweede luik van het « Geneeskundig voorschrift van een prothese van het onderste ledemaat. "

"Voor de verstrekkingen 677891-677902, 677913-677924, 677935-677946 en 677950-677961, de jaarlijkse verstrekking 676535-676546 (stompkousen), en de verstrekkingen opgesomd onder § 1, E., 1, 8°, § 1, E., 3, 14° en § 1, E., 4, 11° (recalibrage) en § 1, E., 5 (onderhoud en herstellingen), en § 1, E., 6 (cosmetiek) en §, E., 7 (liner) is geen geneeskundig voorschrift vereist."

....

"3° De erkende verstrekker vult het evaluatiegetuigschrift, voorzien in het reglementair document bedoeld in B., in en voegt het bij het getuigschrift van aflevering. Indien het gaat om een rechthebbende die behoort tot groep 4 of 5 moeten alle elementen die geleid hebben tot de keuze van de groep ter inzage van de adviserend **geneesheer arts** beschikbaar worden gehouden.

D. Kokervernieuwing:

Op voorschrift van de **geneesheren artsen** vermeld in punt A. kan een kokervernieuwing worden aangevraagd omwille van één van de volgende redenen: "

- "- na een heilkundige ingreep op de betreffende stomp;
- na een belangrijke morfologische wijziging van de stomp van de weke delen of botstructuren (chemotherapie, medicatie, dialyse, diabetes, dieet,...);
- huidallergieën of andere vormen van overgevoeligheid;
- pubertaire groeispurt. "

"De verstrekker moet de medische motivatie van de kokervernieuwing ter inzage van de adviserend **geneesheer arts** beschikbaar houden. "

"Een nieuwe prothese kan slechts worden vergoed na een termijn van zes maanden na de vernieuwing van de koker."

"Congenitale afwijkingen (amelie, peromelie, hemimelie, ectromelie, focomelie,...):

a) Patiënten beneden de 45 kg worden met de hierbij passende componenten verzorgd. De classificatie gebeurt in functie van de topografie waarbij de bovenste protheserand ofwel het enkelgewricht, het kniegewricht, het heupgewricht of het bekken overstijgt.

b) Zodra de patiënten meer wegen dan 45 kg vallen zij onder de normale nomenclatuur. De classificatie gebeurt als volgt:

- indien de protheserand de enkel overstijgt, wordt zij beschouwd als een voetprothese
- indien de protheserand de knie overstijgt, wordt zij beschouwd als een onderbeenprothese
- indien de protheserand de heup overstijgt, wordt zij beschouwd als een dijprothese
- indien de protheserand het bekken overstijgt, wordt zij beschouwd als een bekkenprothese (heupexarticulatie)."

....

"E. Hernieuwingscriteria:

...

3° Voortijdige hernieuwing van de prothese:"

"Op voorschrift van de **geneesheren artsen** vermeld in § 13, A., eerste lid, mag de prothese worden hernieuwd, op basis van een grondige motivatie (bij voorbeeld na een amputatie, ernstig trauma of locomotorisch of neurologisch letsel ter hoogte van het andere onderste lidmaat of op een hoger niveau van hetzelfde lidmaat.)"

"De patiënt moet opnieuw geëvalueerd worden aan de hand van (een) nieuwe evaluatieprothese(n). Bij een amputatie van het tweede onderste lidmaat moet in de aflevering van twee nieuwe prothesen worden voorzien.  
...

**"§ 16.** Minimummaatstaven inzake fabricage:

I. ORTHOPEDISCHE TOESTELLEN EN PROTHESEN:

Algemene voorwaarden:

"a) elk toestel moet voldoen aan de op het voorschrift van de behandelend **geneesheer arts** vermelde en beoogde functie, en moet opgevat worden rekening houdend met de gezondheidstoestand, leeftijd en beroep van de patiënt. Het toestel moet voldoende sterk en in overeenstemming met de voorziene gebruiksfunctie en gebruiksduur zijn. "

"b) elk toestel, waarvoor wordt vastgesteld binnen een termijn van 6 maanden na aflevering, dat het t.g.v. factoren eigen aan de vervaardiging ervan niet beantwoordt aan de beoogde functie, moet worden aangepast of vervangen zonder meerkost voor de patiënt of de ziekteverzekering.

Alle materialen die gebruikt worden bij de fabricage van orthopedische toestellen en prothesen moeten van eerste kwaliteit zijn, geen enkel gebrek vertonen en geen behandeling ondergaan hebben om de gebreken ervan te verbergen.  
...

**"§ 17.** In het kader van de omscholing mag de adviserend **geneesheer arts** een voortijdige vervanging toestaan voor de verstrekkingen die zijn vermeld in § 1, met uitsluiting van de orthopedische zool en de orthopedische schoenen en voorzieningen ingedeeld in de categorieën C en D, wegens een anatomische wijziging of voortijdige slijtage van die toestellen en wanneer het dragen ervan een voorwaarde is voor het hervatten of het voortzetten van een beroepsactiviteit waardoor de gerechtigde ofwel aan de sociale zekerheid van de werknemers ofwel aan het sociaal statuut van de zelfstandigen onderworpen wordt. Indien het een anatomische wijziging betreft dient de aanvraag een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend **geneesheer arts** met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige levering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een erkend zorgverstreker te bevatten. "  
...

**"§ 18.** Specifieke toepassingsregels voor drukkleddij

A. Algemene bepalingen en definities

1. Algemene bepalingen

Het verstrekken gebeurt door de verstrekker zelf, dat wil zeggen: het nemen van de maten, het aanpassen en de correcties, en het afleveren met aanleggen van de drukkleedij. De maatname en het aanleggen bij aflevering en het desgevallend herhaaldelijk aanpassen van de verstrekkingen voorzien in § 1, punt G., zijn inbegrepen in het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming. "

Ingeval het verstrekte artikel niet strookt met het medisch voorschrift van de **geneesheer arts** of met de maatstaven inzake fabricage, moet de verstrekker dit zonder meerprijs verhelpen. Dit is evenwel niet van toepassing wanneer tussen het tijdstip van de bestelling en dat van de aflevering er zich een belangrijke anatomische verandering bij de rechthebbende heeft voorgedaan. "

...

"D. Aanvraagprocedure en documenten voor de verzekeringstegemoetkoming"

"1. Voorschrijvers"

"De in § 1, punt G. bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing, door een **geneesheer arts** -specialist verbonden aan een door de bevoegde Minister erkend brandwondencentrum.

Wanneer het om de indicatie voorzien in § 18, C., 1., d), gaat, worden naast de voorschriften van de voornoemde **geneesheer arts** -specialisten, ook de voorschriften van de arts-specialisten voor plastische heelkunde aanvaard, zowel voor de initiële reconstructieve chirurgie als in geval van latere correctieve chirurgie."

"2. Aanvraagprocedure

Voor de eerste aflevering of ingeval van latere correctieve chirurgie, zoals beschreven in punt B., 1., wordt de verzekeringstegemoetkoming op basis van het kennisgevingsformulier, het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering toegestaan.

Voor de volgende aflevering binnen dezelfde behandeling wordt de verzekeringstegemoetkoming op basis van het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering toegestaan.

"De adviserend arts kan steeds bijkomende inlichtingen en/of een kopie van de technische fiche met maatname vragen aan de voorschrijvende **geneesheer arts** of aan de verstrekker. "

...

"3. Aanvraagdocumenten

a. Het medisch voorschrift"

"Op het medisch voorschrift vermeldt de **geneesheer arts** het type en de materiaalkeuze van de drukkleedij die nodig is voor de rechthebbende. "

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"Voor het opmaken van het medisch voorschrift wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten - verzekeringsinstellingen gebruikt.

b. Het kennisgevingsformulier"



"Op het kennisgevingsformulier beschrijft de voorschrijvende **geneesheer arts** de diagnose, het type, de omvang en de localisatie van de wonden van de rechthebbende. "

"Voor het opmaken van het kennisgevingsformulier wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten - verzekeringsinstellingen gebruikt.

....

**"§ 19.** De in dit artikel voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een **geneesheer arts** en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende:

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