

OPMERKING : De overgangsbepalingen van artikel 35, § 15 zeggen :

1° In afwachting dat de waarde van de sleutelletter U en het coëfficiëntgetal van een verstrekking bedoeld in onderhavig artikel worden vastgesteld, blijven de bepalingen betreffende de overeenkomstige verstrekkingen bedoeld in artikel 28 §§ 1 tot 7, van toepassing.

2° In afwachting van een beslissing betreffende de opname van een implantaat van categorie 1 op de lijst bedoeld in § 4, 1°, van onderhavig artikel blijven de bepalingen betreffende de overeenkomstige verstrekkingen bedoeld in artikel 28, §§ 1 tot 7, van toepassing.

3° In afwachting dat de waarde van de sleutelletter U bij overeenkomst wordt bepaald, blijft de sleutelletter Y van toepassing voor de verstrekkingen bedoeld in artikel 28, §§ 1 tot 7.

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)

"HOOFDSTUK IX : IMPLANTATEN."

Art. 35 § 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de leveranciers van implantaten (U) te vallen :

A. ORTHOPEDIE EN TRAUMATOLOGIE :

Categorie 2"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"WERVELKOLOM :"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011)

"Staaft:

700011	700022	Longitudinale staaf voor fixatie aan de wervelkolom via schroeven en/of haken	U	230
700033	700044	U-staaf uit één stuk, verankerd aan beide zijden van de posterieure wervelkolom	U	760
700055	700066	Twee staven met alle bijkomende elementen voor verankering aan het occiput, inclusief de occiput-schroeven	U	1540
700070	700081	Monoaxiale verankeringschroef met open schroefkop, waarbij de staaf in de schroefkop wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	260
700092	700103	Polyaxiale verankeringschroef met open schroefkop, waarbij de staaf in de schroefkop wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	290
700114	700125	Verankeringschroef waarbij de staaf door middel van een afzonderlijke connector wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering, connector inbegrepen	U	485
700136	700140	Verankeringspunt met 2 of meer verankeringschroeven op dezelfde wervel, samen gefixeerd aan een enkele staaf, inclusief alle toebehoren voor connectie, fixatie en blokkering	U	1070

700151	700162	(Ilio-)sacraal verankeringspunt met 2 of meer verankeringschroeven op ilium en/of sacrum samen gefixeerd aan de staaf, inclusief alle toebehoren voor connectie, fixatie en blokkering	U	800
700173	700184	Verankeringshaak met open kop, waarbij de staaf in de kop wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	300
700195	700206	Verankeringshaak waarbij de staaf door middel van een afzonderlijke connector wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering, connector inbegrepen	U	690
700210	700221	Reduceerbare clamp met brede fixatieband voor gecombineerde lamina en/of transverse fixatie aan de staaf, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	400
700232	700243	Verankeringsklem (haak en tegen-haak) waarbij de staaf door middel van een afzonderlijke connector aan de haak wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering, connector inbegrepen	U	750
700254	700265	Verankeringsklem (haak en tegen-haak) met haak met open kop, waarbij de staaf in de kop wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	580
700276	700280	Transversale verbinding tussen staven, voor het geheel van de samenstellende elementen, inclusief alle fixatie-elementen	U	320
700291	700302	Longitudinale verbinding voor staven, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	220
700313	700324	Totaal van de elementen van een implantaat, verankerd via 2 haken/schroeven op dezelfde wervel, bedoeld voor de correctie van een spondylolyse	U	1000
		Plaat:		
700335	700346	Plaat voor posterieure fixatie aan de wervelkolom, te verankeren via schroeven	U	270
700350	700361	Schroef voor verankering aan de wervelkolom van een posterieure plaat, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	260
700372	700383	Plaat voor anterieure cervicale fixatie aan de wervelkolom, te verankeren via schroeven (fixatie van 2 of 3 opeenvolgende wervels), inclusief eventuele toebehoren voor fixatie en blokkering	U	330
700394	700405	Plaat voor anterieure cervicale fixatie aan de wervelkolom, te verankeren via schroeven, inclusief eventuele toebehoren voor fixatie en blokkering (fixatie van 4 of meer opeenvolgende wervels)	U	350

700416	700420	Enkelvoudige schroef voor verankering aan de wervelkolom van een anterieure cervicale plaat	U	140
700431	700442	Schroef bestaande uit meerdere elementen voor verankering van een anterieure cervicale plaat, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	225
700453	700464	Plaat van vaste lengte voor anterieure of antero-laterale fixatie aan de thoraco-lumbale wervelkolom, te verankeren via schroeven	U	500
700475	700486	Telescopische plaat (lengte aanpasbaar) voor anterieure of antero-laterale fixatie , te verankeren via schroeven, aan de thoraco-lumbale wervelkolom	U	700
700490	700501	Enkelvoudige schroef voor verankering aan de thoraco-lumbale wervelkolom van een anterieure of antero-laterale plaat	U	140
700512	700523	Schroef bestaande uit meerdere elementen, voor verankering van een anterieure of antero-laterale plaat aan de thoraco-lumbale wervelkolom , inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	400
		Allerlei:		
700534	700545	Alleenstaande schroef voor densfixatie	U	300
700556	700560	Implantaat geplaatst tussen het verankeringsimplantaat en bot ter voorkoming van verzinking van een verankeringsimplantaat (STAPLE)	U	200
700571	700582	Afzonderlijk implantaat ter correctie van het contactoppervlak tussen het verankeringsimplantaat en de staaf/plaat/connector (WASHER)	U	65
		Cage:		
700593	700604	Niet beweegbaar arthrodese-implantaat voor plaatsing in de cervicale tussenwervelruimte en ontworpen om als enige per niveau geplaatst te worden	U	430
700615	700626	Niet beweegbaar arthrodese-implantaat voor plaatsing in een tussenwervelruimte van de thoraco-lumbale wervelkolom en ontworpen om als enige per niveau geplaatst te worden	U	930
700630	700641	Niet beweegbaar arthrodese-implantaat voor plaatsing in een tussenwervelruimte van de thoraco-lumbale wervelkolom en ontworpen om per twee per niveau geplaatst te worden	U	470
700652	700663	Niet beweegbaar corporectomie-implantaat, op maat afknipbaar, voor cervicale plaatsing	U	420
700674	700685	Niet beweegbaar corporectomie-implantaat, monobloc, vaste hoogte, beschikbaar in verschillende hoogtes, voor cervicale plaatsing	U	670

700696	700700	Niet beweegbaar corporectomie-implantaat, op maat afknipbaar, voor plaatsing in de thoraco-lumbale wervelkolom	U	650	
700711	700722	Niet beweegbaar corporectomie-implantaat, monobloc, vaste hoogte, beschikbaar in verschillende hoogtes, voor plaatsing in de thoraco-lumbale wervelkolom	U	670	
700733	700744	Endcap of endring voor corporectomie-cage monobloc of afknipbaar, inclusief de elementen voor fixatie aan de cage	U	250	
700755	700766	Corporectomie-cage, in situ expandeerbaar, voor het geheel van de samenstellende elementen, voor cervicale plaatsing	U	1650	
700770	700781	Corporectomie-cage, in situ expandeerbaar, voor het geheel van de samenstellende elementen, voor plaatsing in de thoraco-lumbale wervelkolom	U	1950	
700792	700803	Geheel van cages of wiggen, dat minimaal per 2 stuks gestapeld wordt, ter vorming van een niet beweegbaar corporectomie-implantaat inclusief de fixatie-elementen, voor cervicale plaatsing	U	1200	
700814	700825	Geheel van cages of wiggen, dat minimaal per 2 stuks gestapeld wordt, ter vorming van een niet beweegbaar corporectomie-implantaat inclusief de fixatie-elementen, voor plaatsing in de thoraco-lumbale wervelkolom	U	1650	
700836	700840	Botschroef voor verankering van een cage aan de wervelkolom, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	150	"
		<i>"K.B. 28.6.2011" (in werking 1.2.2011)</i> "Dynamische en hybride stabilisatie :			
693932	693943	Staaft voor een dynamische of hybride posterieure longitudinale stabilisatie, ongeacht het aantal niveau's, voor het geheel van de onderdelen	U	230	
693954	693965	Monoaxiale pediculaire verankeringsimplantaat voor een dynamische of hybride posterieure longitudinale verbinding, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	260	
693976	693980	Polyaxiale pediculaire verankeringsimplantaat voor een dynamische of hybride posterieure longitudinale verbinding, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering	U	290	
693991	694002	Verankeringsimplantaat waarbij de dynamische of hybride staaft door middel van een afzonderlijke connector wordt gefixeerd, inclusief alle toebehoren voor fixatie en blokkering, waaronder de connector	U	485	"
		Osteosynthesematerieel : <i>Geschrapd door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)</i>			
		HOOFDIMPLANTAAT : <i>Geschrapd door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)</i>			
		TUSSENIMPLANTAAT : <i>Geschrapd door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)</i>			

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"GEWRICHTSPROTHESEN :"

"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001

"HEUP :

Femorale prothese :"

"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)

"	688516	688520	Standaard steel voor plaatsing met cement inclusief de eventuele centralizer	U	644	"
"	688531	688542	Standaard steel bedoeld om te plaatsen zonder cement	U	810	"
	688553	688564	Standaard steel voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	810	"
"	688575	688586	Steel met anatomische vorm voor plaatsing met cement inclusief de eventuele centralizer	U	672	"
"	688590	688601	Steel met anatomische vorm bedoeld om te plaatsen zonder cement	U	900	"
	688612	688623	Steel met anatomische vorm en voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	900	"
"	688634	688645	Steel voor revisie en voor plaatsing met cement en gebruikt tijdens de verstreking 293436 – 293440 inclusief de eventuele centralizer	U	1238	"
"	688656	688660	Steel voor revisie bedoeld om te plaatsen zonder cement en gebruikt tijdens de verstreking 293436 - 293440	U	1380	"
	688671	688682	Steel voor revisie voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating en gebruikt tijdens de verstreking 293436 - 293440	U	1380	"
"	688693	688704	Steel bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen en te plaatsen met cement inclusief de eventuele centralizer	U	1516	"
"	688715	688726	Steel bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen en te plaatsen zonder cement	U	1908	"

	688730	688741	Staal voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating en bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen	U	1908	
			De vergoeding wordt alleen toegestaan wanneer de reconstructie gepaard is gegaan met een trochanterodiale osteotomie."			
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 21.1.2002" (in werking 1.3.2002) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)</i>			
"	688752	688763	Staal bestemd om te worden gebruikt bij een heupdysplasie inclusief de eventuele centralizer	U	1003	"
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 21.1.2002" (in werking 1.3.2002) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i>			
"	689415	689426	Cefalische prothese met epifytaire en/of metafysaire verankering	U	810	"
			<i>"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)</i>			
"	689474	689485	Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1550	"
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001</i>			
	688774	688785	Kop voor heupsteel en bestemd om te worden gebruikt zonder acetabulaire cupula	U	185	"
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i>			
"	688796	688800	Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - inox of chroom/cobalt	U	167	
	688811	688822	Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - keramiek	U	288	"
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001</i>			
"	688833	688844	Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - metaal voor contact met metalen oppervlak	U	319	
	688855	688866	Bipolaire kop voor heupsteel	U	439	
			Acetabulaire gedeelte (cupula) : Niet-modulaire cupula's :"			
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i>			
"	688870	688881	Niet-modulaire cupula vervaardigd uit polyethyleen	U	176	"
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001</i>			
"	688892	688903	Niet-modulaire cupula uit één stuk, met binnendeel vervaardigd uit polyethyleen en metalen buitendeel voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	547	
	689430	689441	Niet-modulaire cupula uit één stuk met binnenbekleding voor metaal-op-metaal of keramiek-op-keramiek	U	547	

			Modulaire cupula's : Binnengedeelte :" "K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)			
"	688914	688925	Binnendeel van een modulaire cupula – polyethyleen	U	184	"
"	688936	688940	"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 Binnendeel van een modulaire cupula - metaal of keramiek voor gebruik met kop in metaal of keramiek	U	254	
			Buitengedeelte :			
	688951	688962	Buitendeel van een modulaire cupula – standaard	U	254	
	688973	688984	Buitendeel van een modulaire cupula - voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	305	
			De obturator of de plugs van de cupula zijn inbegrepen in de vergoeding van de cupula." "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) "Spacer			
	689076	689080	Spacer in cement met antibiotica	U	715	"
"	715352	715363	"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009) Femorale koppen met anatomische diameter en beschikbaar vanaf 38 mm in meerdere tussenmaten per 1 of 2 mm, inclusief de conusadapter en de assemblage elementen	U	970	"
			"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) "SCHOUDER :" "K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) "Humerus :"			
	695074	695085	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695096	695100	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695111	695122	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695133	695144	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695155	695166	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695170	695181	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695192	695203	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695214	695225	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695236	695240	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			
	695251	695262	Geschraapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)			

"	720016	720020	"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) Monobloc humerusprothese	U	855
	720031	720042	Steel voor modulaire humerusprothese (waarop een kop geplaatst kan worden), voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen	U	745
	720053	720064	Steel voor modulaire humerusprothese (waarop een kop geplaatst kan worden), voor plaatsing zonder cement, inclusief alle assemblage elementen	U	745
	720075	720086	Steel voor modulaire humerusprothese (waarop een kop geplaatst kan worden), voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	745
	720090	720101	Humerussteel per primam voor een omgekeerde schouderprothese (diafysaire en epifysaire gedeelten), voor plaatsing met cement en niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	850
	720112	720123	Humerussteel per primam voor een omgekeerde schouderprothese (diafysaire en epifysaire gedeelten), voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	1100
	720134	720145	Diafysair gedeelte van een humerussteel die peroperatief de keuze tussen een anatomische of omgekeerde constructie toelaat, voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen	U	820
	720156	720160	Diafysair gedeelte van een humerussteel die peroperatief de keuze tussen een anatomische of omgekeerde constructie toelaat, voor plaatsing zonder cement en niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	820
	720171	720182	Diafysair gedeelte van een humerussteel die peroperatief de keuze tussen een anatomische of omgekeerde constructie toelaat, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	975
	720193	720204	Epifysair gedeelte van humerussteel : metalen gedeelte (uitgezonderd de rehausseur) dat toelaat over te schakelen van een anatomische prothese naar een omgekeerde schouderprothese, of omgekeerd en niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	270
	720215	720226	Epifysair gedeelte met humerale fixatie te gebruiken met of zonder diaphysair gedeelte, voor anatomische of omgekeerde prothese, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	775

		De verstrekkingen 720193-720204 en 720215-720226 mogen slechts één keer per ingreep aangerekend worden.		
	720230 720241	Lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voor plaatsing met cement, inclusief alle assemblage elementen	U	970
	720252 720263	Lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voor plaatsing zonder cement en niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	970
	720274 720285	Lange modulaire humerussteel, voor het geheel van metalen onderdelen, waarvan de lengte minstens 16 cm lang is, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, inclusief alle assemblage elementen	U	1100 "
"	695273 695284	<i>"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Cefalische prothese ter vervanging van enkel de humeruskop	U	636 "
"	720296 720300	<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) + "K.B. 15.7.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1550 "
"	695295 695306	<i>"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Standaard humeruskop of binnenkopje van een bipolaire kop, inclusief alle assemblage elementen	U	382
	695310 695321	Bipolaire humeruskop, inclusief alle assemblage elementen	U	636
	695332 695343	Humeruskop in keramiek, inclusief alle assemblage elementen	U	560
	695354 695365	Glenoid voor schouderprothese - Standaard in polyethyleen	U	330
	695376 695380	Niet-modulaire glenoid voor schouderprothese uit één stuk, met metalen buitendeel en binnendeel vervaardigd uit polyethyleen (metal backed)	U	437 "
	695391 695402	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
"	720311 720322	<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Buitendeel van een modulaire glenoid	U	350 "
"	695413 695424	<i>"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Binnendeel van een modulaire glenoid voor een anatomische schouderprothese	U	200 "
"	720333 720344	<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) + "K.B. 15.7.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Binnendeel van een modulaire glenoid - sferisch implantaat voor een omgekeerde schouderprothese	U	365

	720355	720366	Humerus cupula voor omgekeerde schouderprothese	U	200	"
			<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i>			
"	720370	720381	Ophogende tussenstuk voor schouderprothese	U	180	"
	695435	695446	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
	695450	695461	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
			<i>"K.B. 16.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i>			
			"Tussenwervelschijf			
	735792	735803	Prothese voor vervanging van een volledige lumbale tussenwervelschijf, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	2300	"
			<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i>			
			"KNIE:			
			Femorale componenten			
	734016	734020	Femorale unicondylaire component, voor plaatsing met cement	U	970	
	734031	734042	Femorale unicondylaire component voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1200	
	734053	734064	Femorale bicondylaire component, voor plaatsing met cement	U	1280	
	734075	734086	Femorale bicondylaire component voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling	U	1280	
	734090	734101	Femorale bicondylaire component voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1400	
	734112	734123	Femorale bicondylaire component voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, met anti-allergische nitride behandeling	U	1400	
	734134	734145	Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing met cement	U	1500	
	734156	734160	Constrained femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing met cement	U	1600	
	734171	734182	Femorale bicondylaire component voor revisie voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1500	
	734193	734204	Constrained femorale bicondylaire component voor revisie voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1600	
	734215	734226	Femorale component van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	1985	
	734230	734241	Femorale component van een bicompartimentele prothese, voor plaatsing met cement	U	1200	

734252	734263	Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen (behalve ter hoogte van de trochlea), voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1550	
		Tibiale componenten			
		Unicondylaire :			
734274	734285	Tibiale unicondylaire component, monobloc in polyethyleen	U	650	
734296	734300	Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement	U	400	
734311	734322	Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, waarvan het metalen deel in poreus metaal is of voorzien is van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	400	
734333	734344	Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing met cement	U	650	
734355	734366	Tibiale unicondylaire dekplaat voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	700	
734370	734381	Unicondylaire insert in polyethyleen	U	300	
734392	734403	Unicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen	U	300	
		Bicondylaire:			
734414	734425	Tibiale bicondylaire component, monobloc in polyethyleen	U	325	
734436	734440	Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement	U	897	
734451	734462	Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, waarvan het metalen deel in poreus metaal is of voorzien is van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1120	
734473	734484	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	800	
734495	734506	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	950	
734510	734521	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, met anti-allergische nitride behandeling	U	950	"
"	735814	735825 <i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)</i> Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling	U	800	"
"	734532	734543 <i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Bicondylaire insert in polyethyleen	U	400	
	734554	734565	Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen	U	450

734576	734580	Constrained bicondytaire insert in polyethyleen	U	550
		Revisie		
734591	734602	Tibiale bicondytaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	900
734613	734624	Tibiale bicondytaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1000
734635	734646	Bicondytaire insert in polyethyleen, voor revisie	U	500
734650	734661	Bicondytaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie	U	500
734672	734683	Constrained bicondytaire insert in polyethyleen, voor revisie	U	550
		Tibiaal component van modulaire scharnierprothese		
734694	734705	Tibiale component van een modulaire scharnierprothese, monobloc metal-backed, as inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	1375
734716	734720	Tibiale dekplaat van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	1200
734731	734742	Insert in polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese	U	400
734753	734764	Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese	U	400
		Bicompartmenteel		
734775	734786	Tibiale component voor een bicompartmentele prothese, monobloc in polyethyleen	U	325
734790	734801	Tibiale dekplaat voor een bicompartmentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	800
734812	734823	Tibiale dekplaat voor een bicompartmentele prothese, obturatoren inbegrepen, voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	950
734834	734845	Insert in polyethyleen voor een bicompartmentele prothese	U	400
734856	734860	Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een bicompartmentele prothese	U	400
		Spacer		
734871	734882	Spacer in cement met antibiotica geïmpregneerd	U	720
		Femoro-patellaire componenten		
734893	734904	Trochlea voor plaatsing met cement	U	1015
734915	734926	Trochlea voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1342
734930	734941	Patella in polyethyleen	U	190

734952	734963	Patella in highly cross-linked polyethyleen	U	205
734974	734985	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing met cement	U	340
734996	735000	Vaste metal-backed patella, waarvan het metalen deel in poreus metaal is of voorzien is van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	340
735011	735022	Mobiele metal-backed patella, waarvan het metalen deel voorzien is van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	370
		Scharnierprothese		
735033	735044	Totale scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	U	3050
735055	735066	Modulaire scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	U	2900
		Stelen		
735070	735081	Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	300
735092	735103	Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	350
735114	735125	Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	512
735136	735140	Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	512
735151	735162	Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	300
735173	735184	Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	350
735195	735206	Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	560
735210	735221	Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	560

	735232	735243	Staal voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	575	
	735254	735265	Staal voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	700	"
"	680455	680466	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> Elleboogprothese	U		
	680470	680481	Voet- en handwortel : Prothese voor os lunatum - kobalt/chroom of titaan	U		
	680492	680503	Gewrichtsprothese in silicone voor geneeskundig gebruik	U		
	680514	680525	Vinger : Vingerprothese	U		"
	680536	680540	<i>Geschrapd door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)</i>			
	680551	680562	<i>Geschrapd door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)</i>			
	680573	680584	<i>Geschrapd door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)</i>			
	680595	680606	<i>Geschrapd door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)</i>			
			<i>Schrapping van de verstrekkingen 680610 - 680621 tot 680831 - 680842 en 680875 - 680886 door het K.B. van 5.9.2001 (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001</i>			
	680853	680864	<i>Geschrapd door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)</i>			
"	735276	735280	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Geheel van onderdelen die deel uitmaken van een prothese ter vervanging van de botcortex			"
	720436	720440	<i>"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009)</i> "Enkel : Gecementeerde tibiale component	U	500	
	720451	720462	Tibiale component voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	850	
	720473	720484	Gecementeerde talaire component	U	525	
	720495	720506	Talaire component voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating	U	1000	
	720510	720521	Talaire insert in polyethyleen	U	275	"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"TRAUMATOLOGIE EN OSTEOSYNTHESE :

Nagel :

701094	701105	Elastische Nagel : Elastische nagel	U	80
701116	701120	Vergrendelbare centromedulaire nagel : Humeraal nagel, centromedullair, vergrendelbaar	U	500
701131	701142	Femorale of tibiaal nagel, centromedullair, vergrendelbaar	U	450
701153	701164	Voorarmnagel, centromedullair, vergrendelbaar	U	375
701175	701186	Trochanternagel, centromedullair, vergrendelbaar (tot en met 24 cm) met cervicaal implantaat, blokkeerschroef en/of antirotatie implantaat inbegrepen	U	650
701190	701201	Lange trochanternagel, centromedullair, vergrendelbaar (vanaf 24cm) met cervicaal implantaat, blokkeerschroef en/of antirotatie-implantaat inbegrepen	U	830
701212	701223	Gecanuleerde vergrendelbare schroef-nagel	U	385
701234	701245	Centromedulaire artrodesenagel, vergrendelbaar : Enkelvoudige artrodesenagel voor de knie, centromedullair, vergrendelbaar	U	800
701256	701260	Samengestelde artrodesenagel voor de knie, centromedullair, vergrendelbaar	U	1860
701271	701282	Artrodesenagel voor de enkel, centromedullair, vergrendelbaar	U	575
701293	701304	Centromedulaire nagel voor lidmaatverlenging : Enkelvoudige centromedulaire nagel voor lidmaatverlenging	U	750
701315	701326	Samengestelde centromedulaire nagel voor lidmaatverlenging	U	1650
701330	701341	Vergrendelschroef voor centromedulaire nagel : Vergrendelschroef voor centromedulaire nagel, vergrendelmechanisme inbegrepen	U	70
701352	701363	Vergrendelblad voor centromedulaire nagel	U	140
701374	701385	Fixatie-elementen en accessoires voor centromedulaire nagel : Endcap voor centromedulaire nagel	U	58
701396	701400	Condylusschroef en moer voor centromedulaire nagel	U	180
701411	701422	Washer voor centromedulaire nagel	U	50

701433	701444	Compressieschroef voor centromedullaire nagel	U	65
701455	701466	Blokkeerschroef voor centromedullaire nagel, met uitzondering van de blokkeerschroef van een cervicaal implantaat	U	58
		Compressieplaat :		
		Hoekplaat :		
701470	701481	Niet-gecanuleerde hoekplaat	U	245
701492	701503	Gecanuleerde hoekplaat	U	245
		Dynamisch plaat systeem :		
701514	701525	Compressieplaat voor DCS (Dynamic Condylar System)	U	350
701536	701540	Compressieplaat voor DHS (Dynamic Hip System)	U	300
701551	701562	Plaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat (locking plate) voor DHS (Dynamic Hip System)	U	300
701573	701584	Trochanterstabilisatieplaat voor DHS (Dynamic Hip System)	U	250
701595	701606	Compressieplaat met trochanterstabilisatieplaat in monobloc voor DHS (Dynamic Hip System)	U	425
701610	701621	Compressieschroef voor DHS (Dynamic Hip System)/DCS (Dynamic Condylar System)	U	20
701632	701643	Blokkeerschroef voor DHS (Dynamic Hip System)/DCS (Dynamic Condylar System)	U	150
701654	701665	Cervicaal anker voor DHS (Dynamic Hip System) of condylair anker voor DCS (Dynamic Condylar System)	U	140
701676	701680	Cervicale schroef voor DHS (Dynamic Hip System) of condylusschroef voor DCS (Dynamic Condylar System)	U	140
701691	701702	Te impacteren helicoïdaal cervicaal blad voor DHS (Dynamic Hip System) of te impacteren helicoïdaal condylair blad voor DCS (Dynamic Condylar System)	U	250 "
		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
		"Categorie 3"		
		<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001</i>		
		"TOEBEHOREN VOOR HEUPPROTHESE :		
688995	689006	Schroef of spike gebruikt bij het plaatsen van een acetabulaire cupula - maximum vijf stuks, per stuk	U	34
689010	689021	Acetabulair toebehoren ter voorkoming van luxatie	U	168
		De verstrekking 689010 - 689021 wordt enkel vergoed in geval van revisie."		
689032	689043	<i>Geschrapd door K.B. 9.12.2009 (in werking 1.3.2010)</i>		

"	689452	689463	"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 Acetabulaire steun voor cupula met cement fixatie	U	200	"
"	687816	687820	"K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) Obturator gebruikt bij het plaatsen van een femorale steel	U	20	
			De vergoeding wordt alleen toegestaan bij het plaatsen van een steel voor gebruik met cement."			
"	687234	687245	"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004) Kruis voor reconstructie met peri-acetabulaire fixatie	U	250	"
			"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) "TOEBEHOREN VOOR KNIEPROTHESEN:			
	735291	735302	Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk	U	300	
	735313	735324	Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, in poreus metaal of voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, per stuk	U	300	
	735335	735346	Tibiale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk	U	370	
	735350	735361	Tibiale wig assemblageschroeven inbegrepen, in poreus metaal of voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, per stuk	U	370	
	735372	735383	Tibiaal of femoraal huls voor plaatsing met cement, per stuk	U	530	
	735394	735405	Tibiaal of femoraal huls, in poreus metaal of voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating, per stuk	U	960	
	735416	735420	Botschroef, maximum 4 stukken, per stuk	U	40	
	735431	735442	Botplug, maximum 2 stukken, per stuk	U	150	
	735453	735464	Obturator gebruikt bij het plaatsen van een steel voor knieprothese	U	20	
			De terugbetaling van de obturator wordt alleen toegepast bij het plaatsen van een steel voor plaatsing met cement."			
			"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011) "TOEBEHOREN VOOR IMPLANTATEN VOOR DE WERVELKOLOM :			
	700932	700943	Kabel voor sublaminare fixatie van een greffe, twee wervels of een staaf, ongeacht het aantal niveaus, voor het geheel van de cerclage	U	300	
	700954	700965	Cement, om in te brengen in geperforeerde schroeven voor bijkomende fixatie in de wervelkolom, voor de totaliteit, per ingreep	U	100	"

FIXATIE VAN DE DIAFYSE : *Geschrapd door K.B. 3.9.2010 (in werking 1.11.2010)*

FIXATIE VAN EPIFYSE : *Geschrapd door K.B. 3.9.2010 (in werking 1.11.2010)*

"K.B. 28.4.2011" (in werking 1.7.2011)

"TOEBEHOREN VOOR ENKELPROTHESEN :

	689393	689404	Botschroef, maximum 4 stukken, per stuk	U	34	"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
	681936	681940	"BEENDERMASSIEF VAN HET GELAAT :" <i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	681951	981962	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	681973	681984	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	681995	682006	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	682010	682021	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	682032	682043	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	682054	682065	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	682076	682080	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	682091	682102	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
			<i>"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)</i>			
			"Platen en schroeven voor reconstructie van de schedelbeenderen :			
	736013	736024	Plaat tot en met 10 gaten - niet-resorbeerbaar	U	75	
	736035	736046	Plaat met 11 tot 20 gaten - niet resorbeerbaar	U	90	
	736050	736061	Plaat met meer dan 20 gaten - niet-resorbeerbaar	U	110	
	736072	736083	Meshes, niet resorbeerbaar, 20cm ² of kleiner	U	25 per cm ²	
	736094	736105	Meshes, niet resorbeerbaar, groter dan 20 cm ² en kleiner dan 100cm ²	U	8 per cm ²	
	736116	736120	Meshes, niet resorbeerbaar, 100cm ² en meer	U	3 per cm ²	"
"	736131	736142	<i>"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010) + Erratum B.S. 10.2.2011</i> Schroef, niet resorbeerbaar, diameter kleiner dan 1,5mm	U	20	"
"	736153	736164	<i>"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Schroef, niet resorbeerbaar, diameter 1,5 mm of groter en kleiner dan 2,4 mm	U	20	
	736175	736186	Schroef, niet resorbeerbaar, diameter 2,4 mm en groter	U	32	
	736190	736201	Washer	U	6	

		Platen en schroeven voor reconstructie van schedel, gelaat en/of kaakbeen in resorbeerbaar materiaal :		
736212	736223	Plaat tot en met 10 gaten - resorbeerbaar	U	130
736234	736245	Plaat met 11 tot 20 gaten - resorbeerbaar	U	200
736256	736260	Plaat met meer dan 20 gaten - resorbeerbaar	U	235
736271	736282	Meshes, resorbeerbaar, 20cm ² of kleiner	U	25 per cm ²
736293	736304	Meshes, resorbeerbaar, groter dan 20cm ² en kleiner dan 100 cm ²	U	12 per cm ²
736315	736326	Meshes, resorbeerbaar, 100 cm ² en meer	U	7 per cm ²
736330	736341	Schroef van resorbeerbaar materiaal	U	35
		Platen voor reconstructie van specifieke delen van gelaat en/of kaakbeen :" "K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010) + Erratum B.S. 10.2.2011		
"	736352	736363	Plaat voor orbita-vloer niet-resorbeerbaar	U 400
	736374	736385	Plaat voor orbita-vloer resorbeerbaar	U 170 "
"	736396	736400	Plaat speciaal bedoeld voor reconstructie van de onderkaak "K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)	U 300
	736411	736422	Condyle, speciaal bedoeld voor fixatie aan een plaat voor reconstructie van de onderkaak inclusief fixatieelement	U 360
	736433	736444	Plaat met condyle, speciaal bedoeld voor reconstructie van de onderkaak	U 820 "
		BEKKEN : Geschrap door K.B. 3.9.2010 (in werking 1.11.2010)		
		SCHROEVEN : Geschrap door K.B. 3.9.2010 (in werking 1.11.2010)		
		HAAKJES : Geschrap door K.B. 3.9.2010 (in werking 1.11.2010)		
		UITWENDIGE FIXATIE : Geschrap door K.B. 28.4.2011 (in werking 1.7.2011)		
		STIFTEN : Geschrap door K.B. 28.4.2011 (in werking 1.7.2011)		
		"K.B. 28.4.2011" (in werking 1.7.2011)		
		"Externe fixatoren :		
736831	736842	Tijdelijk gebruik van een uitwendig fixatiesysteem gebruikt in combinatie met de verstrekingen 736853-736864 en/of 736875-736886	U	275
736853	736864	Pin voor externe fixator voor hand of voet	U	7
736875	736886	Pin voor externe fixator, met uitzondering van fixatoren voor hand en voet	U	37
736890	736901	Driedimensionele externe fixator voor computerondersteunde multiaxiale correctie, gebruikt in combinatie met de verstrekingen 736853-736864 en/of 736875-736886."		

			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
			"ALLERLEI :"		
			<i>"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 27.4.2007" (in werking 1.7.2007)</i>		
"	689054	689065	Cement - met of zonder antibiotica - gebruikt bij het plaatsen van een gewrichtsprothese - per 20g	U	33
			De vergoeding voor cement gebruikt bij het plaatsen van een heupprothese is beperkt tot maximaal 6 eenheden van 20 g.		
			De vergoeding voor cement gebruikt bij het plaatsen van een schouderprothese is beperkt tot maximaal 3 eenheden van 20 g."		
			<i>"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)</i>		
			"De vergoeding voor cement gebruikt bij het plaatsen van een enkelprothese is beperkt tot maximaal 1 eenheid van 20 g."		
			<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i>		
			"De vergoeding voor cement gebruikt bij het plaatsen van een knieprothese is beperkt tot maximaal 6 eenheden van 20 g."		
			<i>"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)</i>		
"	683034	683045	Cement voor kyphoplastie met ballon gebruikt samen met de verstrekking 683012-683023, per niveau, maximum 2 niveaus.	U	82 "
			<i>"K.B. 27.4.2007" (in werking 1.7.2007)</i>		
"	683056	683060	Schroef gebruikt bij het plaatsen van het glenoïdaal gedeelte van een schouderprothese - maximum 4 stuks, per stuk	U	34 "
			<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i>		
"	720392	720403	Diafysaire obturator gebruikt tijdens de plaatsing van een humerussteel voor plaatsing met cement	U	20
			De terugbetaling van de obturator wordt alleen toegepast bij het plaatsen van een steel voor plaatsing met cement."		
			<i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)</i>		
"	689990	690001	Cerclagemateriaal, per kabel of draad	U	34
			<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010) + Erratum B.S. 18.10.2010</i>		
			"TRAUMATOLOGIE EN OSTEOSYNTHESE :		
			Schroef, kram en pin :		
			Osteosyntheseschroef :		
	701713	701724	Niet-gecanuleerde osteosyntheseschroef, zonder mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	27

701735	701746	Niet-gecanuleerde, niet-zelfborende osteosyntheseschroef, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	37	
701750	701761	Niet-gecanuleerde, zelfborende osteosyntheseschroef, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	37	
701772	701783	Niet-gecanuleerde osteosyntheseschroef, met « low profile » eigenschappen, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	27	
701794	701805	Gecanuleerde osteosyntheseschroef, zonder mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	100	
701816	701820	Gecanuleerde osteosyntheseschroef, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	100	
701831	701842	Niet-gecanuleerde koploze compressieschroef (type « HERBERT »), voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	120	
701853	701864	Gecanuleerde koploze compressieschroef (type « HERBERT »), voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	140	
701875	701886	Toebehoren voor osteosyntheseschroef : Moer voor osteosyntheseschroef, per stuk	U	27	
701890	701901	Afzonderlijk implantaat ter correctie van het contactoppervlak tussen een schroef en een plaat, per stuk (WASHER)	U	22	
701912	701923	Spacer voor osteosyntheseschroef, per stuk	U	12	
701934	701945	Kram : Ligamentkram of kram voor osteosynthese, zonder vormgeheugen of compressie, per kram	U	70	
701956	701960	Ligamentkram of kram voor osteosynthese, met vormgeheugen of compressie, per kram	U	130	
701971	701982	Pin gebruikt als implantaat : Pin, met of zonder schroefdraad, ongeacht de diameter, met uitzondering van de pinnen voor externe fixator, per stuk	U	16	"
682651	682662	"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "Categorie 4" GEWRICHTSPROTHESEN : Prothese op maat (individueel vervaardigd volgens de verschillende dimensies)			"
"	736912	736923 "K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011) Staal op maat, aangepast aan het femoraal kanaal, voor het geheel van de elementen			

	736934	736945	Kop op maat, gebruikt in combinatie met een steel beschreven onder 736912-736923				"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>				
			"B. OFTALMOLOGIE :				
			Categorie 2"				
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i>				
"	682754	682765	Intra-oculaire lens, in polymethylmethacrylaat, ongecoat en gecoat	U	75		"
			<i>"K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i>				
"	682776	682780	Plooibare of multifocale intra-oculaire lens	U	75		"
			<i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)</i>				
"	682791	682802	Torische lens van twee dioptrie of meer	U	200		"
	682813	682824	Torische lens van zes dioptrie of meer	U	400		"
			<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i>				
"	697130	697141	Orbita implantaat geplaatst na enucleatie of evisceratie	U	36		"
			<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)</i>				
"	697152	697163	Orbita implantaat waarvan de oppervlaktestructuur weefselingroei mogelijk maakt en dat wordt geplaatst na enucleatie, na secundair implant of bij anoftalmie	U	420		"
			<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)</i>				
"	697174	697185	Drainage-implantaat dat het wegvloeiën van vloeistof uit de voorkamer bevordert	U	250		"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>				
			"Categorie 3"				
	682850	682861	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
	682872	682883	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
	682894	682905	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
	682916	682920	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
	682931	682942	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
	682953	682964	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
	682975	682986	<i>Geschrap door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)</i>				
			<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)</i>				
"	697196	697200	Spanring voor het lenskapsel, inclusief de eventuele injector	U	70		"
	697211	697222	Siliconesponsje voor de behandeling van netvliesloslating, per stuk	U	65		"
	697233	697244	Cerclageband voor de behandeling van netvliesloslating, per stuk	U	25		"

	697255	697266	Rail voor cerclageband, per stuk	U	16	
	697270	697281	Radiaalwig in silicone voor cerclageband, per stuk	U	25	
	697292	697303	Clip in tantalium voor cerclageband, per stuk	U	25	
	697314	697325	Silicone-olie of gas gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 246654-246665	U	95	
	697336	697340	Meatusspijker	U	30	
	697351	697362	Doorboorde meatusspijker	U	40	
	697373	697384	Mono- of bicaniculaire sonde gebruikt bij herstel van de traankanalen	U	75	
	697395	697406	Draad voor ophanging van het bovenste ooglid ter behandeling van ptosis, per draad	U	120	
	697410	697421	Implanteerbaar goudplaatje ter behandeling van retractie van het bovenste ooglid	U	330	"
	697432	697443	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	697454	697465	<i>Geschrapd door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
"	697852	697863	<i>"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i> Implantaat gebruikt voor het opvullen van het onderste ooglid in geval van retractie na trauma, bij een schildklierpathologie, een systeemziekte of na radiotherapie	U	190	
	697874	697885	Implantaat voor het opvullen van de orbita bij enofthalmie	U	330	"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> "C. NEUROCHIRURGIE :			
			Categorie 1"			
"	683071	683082	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006) + "K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)</i> Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde pomp met regelbaar debiet bestemd voor intratheaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie			"
"	683093	683104	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Ingeplante neurostimulator, inclusief patient programmer			"
"	715094	715105	<i>"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Ingeplante vervangingsneurostimulator, inclusief patient programmer			"
"	715116	715120	<i>"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i> Eerste heroplaadbare neurostimulator			"

	715131	715142	Heroplaadbare vervangingsneurostimulator	"
"	683115	683126	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)</i> Ingeplante elektrode en toebehoren voor neurostimulator	
	683130	683141	Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie	"
"	683152	683163	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)</i> Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde pomp met regelbaar debiet bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum	"
"	683174	683185	<i>"K.B. 13.9.2004" (in werking 1.11.2004) + "K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006) + "K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)</i> Implanteerbare pomp met constant debiet bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie	"
"	683196	683200	<i>"K.B. 13.9.2004" (in werking 1.11.2004) + "K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)</i> Implanteerbare pomp met constant debiet bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum	"
"	709096	709100	<i>"K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)</i> Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde vervangingspomp met regelbaar debiet, bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie	
	709111	709122	Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde vervangingspomp met regelbaar debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum	
	709133	709144	Implanteerbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecaal toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie	
	709155	709166	Implanteerbare vervangingspomp met constant debiet, bestemd voor intrathecale toediening van morfine of van een morfinomimeticum	
	709170	709181	Katheter en programmeringshulpstukken voor implanteerbare pomp	
	709192	709203	Katheter in geval van negatieve test	"

		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
		"Categorie 2"		
	683255 683266	<i>Geschrapd door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
	683270 683281	<i>Geschrapd door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
	683292 683303	<i>Geschrapd door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
	683314 683325	<i>Geschrapd door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
"	683336 683340	Reservoir met epidurale of intrathecale enkele of dubbele catheter voor herhaalde transcutane injecties	U	"
		<i>"K.B. 24.8.2001" (in werking 1.10.2001)</i>		
"	683410 683421	Synthetisch weefsel van dura mater voor gebruik tijdens een neurochirurgische ingreep, U 5,3 per cm ²		"
		<i>"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)</i>		
"	720414 720425	Dura mater weefsel van dierlijke oorsprong (niet bovien) voor gebruik tijdens een neurochirurgische ingreep, U 7,34 per cm ²		"
		<i>"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)</i>		
		"Hydrocefaluskleppen :		
		Niet regelbare kleppen :		
	695516 695520	Klep zonder anti-sifon systeem en zonder katheters	U	653
	695531 695542	Klep zonder anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters	U	763
	695553 695564	Klep zonder anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter	U	708
	695575 695586	Klep met anti-sifon systeem en zonder katheters	U	895
	695590 695601	Klep met anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters	U	1005
	695612 695623	Klep met anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter	U	950
		Regelbare kleppen gebruikt binnen de indicaties voorzien in § 7bis :		
	695634 695645	Klep zonder anti-sifon systeem en zonder katheters	U	1258
	695656 695660	Klep zonder anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters	U	1369
	695671 695682	Klep zonder anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter	U	1313
	695693 695704	Klep met anti-sifon systeem en zonder katheters	U	1500

	695715	695726	Klep met anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters	U	1611	
	695730	695741	Klep met anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter	U	1555	
	695752	695763	Regelbare kleppen gebruikt buiten de indicaties voorzien in § 7bis : Klep zonder anti-sifon systeem en zonder katheters	U	692	
	695774	695785	Klep zonder anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters	U	752	
	695796	695800	Klep zonder anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter	U	722	
	695811	695822	Klep met anti-sifon systeem en zonder katheters	U	825	
	695833	695844	Klep met anti-sifon systeem en met proximale en distale katheters	U	886	
	695855	695866	Klep met anti-sifon systeem en met enkel een distale katheter	U	855	"
"	682614	682625	<i>"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)</i> Clip voor behandeling van een cerebrale aneurysma, gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 232551-232562, per clip	U	232	"
	683594	683605	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> "Categorie 3" <i>Geschraapt door K.B. 20.9.2009 (in werking 1.12.2009)</i> <i>"K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)</i> "Cranioplastie .:"			
"	715374	715385	<i>"K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009) + "K.B. 5.4.2011" (in werking 1.6.2011)</i> Implantaat voor cranioplastie, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken zonder schroeven, niet resorbeerbaar, per afsluitingspunt	U	55	"
"	715396	715400	<i>"K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009) + Erratum B.S. 30.10.2009</i> Implantaat voor cranioplastie, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken zonder schroeven, resorbeerbaar, per afsluitingspunt	U	75	"
"	715411	715422	<i>"K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)</i> Rond plaatje van het type burr-hole cover, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken met schroeven of rivetten, niet resorbeerbaar, schroeven of rivetten inbegrepen, per afsluitingspunt	U	130	

	715433	715444	Rond plaatje van het type burr-hole cover, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken met schroeven of rivetten, resorbeerbaar, schroeven of rivetten inbegrepen, per afsluitingspunt	U	130	
	715455	715466	Niet rond plaatje, speciaal ontworpen voor het sluiten van de flappen na een craniotomie, te gebruiken met schroeven of rivetten, resorbeerbaar of niet, schroeven of rivetten inbegrepen, per afsluitingspunt	U	90	"
			<i>"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)</i> "Toebehoren voor hydrocefaluskleppen			
	695870	695881	Anti-sifon systeem	U	251	
	695951	695962	Reservoir	U	216	
	695973	695984	Connector	U	58	"
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> "Draineerkatheters :"			
			<i>"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i>			
"	695892	695903	Ventriculaire of lumbale draineerkatheter, met reservoir	U	169	
	695914	695925	Draineerkatheter zonder reservoir	U	96	
	695936	695940	Draineerkatheter doordrenkt of doordrenkbaar met antibiotica	U	96	"
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> "Extern ventrikeldrainagesysteem :			
	683896	683900	Extern ventrikeldrainagesysteem, voor het geheel van de samenstellende elementen : ventriculaire draineerkatheter, manueel of elektronisch monitoringsysteem van cerebro-spinaal vocht, inclusief de drukleidingen met terugslagklep, de gegraduateerde druppelkamer, de connectoren en het opvangsysteem	U	146	
	683911	683922	Extern ventrikeldrainagesysteem, voor het geheel van de samenstellende elementen : ventriculaire draineerkatheter doordrenkt of doordrenkbaar met antibiotica, manueel of elektronisch monitoringsysteem van cerebro-spinaal vocht, inclusief de drukleidingen met terugslagklep, de gegraduateerde druppelkamer, de connectoren en het opvangsysteem	U	146	"
			<i>"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i> "Cement :			
	683955	683966	Acrylaat cement voor het dichten van defecten van het schedeldak, per 10 g	U	60	

	683970	683981	Cement op basis van apatiet voor het dichten van defecten van het schedeldak, per 5 g	U	220	"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
			"D. OTORINOLARYNGOLOGIE :			
			Categorie 1"			
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i>			
"	683690	683701	Volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden			"
			<i>"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i>			
"	683211	683222	Vervanging van het te implanteren deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder spraakprocessor)			"
			<i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.2.2010)</i>			
"	691891	691902	Tweede volledig gehoortoestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden geplaatst bij patiënt simultaan of sequentieel met het plaatsen van het gehoortoestel beschreven onder verstrekking 683690-683701			"
	691913	691924	Vervanging van het te implanteren deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder spraakprocessor)			"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i>			
"	683712	683723	Verzekeringstegemoetkoming voor herstel van de spraakprocessor			"
			<i>"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i>			
"	683233	683244	Verzekeringstegemoetkoming voor de vervanging van de spraakprocessor			"
			<i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.2.2010)</i>			
"	691935	691946	Verzekeringstegemoetkoming voor de vervanging van de spraakprocessor van het contralateraal oor.			"
			Met contralateraal wordt het oor bedoeld dat het laatst een eerste implantaat kreeg."			
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
			"Categorie 2"			
			<i>"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)</i>			
			"Prothese bij verminderd gehoor			
	682673	682684	Implantaat voor totale reconstructie van de gehoorbeenketen	U	330	
	682695	682706	Implantaat voor partiële reconstructie van de gehoorbeenketen	U	330	
	682710	682721	Zuiger	U	90	"

		<i>"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999)</i>			
		"Spraakprothese :			
	685554 685565	Uitneembare spraakprothese voor tracheoesophagale shunt bevestigd op een op de huid gekleefde steunring : lage druk kleptype	U	35	"
		<i>"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999) + "K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i>			
"	685591 685602	Spraakprothese voor permanente plaatsing in een tracheoesophagale shunt	U	186	"
		<i>"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999)</i>			
		"De verstrekkingen 685554 - 685565 en 685591 - 685602 zijn onderling niet cumuleerbaar."			
	687735 687746	<i>Geschrapd door K.B. 19.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
	687750 687761	<i>Geschrapd door K.B. 19.1.2010 (in werking 1.5.2010)</i>			
		<i>"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004)</i>			
"	687934 687945	Synthetisch weefsel gebruikt bij tracheale autotransplantatie voor de behandeling van larynxcarcinoom, U 5,3 per cm ² .			"
		<i>"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)</i>			
"	715256 715260	Laryngectomie tube, accessoires inbegrepen (5 filters), per stuk	U	105	
		Het forfait kan maximum viermaal per kalenderjaar aangerekend worden."			
		<i>"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009) + Erratum B.S. 26.10.2009</i>			
"	715271 715282	Stent voor tracheale stomie met endotracheale vleugeltjes, per stuk	U	180	
		Het forfait kan maximum viermaal per kalenderjaar aangerekend worden."			
		<i>"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)</i>			
"	715293 715304	Tracheale stent in T vorm, per stuk	U	285	
	715315 715326	Tube voor salivaire derivatie, per stuk	U	315	
	715330 715341	Tracheotomiebutton, met uitsluiting van larynxbutton voor gelaryngectomiseerde patiënten, per stuk	U	55	"
		<i>"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999)</i>			
		" Categorie 3 :			
		Toebehoren voor spraakprothese :			
	685613 685624	Tracheotomieklep in combinatie met spraakprothese (forfait voor disposable schijfjes, klep, kleefmateriaal en diafragma)	U	234	
	685635 685646	Externe filter voor tracheale humidificator	U	120	"
		<i>"K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) + "K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)</i>			
"	687772 687783	Externe filter en kleefmateriaal voor tracheale humidificator met metalen behuizing voorzien in de verstrekking 680912-680923 of 680934-680945	U	140	

	687794	687805	Basisstuk in kunststof voor tracheale humidificator met metalen behuizing voorzien in de verstrekking 680912-680923 of 680934-680945	U	70	"
"	680912	680923	<i>"K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Filter en secretievanger voor verzorging van een tracheostoma na laryngectomie zonder spraakprothese en gemonteerd in een metalen behuizing (forfait voor basisstuk, filter, kleefmateriaal, secretievanger en behuizing)	U	686	
	680934	680945	Filter en secretievanger voor verzorging van een tracheostoma na laryngectomie met spraakprothese en gemonteerd in een metalen behuizing (forfait voor basisstuk, filter, kleefmateriaal, secretievanger en behuizing)	U	908	
	De verstrekkingen 680912-680923 en 680934-680945 zijn niet onderling cumuleerbaar."					
	<i>"K.B. 24.9.2001" (in werking 1.12.2001) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i> "Verankeringsystemen voor BAHA (Bone Anchored Hearing Aids) :					
	685952	685963	Implantaten gebruikt bij het plaatsen van een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen, eerste fixatiepunt, inclusief alle toebehoren en de drillboor	U	1138	
	685974	685985	Implantaten gebruikt bij het plaatsen van een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen, tweede (slapend) fixatiepunt, inclusief alle toebehoren en de drillboor	U	320	"
"	683572	683583	<i>"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Vervanging van de opbouw (abutment) voor BAHA	U	914	"
	<i>"K.B. 15.10.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i> "Contactpunten voor epithesen :					
	685451	685462	Implantaten gebruikt voor de constructie van een beenverankering voor epithese, voor wat betreft de inwendige delen, inclusief alle toebehoren en de drillboor, per verankeringspunt	U	445	
	685473	685484	Implantaten gebruikt voor de standaard opbouw (abutment) van een beenverankering voor epithese, inclusief alle toebehoren en de drillboor, per verankeringspunt	U	192	
	685495	685506	Implantaten gebruikt voor de gehoekte opbouw (console abutment) van een beenverankering voor epithese, inclusief alle toebehoren en de drillboor, per verankeringspunt	U	363	
	De verstrekkingen 685473 - 685484 en 685495 - 685506 mogen per verankeringspunt onderling niet worden gecumuleerd."					
	<i>"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i> "Cement :					
	684390	684401	Acrylaat cement voor het dichten van craniofaciale defecten, per 10 g	U	60	

	684412	684423	Cement op basis van apatiet voor het dichten van craniofaciale defecten per 5 g	U	220	"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "E. UROLOGIE EN NEFROLOGIE :"			
			"K.B. 21.1.2002" (in werking 1.3.2002) "Categorie 1"			
	684154	684165	Toestel bestaande uit ingeplante lumbosacrale elektroden en een uitwendige stimulator, geplaatst ter behandeling van spastisch neurogeen blaaslijden als gevolg van een onomkeerbaar ruggemergletstel			"
			"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.11.2007)			
"	697675	697686	Eerste ingeplante neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697690	697701	Ingeplante vervangingsneurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697712	697723	Ingeplante elektrode voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697734	697745	Vervanging van de ingeplante elektrode voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697756	697760	Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697771	697782	Ingeplante extensie voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697793	697804	Vervanging van de ingeplante extensie voor neurostimulator bij dysfunctie van de lage urinewegen			
	697815	697826	Patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij dysfunctie van de lage urinewegen			"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "Categorie 2"			
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) + "K.B. 1.7.2011" (in werking 1.10.2011)			
"	684036	684040	Geïmplanteerde urinaire kunstsfincter, samengesteld uit een opblaasbare manchet, een pomp met controlesysteem en een reservoir dat de druk regelt	U	5300	"
	684051	684062	<i>Geschrapt door K.B. 13.01.2006 (in werking 1.3.2006)</i>			
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 13.01.2006" (in werking 1.3.2006)			
"	684073	684084	Erectieprothese voorzien van vloeistofreservoir en pomp en geplaatst wegens impotentie ten gevolge van vasculaire of neurologische aandoening of na phalloplastie bij genderdysforie	U	3873	"

		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
		"Categorie 3"		
	684176 684180	<i>Geschrapd door K.B. 19.8.2011 (in werking 1.10.2011)</i>		
"	684191 684202	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 16.1.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Blijvende katheter met het oog op een chronische peritoneale dialyse	U 238	"
"	684213 684224	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Testikelprothese	U 291	"
"	684235 684246	<i>"K.B. 24.9.2001" (in werking 1.12.2001) + "K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)</i> Transvaginaal aangebrachte suburethrale band ter behandeling van stress-incontinentie naar aanleiding van de verstrekking 432751-432762	U 360	"
"	684272 684283	<i>"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Dubbel J-sonde voor drainage langs de ureter, per ureter	U 80	"
"	682636 682640	<i>"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)</i> Geheel van goudmarkers (incl. naalden) gebruikt bij prostaatcarcinoom die behandeld wordt met IGRT (image guided radiotherapy)	U 270	
	682732 682743	Geheel van goudmarkers (excl. naalden) gebruikt bij prostaatcarcinoom die behandeld wordt met IGRT (image guided radiotherapy)	U 173	"
		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
		"F. HEELKUNDE OP HET ABDOMEN EN PATHOLOGIE VAN HET SPIJSVERTERINGSSTELSEL :"		
		<i>"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i>		
		"Categorie 1"		
	613056 613060	Eerste ingeplante stimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van dynamische graciloplastie		
	613071 613082	Vervangingsstimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van dynamische graciloplastie		
	613093 613104	Eerste ingeplante stimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie		
	613115 613126	Vervangingsstimulator voor behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie		"
	613130 613141	<i>Geschrapd door K.B. 13.7.2011 (in werking 1.10.2011)</i>		
	613152 613163	<i>Geschrapd door K.B. 13.7.2011 (in werking 1.10.2011)</i>		
"	614493 614504	<i>"K.B. 13.7.2011" (in werking 1.10.2011)</i> Ingeplante elektrode voor de verstrekking 613056-613060 of 613071-613082		

	614515	614526	Vervanging van de ingeplante elektrode voor de verstrekking 613056-613060 of 613071-613082		
	614530	614541	Patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij behandeling van fecale incontinentie door middel van dynamische graciloplastie		
	614552	614563	Ingeplante elektrode voor de verstrekking 613093-613104 of 613115-613126		
	614574	614585	Vervanging van de ingeplante elektrode voor de verstrekking 613093-613104 of 613115-613126		
	614596	614600	Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie		
	614611	614622	Ingeplante extensie voor neurostimulator bij de behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie		
	614633	614644	Vervanging van de ingeplante extensie voor neurostimulator bij de behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie		
	614655	614666	Patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij behandeling van fecale incontinentie door middel van sacrale zenuwstimulatie		"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
			"Categorie 2"		
"	684316	684320	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Peritoneoveneuze shunt voor ascitesbehandeling	U	1356 "
"	684331	684342	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> Reservoir voor intraperitoneale catheter voor herhaalde transcutane injecties	U	"
"	613174	613185	<i>"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i> Artificiële anale sfincter ter behandeling van fecale incontinentie, inclusief het bijgaande toebehoren	U	5471 "
"	699311	699322	<i>"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)</i> Biliaire stent in kunststof, per stent	U	75
	699333	699344	Zelfexpandeerbare biliaire stent, per stent	U	1000
	699355	699366	Pancreasstent in kunststof, per stent	U	75
	699370	699381	Zelfexpandeerbare pancreasstent, per stent	U	1000
	699392	699403	Zelfexpandeerbare slokdarmstent in kunststof, per stent	U	635
	699414	699425	Zelfexpandeerbare slokdarmstent in metaal, per stent	U	1400

	699436	699440	Zelfexpandeerbare duodenale stent, per stent	U	1400	
	699451	699462	Zelfexpandeerbare colon stent, per stent	U	1400	"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
			"Categorie 3"			
	684434	684445	Implanteerbaar netje voor herstel van breuk of eventratie, per 10 cm ²	U		"
			<i>De verstrekkingen 686011 - 686022 tot 686210 - 686221 werden geschrapt door het K.B. van 8.11.1999. (in werking 1.1.2000)</i>			
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i>			
"	693711	693722	Regelbare maagband en bijhorend bedieningspoortstelsel gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 241813-241824	U	1750	"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999)</i>			
			"G. HEELKUNDE OP DE THORAX EN CARDIOLOGIE :			
			Categorie 1"			
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)</i>			
"	684530	684541	Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor			"
			<i>"K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)</i>			
"	684375	684386	Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor			"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
"	684611	684622	Implanteerbare defibrillator			"
	684633	684644	Bijkomende tussenkomst voor de elektroden en geïmplantatoebehoren voor de defibrillator	U		
			Categorie 2"			
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.12.1997 (cfr. overgangsbepalingen van artikel 35, § 15, 2°)) + "K.B. 9.1.1998" (in werking 1.2.1998)</i>			
"	684736	684740	Hartklep			"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
"	684751	684762	Ultrafijn chirurgisch membraan in geëxpandeerd polytetrafluorethyleen, per 10 cm ²	U		"
	685694	685705	<i>Geschrapt door K.B. 7.09.2003 (in werking 1.11.2003)</i>			
			<i>"K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 2.6.2006" (in werking 1.7.2006)</i>			
"	685731	685742	Implanteerbare endocardiale unipolaire elektrode voor de verstrekking 684530 – 684541 of de verstrekking 684375-684386, per elektrode	U	553	

685753	685764	Implanteerbare endocardiale bipolaire elektrode voor de verstreking 684530 – 684541 of de verstreking 684375-684386, per elektrode	U	553	
685775	685786	Implanteerbare myocardiale elektrode voor de verstreking 684530 – 684541 of de verstreking 684375-684386, per elektrode	U	553	
685790	685801	Implanteerbare endocardiale single-pass elektrode voor de verstreking 684530 – 684541 of de verstreking 684375-684386, per elektrode	U	753	"
<i>De verstrekingen 684773 - 684784 en 684795 - 684806 werden geschrapt door het K.B. van 8.11.1999. (in werking 1.1.2000)</i>					
<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>					
"H. BLOEDVATENHEELKUNDE :					
Categorie 2"					
Rechte vaatent (geweven, gebreid, velours) : <i>Geschrapt door K.B. 19.8.2011 (in werking 1.10.2011)</i>					
Bifurcatieënt (geweven, gebreid, velours) : <i>Geschrapt door K.B. 19.8.2011 (in werking 1.10.2011)</i>					
<i>"K.B. 19.8.2011" (in werking 1.10.2011)</i>					
<i>"Vaatenten</i>					
715676	715680	Vaatent gebruikt voor femoro-popliteale bypass (boven de knie)	U	800	
715691	715702	Vaatent gebruikt voor femoro-femorale cross over	U	750	
715713	715724	Vaatent gebruikt voor femoro-distale bypass	U	1225	
715735	715746	Vaatent gebruikt voor axilo-femorale bypass	U	1225	
715750	715761	Vaatent gebruikt voor aorta-iliacale bypass	U	600	
715772	715783	Vaatent gebruikt voor aorta-femorale bypass	U	600	
715794	715805	Vaatent gebruikt voor ilio-femorale bypass	U	600	
715816	715820	Vaatent gebruikt voor thoracale bypass < 15 cm	U	600	
715831	715842	Vaatent gebruikt voor thoracale bypass > en = 15 cm	U	950	
715853	715864	Vaatent type valsalva met of zonder 1 zijtak	U	1700	
715875	715886	Vaatent met 1 of 2 zijtakken	U	1300	
715890	715901	Vaatent met 3 of 4 zijtakken	U	1700	
715912	715923	Bifurcatieënt	U	800	
715934	715945	Access prothese voor hemodialyse	U	500	"

		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
		"Teflon vilt :			
	685090 685101	Teflon vilt : dikte 1/16 : 7,5 x 7,5 cm		U	
	685112 685123	Teflon vilt : dikte 1/16 : 10 x 10 cm		U	
	685134 685145	Teflon vilt : dikte 1/8 : 10 x 10 cm		U	"
		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i>			
		"Weefsel voor angioplastiek :			
	685156 685160	Weefsel voor angioplastiek : 4 x 4 duim		U	
	685171 685182	Weefsel voor angioplastiek : 6 x 6 duim		U	"
	685193 685204	<i>Geschrap door K.B. 3.8.2007 (in werking 1.10.2007)</i>			
	685215 685226	<i>Geschrap door K.B. 3.8.2007 (in werking 1.10.2007)</i>			
"		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>			
"	685230 685241	Reservoir met intravasculaire catheter voor herhaalde transcutane injecties		U	"
"		<i>"K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002)</i>			
"	685252 685263	Endovasculaire filter van vena cava, die percutaan wordt geplaatst, inclusief het materiaal gebruikt voor de plaatsing ervan		U	600 "
"		<i>"K.B. 6.11.1999" (in werking 1.1.2000)</i>			
"	685871 685882	Het geheel van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 voor de sluiting van de verbinding tussen de aorta en de arteria pulmonalis of ductus arteriosus met diameter kleiner dan 4 mm. De diameter van het defect dient op een objectieveerbare manier te worden gemeten		U	610
	685893 685904	Het geheel van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 voor de sluiting van een ductus arteriosus met diameter groter dan of gelijk aan 4 mm. De diameter van het defect dient op een objectieveerbare manier te worden gemeten		U	2195 "
"		<i>"K.B. 6.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004)</i>			
"	685915 685926	Het geheel van implanteerbaar materiaal, inclusief de sizing balloon, gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 voor de sluiting van een voorkamerseptumdefect of een kamerseptumdefect, verantwoordelijk voor een links-rechts shunt, en aangetoond aan de hand van de verhouding van het pulmonale debiet op het systemische debiet die minimaal 1,5 bedraagt		U	4830
	685930 685941	Het geheel van implanteerbaar materiaal, inclusief de sizing balloon, gebruikt tijdens de verstrekking 589455 - 589466 voor de sluiting van een foramen ovale bij paradoxale embolie		U	4830 "
	685296 685300	<i>Geschrap door K.B. 3.8.2007 (in werking 1.10.2007)</i>			

"	685311 685322	<p><i>"K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002)</i></p> <p>Dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589352 - 589363</p>	U 1700
		<p>Bij het gelijktijdig uitvoeren van een embolisatie van de slokdarmvarices mogen de verstrekkingen 685311 - 685322 en 688111 - 688122 onderling worden gecumuleerd."</p>	
"	687875 687886	<p><i>"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010) + "K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)</i></p> <p>Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van één of meerdere stent(s) naar aanleiding van de verstrekking 589013 - 589024</p>	U 1608 "
		<p><i>"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)</i></p> <p>"De verstrekking 687875 - 687886 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687890 - 687901 van artikel 35bis."</p>	
"	680315 680326	<p><i>"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)</i></p> <p>Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van één of meerdere drug eluting stent(s) naar aanleiding van de verstrekking 589013-589024 binnen de indicaties voorzien in § 11ter</p>	U 2047
		<p>De verstrekking 680315-680326 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687890-687901 van artikel 35bis.</p>	
	680352 680363	<p>Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van twee of meerdere stents naar aanleiding van de verstrekkingen 589013-589024 en 589035-589046</p>	U 3224
		<p>De verstrekking 680352-680363 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687890-687901 van artikel 35bis."</p>	
"	685355 685366	<p><i>"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)</i></p> <p>Gebruik van één of meerdere dilatatiekatheters, fenestratie- of septatie materiaal, occlusiemateriaal en implantaten naar aanleiding van de verstrekking 589455-589466</p>	U
		<p>De verstrekking 685355-685366 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 685871-685882, 685893-685904, 685915-685926 en 685930-685941."</p>	
"	683616 683620	<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i></p> <p>Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij revascularisatie van de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau</p>	U 1400 "
		<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i></p> <p>"De verstrekking 683616-683620 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715595-715606, 715610-715621, 715632-715643, 715654-715665, 683734-683745, 683756-683760 en 683631-683642."</p>	

"	683631 683642	<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij revascularisatie van renale, mesenteriale en supra aortische bloedvaten, met uitzondering van de carotisbloedvaten</p>	U 1400 "
		<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 683631-683642 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715595-715606, 715610-715621, 715632-715643, 715654-715665, 683734-683745, 683616-683620 en 683756-683760."</p>	
"	683653 683664	<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde of van een andere anatomische as, met uitzondering van de carotisbloedvaten</p>	U 1020 "
		<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 683653-683664 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 683771-683782 en 715632-715643."</p>	
"	683675 683686	<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Geheel van dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt bij veneuze revascularisatie</p>	U 1275 "
		<p><i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> "De verstrekking 683675-683686 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 683793-683804."</p>	
"	720856 720860	<p><i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Getunneliseerde centraal veneuze single of multi lumen katheter type Hickman-Broviac voor langdurig gebruik, inclusief het introductiemateriaal</p>	U 170
	720871 720882	Getunneliseerde centraal veneuze dialysekatheter type Hickman-Broviac voor langdurig gebruik, inclusief het introductiemateriaal	U 230
	720893 720904	Implanteerbare poort met één of 2 kamers met katheters voor herhaalde transcutane injecties voor intraveneuze, intraarteriële, epidurale, intrathecale of intraperitoneale injecties, inclusief het introductiemateriaal	U 300
	720915 720926	Perifeer ingebracht centraal veneuze katheter (PICC) voor langdurig gebruik, inclusief het introductiemateriaal	U 70 "
"	715595 715606	<p><i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Geheel van dilatatiemateriaal en beklede stent(s) gebruikt bij revascularisatie van de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau</p>	U 1900 "
		<p><i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 715595-715606 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715610-715621, 715654-715665, 683616-683620, 683631-683642, 683734-683745 en 683756-683760."</p>	

"	715610 715621	<p><i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Geheel van dilatatiemateriaal en beklede stent(s) gebruikt bij revascularisatie van renale, mesenteriale en supra aortische bloedvaten, met uitzondering van de carotisbloedvaten</p> <p style="text-align: right;">U 1900 "</p>
		<p><i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 715610-715621 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715595-715606, 715654-715665, 683616-683620, 683631-683642, 683734-683745 en 683756-683760."</p>
"	715632 715643	<p><i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i> Geheel van dilatatiemateriaal en beklede stent(s) gebruikt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde of van een andere anatomische as, met uitzondering van de carotisbloedvaten</p> <p style="text-align: right;">U 1520 "</p>
		<p><i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 715632-715643 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 683616-683620, 683631-683642, 683771-683782 en 683653-683664."</p>
	634012 634023	<p><i>"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "Endoprothesen Bifurcatie-endoprothese met contralaterale poot gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606</p> <p style="text-align: right;">U 5225 (dit omvat de bifurcatiestent, de contralaterale poot alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)</p>
	634034 634045	<p>Bifurcatie-endoprothese met contralaterale poot en iliacale en/of aorta-extensies gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606</p> <p style="text-align: right;">U 6840 (dit omvat de bifurcatiestent, de contralaterale poot, de iliacale en/of aorta-extensies ongeacht hun aantal, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)</p>
	634056 634060	<p>Aorta-uni iliacale endoprothese met of zonder occlusieplug gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606</p> <p style="text-align: right;">U 4640 (dit omvat de aorta-uni iliacale endoprothese, de occlusieplug indien die geïmplant werd, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)</p>
	634071 634082	<p>Aorta-uni iliacale endoprothese met of zonder occlusieplug en iliacale en/of aorta-extensies gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606</p> <p style="text-align: right;">U 6065 (dit omvat de aorta-uni iliacale endoprothese, de occlusieplug indien die geïmplant werd, de iliacale en/of aorta-extensies ongeacht hun aantal, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)</p>
	634093 634104	<p>Rechte abdominale aortaprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606</p> <p style="text-align: right;">U 2945 (dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)</p>

634115	634126	Eén rechte thoracale aortaprothese : 15 cm of meer gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 (dit omvat de prothese, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U 6650
634130	634141	Rechte thoracale aortaprothese : 15 cm of meer en rechte thoracale aortaprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 (dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)	U 9500
634152	634163	Eén rechte thoracale aortaprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 (dit omvat de prothese, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U 4750
634174	634185	Twee rechte thoracale aortaprothesen : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 (dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)	U 7600
634196	634200	Drie rechte thoracale aortaprothesen : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 (dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)	U 9500
634211	634222	Twee rechte thoracale aortaprothesen : 15 cm of meer gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 (dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)	U 9500
634233	634244	Rechte iliacale endoprothese gebruikt tijdens de verstreking 589610-589621 (dit omvat de prothese alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U 1600
634255	634266	Endoprothese, bedoeld als extensie ter hoogte van de arteria iliaca ter behandeling van een persisterend endoleak' op een aorta-endoprothese gebruikt tijdens de verstreking 589654-589665 (dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U 1600
634270	634281	Endoprothese, bedoeld als extensie ter hoogte van de abdominale aorta ter behandeling van een persisterend endoleak' op een aorta-endoprothese gebruikt tijdens de verstreking 589654-589665 (dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U 1425
634292	634303	Eén rechte thoracale aortaprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589654-589665 (dit omvat de prothese, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U 4750

	634314	634325	Rechte iliacale endoprothese gebruikt tijdens de verstrekking 589654-589665 (dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)"	U	1600	
"	715050	715061	<i>"K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)</i> Rechte thoracale aorta-endoprothese : 15 cm of meer met polyester verlengstuk gebruikt tijdens de verstrekkingen 229014-229025, 229316-229320, 229530-229541, 229596-229600, 229272-229283, 236014-236025, 236036-236040 of 236051-236062 (dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U	6650	
	715072	715083	Rechte aorta-endoprothese : 15 cm of meer met polyester verlengstuk gebruikt tijdens de verstrekkingen 237016-237020, 237053-237064 of 237075-237086 (dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)"	U	6650	
	683874	683885	<i>"K.B. 8.3.2007" (in werking 1.5.2007) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)</i> "Categorie 3 : Implantaat en toebehoren voor het percutaan afsluiten van de arteriële wand na een therapeutische endovasculaire procedure, per operatiezitting	U	150	"
	685370	685381	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> "I. PLASTISCHE EN RECONSTRUCTIEVE HEELKUNDE : Categorie 3 Borstprothese na totale mammectomie of unilaterale agenesie of wegens sequelen van een mutilerende ingreep op een borst	U		
	685392	685403	Weefselexpander, tijdelijk gebruikt na totale mammectomie of unilaterale agenesie of ten gevolge van een mutilerende ingreep op een borst	U		
	685414	685425	Weefselexpander, gebruikt als definitieve prothese na totale mammectomie of unilaterale agenesie of ten gevolge van een mutilerende ingreep op een borst	U		
	685436	685440	Weefselexpander, gebruikt na excisie van huidtumoren of littekens, leidend tot belangrijk weefselverlies, of bij reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen	U		"
	703231	703242	<i>"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011)</i> <i>"Weefsellijmen :</i> Basisvergoeding voor chirurgische lijm voor inwendig gebruik (per ingreep)	U	47	
	703253	703264	Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt tijdens een craniospinale ingreep (per ingreep)	U	319	

703275	703286	Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een aneurysma of bij contact met het parenchym (per ingreep)	U	518		
		De verstrekkingen 703231-703242, 703253-703264 en 703275-703286 zijn onderling niet cumuleerbaar.				
		Hemostatische producten :				
703290	703301	Hemostatisch product dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een aneurysma of bij contact met het parenchym (per stuk)	U	255		
		Anti-adhesieven :				
703312	703323	Anti-adhesief op basis van synthetische polymeren of een mengeling van natuurlijke (non-bovien) en synthetische polymeren dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een craniospinale ingreep (per stuk)	U	279		
703334	703345	Anti-adhesief dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij handchirurgie (per stuk)	U	222		
703356	703360	Anti-adhesief dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij gynaecologische chirurgie (per ingreep)	U	164	"	
		"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)				
		"J. PNEUMOLOGIE EN ADEMHALINGSSTELSEL				
		Categorie 2				
699252	699263	Bronchiale of pulmonale stent in kunststof, per stent	U	400		
699274	699285	Zelfexpandeerbare bronchiale of pulmonale stent in kunststof, per stent	U	508		
699296	699300	Zelfexpandeerbare bronchiale of pulmonale metalen stent, per stent	U	1100	"	
		"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)				
"	699893	699904	Tracheo-bronchiale Y stent in kunststof, per stent	U	750	"
		"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)				
		"§ 2. De in § 1 bedoelde implantaten worden enkel vergoed indien ze door een geneesheer-specialist zijn voorgeschreven en beantwoorden aan de bepalingen van § 3 van dit artikel."				

"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.10.2011)

"De producten inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven waarvoor de bedrijven een aanvraag tot opname op de lijsten van voor vergoeding aangenomen producten indienen tot uiterlijk 2 maanden na publicatie van het koninklijk besluit van 8 mei 2012 en waarvoor aan alle voorwaarden tot opname is voldaan, worden met ingang van de datum waarop aan de voormelde voorwaarden werd voldaan en ten vroegste op 1 oktober 2011 ingeschreven op die lijsten."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)

"§ 3. Algemene bepalingen en aannemingscriteria.

I. Definitie van een implantaat :

Met het oog op de toepassing van dit artikel dient onder de term «implantaat» te worden verstaan :

elk instrument, apparaat, hulpmiddel, elke stof of elk ander artikel alleen of in combinatie gebruikt, met inbegrip van het toebehoren en de software, nodig voor de goede werking ervan, en door de fabrikant bestemd om uitsluitend bij de mens en hoofdzakelijk voor de volgende doeleinden te worden aangewend :

- diagnose, preventie, bewaking, behandeling of verlichting van een ziekte, verwonding of handicap,
- onderzoek, vervanging of wijziging van de anatomie of van een fysiologisch proces,

waarbij de belangrijkste beoogde werking op het menselijk lichaam niet met farmacologische, chemische of immunologische middelen of door het metabolisme wordt bereikt, maar wel door dergelijke middelen kan worden ondersteund;

het implantaat wordt op operatieve of medische wijze in het menselijk lichaam of in een natuurlijke opening geheel of gedeeltelijk geïmplantéerd of het vervangt een deel van het epitheelweefsel; het is bestemd om er na de ingreep gedurende tenminste 30 dagen te blijven; het implantaat is enkel te verwijderen door een chirurgische of medische ingreep.

II. De categorieën van implantaten :

- Categorie 1 : Actief implantaat.

Elk implantaat dat voor zijn werking afhankelijk is van een elektrische energiebron of van een andere dan rechtstreeks door het menselijk lichaam of de zwaartekracht opgewekte energiebron.

- Categorie 2 : Implantaat van hoog risico.

Elk implantaat dat bestemd is om een voor de mens essentiële anatomisch-biologische functie of een vitaal fysiologisch proces te vervangen, te wijzigen of te ondersteunen.

- Categorie 3 : Implantaat van relatief hoog of laag risico.

Elk implantaat niet beoogd door de definities van de andere categorieën.

- Categorie 4 : Implantaat naar maat (custom-made).

Elk implantaat dat speciaal is vervaardigd volgens het voorschrift van een geneesheer-specialist, waarin onder zijn verantwoordelijkheid de specifieke eigenschappen van het ontwerp zijn aangegeven en dat bestemd is om door één bepaalde patiënt te worden gebruikt.

- Categorie 5 : implantaat voor beperkte klinische toepassing.

Elk implantaat bestemd om ter beschikking van een geneesheer-specialist te worden gesteld, ten einde in een geschikt klinisch menselijk milieu gedurende een bepaalde evaluatieperiode en/of voor een bepaalde indicatie te worden gebruikt."

"K.B. 24.3.1998" (in werking 1.5.1998)

"Het betreft hier :

- ofwel een nieuwe en licht gewijzigde versie van een reeds op de limitatieve lijsten voorkomend implantaat van categorie 1 of 2 voor een aanvaarde indicatie,
- ofwel een reeds op de limitatieve lijsten voorkomend implantaat van categorie 1 of 2 voor een nieuwe indicatie,
- ofwel een volledig nieuw implantaat waarvoor de Technische raad voor implantaten een evaluatieperiode van de vergoeding nodig acht."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

III. Aannemingscriteria voor implantaten van de categorieën 1, 2 en 3 :

1.

a) Om door de verzekering te worden vergoed, moeten de implantaten van categorie 1 zijn aangenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering erkende limitatieve lijsten."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 24.3.1998" (in werking 1.5.1998)

"b) Om door de verzekering te worden vergoed moeten de implantaten van categorie 2 zijn opgenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering opgemaakte lijsten van aangenomen producten, met uitzondering van de verstrekkingen voorzien in § 18, a), waarvoor een forfaitaire tegemoetkoming is vastgesteld."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

"c) Om door de verzekering te worden vergoed, moeten de implantaten van categorie 2 waarvan de verkoopprijs (aan het ziekenhuis), B.T.W. inbegrepen, de vastgestelde relatieve U-waarde van de overeenstemmende verstrekking met het percentage, voorzien in § 4, 2° van onderhavig artikel, overschrijdt, zijn aangenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering erkende limitatieve lijsten."

"K.B. 24.3.1998" (in werking 1.5.1998)

"d) Voor de verstrekkingen voorzien in § 18, a), kan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Technische raad voor implantaten, lijsten van producten opstellen."

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 31.1.2013" (voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011)

"e) Om door de verzekering te worden vergoed moeten de implantaten van categorie 3, die vermeld zijn in § 17bis, zijn opgenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering opgemaakte lijsten van aangenomen producten."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)
"2.

De gemotiveerde en gestructureerde aanvraag om aanneming voor de implantaten van de categorie 1, voor de implantaten van de categorie 2 waarvan de verkoopprijs (aan het ziekenhuis), B.T.W. inbegrepen, de vastgestelde relatieve U-waarde van de overeenstemmende verstrekking met het in § 4, 2° voorziene percentage overschrijdt en voor de implantaten van de categorieën 2 en 3 die niet overeenstemmen met een omschrijving van een verstrekking van § 1 van onderhavig artikel wordt met een ter post aangetekende brief bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Technische raad voor implantaten - ingediend door de firma namens welke de aanneming wordt verzocht en die hierna de aanvrager zal worden genoemd."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

"Die indiening moet geschieden met een formulier verkrijgbaar bij voornoemde dienst, waarvan de verbintenisformule door de aanvrager behoorlijk is ingevuld, gedateerd en ondertekend. Het model van dit formulier is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op advies van de Technische raad voor implantaten.

Bij dit formulier wordt een bundel gevoegd dat per produkt de volgende elementen en documenten bevat :

- 1° het dossier betreffende een implantaat; het model van dit dossier is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op advies van de Technische raad voor implantaten;
- 2° het door de Minister tot wiens bevoegdheid Volksgezondheid en Leefmilieu behoort uitgereikte declaratiebewijs en de daarbij gevoegde officiële bescheiden en/of het CE-certificaat;
- 3° in voorkomend geval, een afschrift van de erkenning van de prijs die van de Minister tot wiens bevoegdheid Economische Zaken behoort, is verkregen;
- 4° een model of een voorstelling van het implantaat dat voor aanneming wordt voorgelegd en een gedetailleerde beschrijving;
- 5° de tekst met de gebruiksaanwijzing zoals die in de verpakking zal steken;
- 6° informatie over de bestaande klinische ervaring met het produkt in België.

Bij ontvangst van de aanvraag om aanneming gaat het Secretariaat van de Technische raad voor implantaten na of het ingediend dossier volledig is.

Als het niet volledig is, stelt het Secretariaat binnen een gereede tijdsspanne na ontvangst van het dossier de aanvrager daarvan in kennis en vermeldt daarbij de ontbrekende inlichtingen.

Na ontvangst van het volledig dossier wordt dit doorgestuurd naar de Technische raad voor implantaten.

De Technische raad is ten allen tijde gemachtigd om eender welke bijkomende inlichtingen te vragen die hij nodig acht.

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) + "K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 31.1.2013" (voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011)

"3.

De gemotiveerde en gestructureerde aanvraag om aanneming voor de implantaten van categorie 2 en de implantaten van categorie 3 die opgenomen zijn in § 17bis en die overeenstemmen met een omschrijving van een verstrekking van § 1 van onderhavig artikel wordt met een ter post aangetekende brief bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Technische raad voor implantaten - ingediend door de firma namens welke de aanneming wordt verzocht en die hierna de aanvrager zal worden genoemd.

Die indiening moet geschieden met een formulier verkrijgbaar bij voornoemde dienst, waarvan de verbintenisformule door de aanvrager behoorlijk is ingevuld, gedateerd en ondertekend. Het model van dit formulier is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op advies van de Technische raad voor implantaten."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

"Bij dit formulier wordt een bundel gevoegd dat per produkt de volgende elementen en documenten bevat :

1° het door de Minister tot wiens bevoegdheid Volksgezondheid en Leefmilieu behoort uitgereikte declaratiebewijs en de daarbij gevoegde officile bescheiden en/of het CE-certificaat;

2° de prijs van het implantaat;

3° in voorkomend geval, een afschrift van de erkenning van de prijs die van de Minister tot wiens bevoegdheid Economische Zaken behoort, is verkregen;

4° een voorstelling van het implantaat en een gedetailleerde beschrijving;

5° de tekst met de gebruiksaanwijzing zoals die in de verpakking zal steken;

6° informatie over de bestaande klinische ervaring met het produkt in België.

Bij ontvangst van de aanvraag om aanneming gaat het Secretariaat van de Technische raad voor implantaten na of het ingediend dossier volledig is.

Als het niet volledig is, stelt het Secretariaat binnen een gereede tijdsspanne na ontvangst van het dossier de aanvrager daarvan in kennis en vermeldt daarbij de ontbrekende inlichtingen.

Na ontvangst van het volledig dossier wordt dit doorgestuurd naar de Technische raad voor implantaten.

De Technische raad voor implantaten is ten allen tijde gemachtigd om eender welke bijkomende inlichtingen te vragen die hij nodig acht.

4.

De Technische raad voor implantaten brengt advies uit aan de Overeenkomstencommissie leveranciers van implantaten-verzekeringsinstellingen. Die Commissie beslist over het doorsturen van dit advies aan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, met het oog op een eventuele inschrijving van het implantaat op een limitatieve lijst of op een lijst van aangenomen produkten.

5.

Wijzigingen betreffende een van de elementen opgesomd in de punten 2 en 3 dienen onverwijld te worden medegedeeld aan de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Technische raad voor implantaten - die de Technische raad voor implantaten hiervan in kennis stelt."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)

"Voor de implantaten die niet meer overeenstemmen met de bepalingen van deze paragraaf kan de Technische raad voor implantaten ten allen tijde een gemotiveerd voorstel tot schrapping of herziening formuleren en overmaken aan de Overeenkomstencommissie leveranciers van implantaten-verzekeringsinstellingen. Die Commissie beslist over het doorsturen van dit voorstel aan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

IV. Slotbepalingen :

De Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering is ermee belast de lijsten van de voor verzekeringstegemoetkoming aangenomen implantaten en de geregelde aanvullingen en herzieningen na beslissing door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging bekend te maken."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

§ 4. Vergoedingscriteria.

1° De implantaten beantwoordend aan de omschrijving van categorie 1 van de aannemingscriteria zoals gedefinieerd in § 3, II, komen slechts in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming indien ze zijn opgenomen in de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging vastgestelde limitatieve lijsten.

Het vergoedingsbedrag houdt met name rekening met de reglementering betreffende de vaststelling van de prijzen opgemaakt door de Minister tot wiens bevoegdheid Economische Zaken behoort.

2° De implantaten beantwoordend aan de omschrijving van categorie 2, zoals gedefinieerd in § 3, II, komen slechts in aanmerking voor verzekeringstegemoetkoming indien ze zijn opgenomen in de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging vastgestelde lijsten van aangenomen produkten.

Voor de implantaten van categorie 2 wordt een door Ons vast te stellen percentage van de vastgestelde relatieve U-waarde van de overeenstemmende verstrekking als veiligheidsgrens bepaald.

De implantaten van categorie 2, waarvan de verkoopprijs (aan het ziekenhuis), B.T.W. inbegrepen, de vastgestelde relatieve U-waarde van de overeenstemmende verstrekking met hogergenoemd percentage overschrijdt, komen slechts in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming indien ze zijn opgenomen in de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging vastgestelde limitatieve lijsten.

Voor deze implantaten, opgenomen in de limitatieve lijsten houdt het vergoedingsbedrag met name rekening met de reglementering betreffende de vaststelling van de prijzen opgemaakt door de Minister tot wiens bevoegdheid Economische Zaken behoort.

3° Voor de implantaten beantwoordend aan de omschrijving van categorie 3 zoals gedefinieerd in § 3, II, wordt een door Ons vast te stellen percentage van de vastgestelde relatieve U-waarde van de overeenstemmende verstrekking als veiligheidsgrens bepaald.

De implantaten van categorie 3, waarvan de verkoopprijs (aan het ziekenhuis), B.T.W. inbegrepen, de vastgestelde relatieve U-waarde van de overeenstemmende verstrekking met hogergenoemd percentage overschrijdt, zijn uitgesloten van een verzekeringstegemoetkoming.

4° Voor de implantaten van categorie 4 zoals gedefinieerd in § 3, II, stelt het College van geneesheren-directeurs het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming vast en oordeelt het of het implantaat in overeenstemming is met de bepalingen vervat in § 3, I en II, van onderhavig artikel bij de afhandeling van de individuele aanvragen.

De implantaten van categorie 4 gefabriceerd door een buitenlandse firma (producent) kunnen voor verzekeringstegemoetkoming in aanmerking komen, wanneer de verkoopprijs gefactureerd door de Belgische invoerder niet meer bedraagt dan 150 % van de prijs gefactureerd door de buitenlandse firma, inclusief B.T.W. en invoerrechten."

"K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999)

5° Voor de implantaten van categorie 5, zoals gedefinieerd in § 3, II., stelt de Technische Raad voor Implantaten de modaliteiten van de evaluatie, de vergoedingscriteria en het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor en maakt zijn voorstel over aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten-verzekeringsinstellingen die het na advies ter goedkeuring voorlegt aan het Verzekeringscomité."

"K.B. 24.3.1998" (in werking 1.5.1998)

6° In afwijking van § 4, 2° en 3° , moet voor de verstrekkingen die zijn opgenomen in § 18, a), de tegemoetkoming als een forfait worden beschouwd. Het percentage bedoeld in § 4, 2° en 3° , bedraagt 0 %. Indien door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging een lijst wordt opgemaakt zoals voorzien in § 3, III., 1, d), wordt de forfaitaire tegemoetkoming voor de verstrekkingen voorzien in § 18, a), slechts vergoed indien een product uit deze lijst wordt afgeleverd."

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 31.1.2013" (voor wat de verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven betreft, in werking 1.10.2011)

7° In afwijking van § 4, 3° komen de implantaten van categorie 3, die vermeld zijn in § 17bis, slechts in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming indien ze zijn opgenomen in de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging vastgestelde lijsten van aangenomen producten."

"K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

"TOEPASSINGSREGELS"

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) +

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"§ 5. Voor de gewrichtsprothesen :

1°

1. De voorwaarde voor de vergoeding door de verzekering van de verstrekking 682651 - 682662 is een gunstige beslissing van het College van geneesheren-directeurs, dat de verzekeringstegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag met :

- een omstandig medisch verslag dat aantoont dat het gebruik van elementen op maat nodig is;
- het voorschrift gericht door de geneesheer aan het bedrijf dat die elementen op maat zal vervaardigen. Dat voorschrift moet onder meer volgende gegevens vermelden: leeftijd, gewicht en beroep van de rechthebbende, medische beschrijving, toestand van de beenderen, eerste prothese of revisie;
- de detailtekening(en), evenals alle technische opmerkingen van de firma aan de voorschrijvende geneesheer. De werktekening moet duidelijk maken welk(e) gedeelte(n) op maat vervaardigd is (zijn) ;
- een omstandig bestek of factuur van de firma die de prothese heeft gefabriceerd.

Het bestek of de factuur mag alleen de elementen die individueel zijn vervaardigd volgens de verschillende dimensies omvatten.

Het bedrag vermeld op het bestek mag niet hoger zijn dan het bedrag dat wordt vermeld op de originele factuur, van de firma die de prothese heeft gefabriceerd.

2. Aanvraagprocedure.

De geneesheer-specialist implanter bezorgt de aanvraag om tegemoetkoming van de verzekering voor verstrekking 682651 – 682662 aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten.

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt onverwijld en rechtstreeks aan de aanvrager, de verzekeringsinstelling en de ziekenhuisapotheker overgemaakt."

2° *Geschrapt door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)*

"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"3° De verstrekking 689474-689485 mag slechts één keer per ingreep aangerekend worden.

4° De stelen voor heupprothesen bedoeld onder de verstrekkingen 688634-688645, 688656-688660 en 688671-688682 komen slechts bij revisie in aanmerking voor terugbetaling van de verplichte verzekering. Een uitzonderlijke toestemming van de verplichte verzekering mag na implantatie door het College van geneesheren-directeuren toegestaan worden in geval van gebruik van die stelen bij primo-implantatie, op basis van een aanvraag die een omstandig medisch verslag bevat, dat het gebruik motiveert."

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

5°

De componenten van een knieprothese bedoeld onder de verstrekkingen 734134-734145, 734156-734160, 734171-734182, 734193-734204, 734591-734602, 734613-734624, 734635-734646, 734650-734661 en 734672-734683 komen slechts bij revisie in aanmerking voor terugbetaling van de verplichte verzekering. Een uitzonderlijke toestemming van de verplichte verzekering mag na implantatie door het College van geneesheren-directeuren toegestaan worden in geval van gebruik van die stelen bij primo-implantatie, op basis van een aanvraag dat een omstandig medische verslag bevat, die het gebruik motiveert.

Dit laat toe om de terugbetaling van revisiecomponenten ook bij primo-implantatie toe te laten. Die terugbetaling is wel gebonden aan de toestemming van het College van de geneesheren-directeuren."

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009)

"§ 5bis. Voor de enkelprothesen :

1. Indicaties en exclusiecriteria

De verstrekkingen 720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506 en 720510-720521 komen slechts in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming indien de AOFAS-score (American Orthopaedic Foot and Ankle Society-score) lager is dan 60/100 en indien de enkelprothese geïmplantéerd wordt in één van de volgende indicaties :

- inflammatoire aandoening van het talocrurale gewricht :
 - reumatoïde polyartritis of
 - spondylartritis of
 - jicht of
 - andere
- of degeneratieve toestand aandoening van het talocrurale gewricht als gevolg van :
 - posttraumatische aandoening of
 - aandoening met ligamentaire laxiteit of
 - aandoening van idiopatische oorsprong of
 - partiële necrose van de talus

- of hemochromatose of hemofilie
- of revisie van een al ingeplante enkelprothese

Er wordt geen verzekeringstegemoetkoming toegekend in geval van :

- AOFAS-score hoger dan of gelijk aan 60/100
- actieve septische problemen
- neurologische voet
- ernstige neuropathische voet
- uitgebreide necrose van de talus

2. Procedure van aanvraag tot terugbetaling

De verstrekkingen 720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506 en 720510-720521 komen enkel voor verzekeringstegemoetkoming in aanmerking na notificatie van de implantatie aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten. Deze notificatie gebeurt door middel van het preoperatief formulier en het implantatie formulier, volledig ingevuld.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van bovenvermelde indicaties, moeten in het dossier aanwezig zijn en kunnen steeds worden opgevraagd door de adviserend geneesheer. Het preoperatief formulier, het implantatie formulier en de follow-up formulieren moeten eveneens in het dossier van de rechthebbende bewaard worden.

3. Formulieren

Het preoperatief formulier, het implantatie formulier en de follow-up formulieren worden opgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging na advies van de Technische Raad voor Implantaten."

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"§ 5ter.

1° De prothesen bedoeld onder de verstrekking 735276-735280 zijn onderworpen aan de vergoedingscriteria van de implantaten van categorie 4.

2° Deze prothesen vervangen de botcortex, wanneer deze circulair werd verwijderd op metafysair en/of diafysair niveau, zodat de continuïteit van het bot onderbroken werd.

3° De verstrekking 735276-735280 kan alleen het voorwerp uitmaken van een verzekeringstegemoetkoming na akkoord van het College van geneesheren-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van :

- een standaard aanvraagformulier en zijn bijlagen ;
- radiografieën gemaakt vóór en na de ingreep.

Na de implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming door de geneesheer-specialist implanter binnen de 90 kalenderdagen bezorgd aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling waarbij de rechthebbende is aangesloten.

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt tezelfdertijd en onverwijld meegedeeld aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling, aan de ziekenhuisapotheker en aan de geneesheer-specialist implanter die de aanvraag heeft ingediend.

Het standaard aanvraagformulier wordt opgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor implantaten.

4° De verstrekking 735276-735280 omvat alle onderdelen van de prothese. Geen enkele verstrekking van artikel 28 of van artikel 35 van de nomenclatuur, met betrekking tot de gewrichtsprothesen, kan worden gecumuleerd met de verstrekking 735276-735280."

"K.B. 16.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"§ 5quater. De verstrekking 735792-735803 komt enkel voor verzekeringstegemoetkoming in aanmerking na notificatie van de implantatie aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten. Deze notificatie gebeurt door middel van een formulier dat bezorgd wordt aan de adviserend geneesheer en waarin de behandelende arts bevestigt dat de patiënt voldoet aan de voorziene inclusie- en exclusiecriteria.

Het model van het formulier wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten en na akkoord van de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten- verzekeringsinstellingen.

De documenten, waaruit blijkt dat de patiënt voldoet aan de voorziene inclusie- en exclusiecriteria, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en moeten naar de adviserend geneesheer verstuurd worden indien hij dit vraagt.

De verstrekking 735792-735803 kan slechts eenmaal per opname aangerekend worden en komt slechts in aanmerking voor vergoeding indien de patiënt voldoet aan de onderstaande inclusie- en exclusiecriteria:

Inclusiecriteria

De verzekeringstegemoetkoming geldt voor de rechthebbenden:

- vanaf 35 jaar ;
- die zonder succes meer dan 6 maanden conservatief behandeld werden voor lage rugpijn ten gevolge van degeneratie op 1 of 2 discussniveaus die zich uit in ten minste één van de onderstaande afwijkingen:
 - osteofyformatie ter hoogte van de eindplaten;
 - mediane discushernia enkel op niveau L4-L5 of L5-S1;
 - gedocumenteerde discopathie.

- waarbij alle onderstaande en de achtereenvolgens uitgevoerde technische onderzoeken de diagnose van de degeneratie bevestigen :
 - RX, face en/of profiel;
 - flexie/extensie-opnames zonder verschuiving van meer dan 3 mm;
 - negatieve scintigrafie ter hoogte van de facetten;
 - MRI-onderzoek met tekenen van discusdegeneratie al dan niet gepaard gaande met Modicveranderingen;
 - falende facetbloks met lokaal anestheticum, zonder gebruik van corticoiden;
 - discografie en/of disco-CT, positief (pijnlijk) voor het te opereren niveau en negatief (niet pijnlijk) voor de aangrenzende niveaus.

Exclusiecriteria

- de patiënt heeft reeds een lumbale discusprothese;
- stenose van de laterale recessus of artrose van het neuroforamen;
- fracturen ter hoogte van de wervels;
- metabole ziekten die het wervellichaam brozer maken;
- spondylolyse;
- anterieure spondylolisthesis;
- lumbale en dorsolumbale scoliose;
- primaire niet mediane discushernia;
- tumor in situ;
- infecties;
- osteoporose gedocumenteerd met DEXA-scan;
- gedocumenteerde radiculopathie;
- residuele hoogte tussen de wervels kleiner dan 5 mm."

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"§ 5quinquies. De tegemoetkoming voor de verstrekking 682791-682802 kan alleen worden toegekend in geval van een ingreep voor cataract en enkel voor patiënten die een corneaal astigmatisme van twee dioptrie of meer hebben.

De tegemoetkoming voor de verstrekking 682813-682824 kan alleen worden toegekend in geval van een ingreep voor cataract en enkel voor patiënten die een corneaal astigmatisme van zes dioptrie of meer hebben"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"§ 5sexties. De tegemoetkoming voor de verstrekkingen 689990-690001 en 735836-735840 kunnen alleen in geval van botchirurgie toegekend worden, met uitzondering van een chirurgische ingreep aan de wervelkolom"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011) + "K.B. 28.6.2011" (in werking 1.2.2011)

"§ 5septies. De producten opgenomen in de lijst van verstrekking 693932-693943 zijn implantaten die een longitudinale verbinding tussen de pediculaire verankeringspunten op 2 of meer opeenvolgende wervels toelaten en waar, op minstens één niveau, een mobiliteit is toegelaten met de intentie niet te fuseren."

"K.B. 28.4.2011" (in werking 1.7.2011)

"§ 5octies.

1°.

De verstrekking 736890-736901 is onderworpen aan de aannemings- en vergoedingscriteria voor de implantaten van categorie 1.

2°.

a) Verzekeringstegemoetkoming na kennisgeving van de implantatie aan de adviserend geneesheer

De verstrekking 736890-736901 komt enkel voor verzekeringstegemoetkoming in aanmerking na notificatie van de implantatie aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten. Deze notificatie gebeurt door middel van een formulier dat bezorgd wordt aan de adviserend geneesheer en waarin de behandelende arts bevestigt dat de patiënt voldoet aan de voorziene inclusiecriteria.

Het model van het formulier wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische Raad voor implantaten en na akkoord van de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten- verzekeringsinstellingen.

De documenten, waaruit blijkt dat de patiënt voldoet aan de voorziene inclusiecriteria, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en kunnen steeds worden opgevraagd door de adviserend-geneesheer.

De verstrekking 736890-736901 kan slechts in aanmerking voor vergoeding komen indien de patiënt voldoet aan de onderstaande inclusiecriteria :

1. Skeletale dysplasie
 - Achondroplasie
 - Pseudo-achondroplasie
 - Metafysaire chondrodysplasie
 - Chondro-ectodermale dysplasie
 - Erfelijke multiple exostosen
 - Ziekte van Ollier
 - Fibreuze dysplasie
2. Metabole botaandoeningen
 - Fosfaatdiabetes
 - Rachitis
 - Mucopolysaccharidose

3. Tibia Vara

– Ziekte van Blount

4. Congenitale deformiteiten

– Proximale femorale focale deficiëntie (PFFD)

– Fibulaire hemimelie

– Tibiale hemimelie

– Artrogrypose

b) Verzekeringstegemoetkoming akkoord van het College van geneesheren-directeurs

Een uitzonderlijke tegemoetkoming voor de vergoeding van de prestatie 736890-736901 door de verzekering kan verleend worden door het College van geneesheren-directeurs op basis van een omstandig medisch verslag.

Dit verslag dient minstens volgende elementen te bevatten :

– een motivering die de onmogelijkheid verklaart om een klassieke externe fixator te gebruiken zoals beschreven door prestatie 736831-736842

– een motivering voor het gebruik van een driedimensionele externe fixator

– kwantitatieve gegevens mbt de multiplanaire afwijkingen en/of de axiale vervorming (waaronder het aantal graden van afwijking)

– beeldmateriaal dat de bovenvermelde punten bevestigt

Een verzekeringstegemoetkoming kan slechts uitzonderlijk worden toegestaan indien de patiënt beantwoordt aan volgende inclusiecriteria :

1. Verworven multiplanaire afwijkingen ten gevolge van :

– Infectie

– Tumoren

– Brandwonden

2. Multiplanaire asafwijkingen veroorzaakt door trauma (epifysiolyse - malunion)

Na implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming, binnen de zestig kalenderdagen, door de implanterend geneesheer-specialist overgemaakt aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten.

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt binnen de dertig dagen gelijktijdig meegedeeld aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend geneesheer-specialist die de aanvraag heeft ingediend."

"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)

"§ 5novies. De gewrichtsprothesen op maat die aan het femoraal kanaal worden aangepast zijn aan dezelfde aannemings- en terugbetalingscriteria onderworpen als deze van de gewrichtsprothesen opgenomen onder categorie 2 onder het opschrift GEWRICHTSPROTHESEN, HEUPEN."

"K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)

"§ 6. Wat de verstrekkingen 683071- 683082, 683174 - 683185 en 709170-709181 betreft :

a) De verzekeringstegemoetkoming mag pas worden verleend voor de rechthebbende die lijdt aan een zware vorm van spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie en die een testperiode van tenminste vijf dagen heeft ondergaan met positief resultaat.

Het moet gaan om de toediening van een centraal werkend antispasmodicum en het inplanten van een pomp is het enig mogelijk therapeutisch alternatief. De heelkundige ingreep moet worden verricht in een ziekenhuis, dat over een neurochirurgische dienst beschikt die effectief werkt onder de leiding van een geneesheer-specialist voor neurochirurgie en een permanente wachtdienst verzekert, waar betrokkene zich op elk moment kan aanbieden voor eventuele problemen met de pomp.

De geneesheer-specialist voor neurologie of neurochirurgie moet, samen met het doorsturen van de verpleegnota, aan de adviserend geneesheer melden dat een pomp werd geplaatst voor vorengenoemde indicaties. Hij moet eveneens het gebruikte materiaal aan de hand van de identificatiecode opgenomen in de limitatieve lijsten vermelden.

b) Een tegemoetkoming voor de verstrekking 709096-709100 of 709133-709144 mag pas worden verleend na een termijn van drie jaar, te rekenen vanaf de implantatiedatum van de verstrekking 683071-683082 of 683174-683185 en overeenkomstig de bepalingen opgenomen onder punt a).

c) Een tegemoetkoming voor de verstrekking 709096-709100 of 709133-709144 voor de vroegtijdige vervanging binnen een termijn van drie jaar na de implantatiedatum van de verstrekking 683071 - 683082 of 683174 - 683185 kan door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van het vroegtijdig vervangen van de pomp en op voorwaarde dat er is voldaan aan de bepalingen inzake de toegestane waarborgen.

d) Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683071-683082 of 709096-709100 sluit vanaf de datum van toekenning ervan gedurende een periode van drie jaar een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683174 - 683185 of 709133-709144 uit en omgekeerd. Een vroegtijdige verzekeringstegemoetkoming binnen een termijn van drie jaar voor de vervanging van een programmeerbare pomp (683071-683082 of 709096-709100) door een pomp met constant debiet (683174 - 683185 of 709133-709144), en omgekeerd, kan echter door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van het vroegtijdig vervangen en op voorwaarde dat er is voldaan aan de bepalingen inzake de toegestane waarborgen.

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 :

- de resultaten van de proefstimulatie uitgevoerd gedurende ten minste vijf dagen negatief zijn gebleken;

- en al de andere onder de vorengenoemde punten a), b), c) en d) vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd."

"K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)

"§ 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 :

1°

De verzekeringstegemoetkoming mag pas worden verleend na de instemming van de adviserend geneesheer voor de indicaties vermeld in 2°, a), 2°, b), 2°, c) en 2°, d).

2°

a) De implanting van het materieel voorzien onder de nummers 683093 - 683104, 715094 - 715105, 683115 - 683126, 683130 - 683141, 683152 - 683163, 709111-709122, 683196 - 683200, 709155-709166 moet geschieden met het oog op de behandeling, door intracerebrale stimulatie of door stimulatie van het ruggemerg of intrathecale toediening van morfine of van morfinomimetica, van langdurige neurogene pijnsyndromen uitgaande van het centraal zenuwstelsel, van het ruggemerg of van de zenuwwortels of na een traumatisch letsel van een perifere zenuw, die niet gereageerd hebben op de heelkundige en/of farmacotherapeutische behandeling.

b) De implanting van het materieel voorzien onder de nummers 683093 - 683104, 715094 - 715105, 683115 - 683126 en 683130 - 683141 moet geschieden met het oog op de behandeling van thrombangiitis obliterans waarbij de patiënt in rusttoestand ischemische pijnen heeft en/of beperkte trofische stoornissen vertoont en waarbij er geen indicatie is voor heelkundige of percutane revascularisatie of fibrinolyse.

c) De implanting van het materieel voorzien onder de nummers 683093 - 683104, 715094 - 715105, 683115 - 683126, 683130 - 683141, 683152 - 683163, 709111-709122, 683196 - 683200, 709155-709166 moet geschieden met het oog op de behandeling van pijn ten gevolge van chronische pancreatitis waarbij de gangbare farmacologische behandeling geen gunstig resultaat opleverde of leidde tot ernstige nevenwerkingen.

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 ruggemerg, van langdurige neurogene pijnsyndromen uitgaande van het centraal zenuwstelsel, van het ruggemerg of van de zenuwwortels of na een traumatisch letsel van een perifere zenuw, die niet gereageerd hebben op de heelkundige en/of farmacotherapeutische behandeling.

Enkel 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°

a) De heelkundige ingreep bedoeld in 2° a) en in 2° c) en in 2°, d) moet worden verricht in een ziekenhuis, dat over een neurochirurgische dienst beschikt die effectief werkt onder de leiding van een geneesheer-specialist voor neurochirurgie en een permanente wachtdienst verzekert, waar betrokkene zich op elk moment kan aanbieden voor eventuele problemen met de neurostimulator of pomp.

De heelkundige ingreep bedoeld in 2° b) moet worden verricht in een ziekenhuis dat over een dienst voor heelkunde (gespecialiseerd in de vaatheelkunde) beschikt die effectief werkt onder de leiding van een geneesheer-specialist voor heelkunde die de vaatheelkunde beoefent, en een permanente wachtdienst verzekert waar de betrokkene zich op elk moment kan aanbieden in geval van eventuele problemen met de neurostimulator.

b) De aanvraag om vergoeding van het materieel moet worden ingediend met een omstandig medisch verslag dat is opgemaakt en ondertekend door alle leden van de multidisciplinaire ploeg die verantwoordelijk is voor de inplanting en de behandeling, en die

- voor de inplanting bedoeld in 2° a), bestaat uit een neurochirurg, een neuroloog of een anesthesioloog en een neuropsychiater of een psychiater;

- voor de inplanting bedoeld in 2° b), bestaat uit een vaatchirurg, een internist en de inplanterend geneesheer-specialist;

- voor de inplanting bedoeld in 2° c), bestaat uit een neurochirurg, een internist en een neuropsychiater of een psychiater.

c) Het verslag moet de volgende elementen omvatten :

1.
de anamnese met vermelding van de reeds toegepaste behandelingen die zonder resultaat zijn gebleven.

2.
- een diagnose, de aard van de letsels en het irreversibel karakter ervan voor de inplanting bedoeld in 2° a);

- de diagnose waarin is vermeld dat het wel degelijk om een thrombangiitis obliterans gaat voor de inplanting bedoeld in 2° b);

- de diagnose waarin is vermeld dat het weldegelijk om pijn als gevolg van chronische pancreatitis gaat voor de inplanting bedoeld in 2°, c);

3.
- de indicatie en de multidisciplinaire evaluatie met een psychologische en/of psychiatrische balans, uitgevoerd vóór de proeftherapie voor de inplanting bedoeld in 2° a) en 2° c).

- de indicatie en de multidisciplinaire evaluatie alsook de resultaten van verschillende tests waaronder de doppler voor de inplanting bedoeld in 2° b);

4.
- de resultaten van een proeftherapie (voor de inplanting bedoeld in 2° a) en in 2° c) is dit stimulatie op het niveau van de hersenen of van het ruggemerg of intrathecale toediening van morfine of van morfinomimetica), uitgevoerd gedurende een tijdvak van ten minste vier weken, waarvan ten minste twee extra-muros bij de patiënt thuis.

- de evaluatie van die proeftherapie moet geschieden volgens gestandaardiseerde criteria en wordt beoordeeld in functie van de volgende elementen :

- a) pijn;
- b) medicatie;
- c) activiteiten van het dagelijks leven;
- d) levenskwaliteit.

De evaluatie moet tweemaal worden uitgevoerd met opgave van de data, een eerste maal vóór de proefstimulatie en een tweede maal op het einde van de 4de week.

De proefstimulatie kan als positief worden beschouwd wanneer gelijktijdig de volgende voorwaarden zijn vervuld :

- pijnvermindering van ten minste 50 %;
- duidelijke vermindering van de medicatie (reductie van de doses, teruggaan op een medicatie van het type mineure analgetica of wegvallen van de medicatie);
- significante verbetering van de scores voor « activiteiten van het dagelijks leven » en « levenskwaliteit »;
- vergroting van de looperimeter (enkel voor de inplanting bedoeld in 2° b);
- verbetering en eventueel genezing van de trofische stoornissen (enkel voor de inplanting bedoeld in 2° b).

Daartoe kan een formulier worden opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering op voorstel van het College van geneesheren-directeurs.

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. 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.

4°

De algemene toestand van de patiënt mag geen contra-indicatie zijn voor de inplanting en evenmin voor een duurzaam gebruik.

5°

Voor de elektrode die voor de proefstimulatie in het kader van indicaties beschreven onder 2°, a), b), c) of d) wordt gebruikt en waarin is voorzien onder codenummer 683130 - 683141 mag een verzekeringstegemoetkoming worden verleend na notificatie bij de adviserend geneesheer die aan de vergoeding voorafgaat, voor zover :

- de resultaten van de proefstimulatie uitgevoerd gedurende ten minste 4 weken negatief zijn gebleken;

- en al de andere onder de vorengenoemde punten 2° en 3° vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd.

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 :

- de resultaten van de proefstimulatie uitgevoerd gedurende ten minste vier weken negatief zijn gebleken;

- en al de andere onder de vorengenoemde punten a), b), c) en d) vermelde vergoedingscriteria zijn gerealiseerd.

6°

Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683093-683104, 715094-715105, 715116-715120 of 715131-715142 sluit vanaf de datum van toekenning ervan gedurende een periode van zes maanden een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683152 - 683163 of 683196 - 683200 uit en omgekeerd. Die regel geldt niet voor de vervanging van een in die verstrekkingen bedoeld apparaat.

Die regel is eveneens van toepassing wanneer voor de morfinepomp een verzekeringstegemoetkoming is verleend in het raam van artikel 25 van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen gecoördineerd op 14 juli 1994.

7°

Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 709111-709122 of 709155-709166 mag pas worden verleend na een termijn van drie jaar, te rekenen vanaf datum van inplanting van de verstrekking 683152-683163 of 683196-683200 en overeenkomstig de bepalingen opgenomen onder punt 1° tot 6°.

8°

Een tegemoetkoming voor de verstrekking 709111-709122 of 709155-709166 voor een vroegtijdige vervanging, namelijk vóór de termijn van 3 jaar overgenomen in punt 7°, kan door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van het vroegtijdig vervangen van de pomp en op voorwaarde dat er is voldaan aan de bepalingen inzake de toegestane waarborgen.

9°

Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683152 - 683163 of 709111-709122 sluit gedurende een periode van drie jaar een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683196 - 683200 of 709155-709166 uit en omgekeerd.

Een vroegtijdige verzekeringstegemoetkoming binnen de termijn van drie jaar voor de vervanging van een programmeerbare pomp (683152 - 683163 of 709111-709122) door een pomp met constant debiet (683196 - 683200 of 709155-709166), en omgekeerd, kan echter door de adviserend geneesheer worden toegestaan op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van het vroegtijdig vervangen en op voorwaarde dat er is voldaan aan de bepalingen inzake de toegestane waarborgen.

10°

De verstrekking 715116-715120 kan slechts eenmaal vergoed worden.

11°

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.

12°

Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 715116-715120 en 715131-715142, sluit gedurende een periode van negen jaar een verzekeringstegemoetkoming uit voor de verstrekkingen 683093-683104, 715094-715105 en 715131-715142.

13°

Een vroegtijdige verzekeringstegemoetkoming, tijdens de periode van negen jaar, voor de vervanging van een heroplaadbare neurostimulator (715153-715164), kan worden toegestaan door de adviserend geneesheer op basis van een gedetailleerd medisch verslag dat de vroegtijdige vervanging rechtvaardigt en op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garantie."

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

§ 7bis De verstrekkingen 695634-695645, 695656-695660, 695671-695682, 695693-695704, 695715-695726 en 695730-695741 komen slechts in aanmerking voor terugbetaling van de verzekering naar aanleiding van één van de volgende indicaties :

- patiënt met complicaties te wijten aan drainage (over-drainage) : "slit-ventricule syndrome" aangetoond door CT;
- patiënt met pseudo-tumor cerebri;
- patiënt met normo-tensive hydrocefalie;
- zuigeling;
- patiënt met niet-tumorale cerebrale kystes;
- vervanging van een regelbare klep die vroeger terugbetaald werd op basis van dezelfde criteria.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van hogervermelde indicaties, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en kunnen steeds worden opgevraagd door de adviserend-geneesheer. "

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.2.2010)

§ 8. Voor cochleaire implantaten

A) De aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming kan worden ingewilligd door het College van geneesheren-directeurs op basis van een medisch verslag ingediend en ondertekend door de implanterende arts. De aanvraag moet alle volgende elementen bevatten:

1° 1) Rechthebbende met bilateraal gehoorverlies

Voor de verstrekking 683690-683701

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

— de gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale audiometrie onder koptelefoon op de frequenties 500, 1000 en 2000 Hz bedraagt minstens 85 dB HL (hearing level). Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening.

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

— gepaste gehoorapparaten of toonversterkers laten geen functioneel gehoor toe bij personen met postlinguale doofheid.

Bij een niet functioneel gehoor moet via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant) en zowel voor Nederlands-, Frans- als Duitstaligen) een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden genoteerd die lager is dan of gelijk is aan 30 %.

Indien dit onderzoek niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door de jonge leeftijd van het kind of door mentale retardatie (die op zich geen contra-indicatie zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden.

Voor de verstrekking 691891-691902

De aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 691891-691902 kan worden ingewilligd door het College van geneesheren-directeuren voor rechthebbenden die al een gunstig advies gekregen hebben voor een gehoortoestel beschreven onder de verstrekking 683690-683701. De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 691891-691902 kan slechts bij kinderen voor de 12e verjaardag of voor de 18de verjaardag bij kinderen die lijden aan dreigende bilaterale ossificatie.

2) Rechthebbende met een evolutieve neuropathie, voor verstrekkingen 683690-683701 en 691891-691902

Het bestaan van een discrepantie tussen de drempels van de tonale audiometrie en de spraakaudiometrie, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

— aanwezigheid van elektrofysiologische tekens van auditieve neuropathie bij het opnemen van auditieve hersenstam geëvokeerde potentialen: gedesynchroniseerde geëvokeerde potentialen bij een onderzoek bij 90dB nHL (normal hearing level) en/of abnormale cochleaire microfoonpotentialen.

— gepaste gehoorapparaten of toonversterkers laten geen functioneel gehoor toe bij personen met postlinguale doofheid.

— bij spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant) en zowel voor Nederlands-, Frans- als Duitstaligen) wordt een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) genoteerd die lager is dan of gelijk is aan 30%.

Bij jongere kinderen bij wie nog geen spraakaudiometrie kan worden afgenomen kan de indicatie gesteld worden op basis van de elektrofysiologische testen indicatief voor auditieve neuropathie.

De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683690 – 683701 of 691891-691902 is slechts mogelijk bij kinderen ouder dan twaalf maanden bij wie implantatie voor de 18e verjaardag is gebeurd.

2° De resultaten van een spraakaudiometrisch onderzoek met en zonder hoorapparaat.

Indien dit onderzoek niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door de jonge leeftijd van het kind of door mentale retardatie (die op zich geen contra-indicatie is voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden.

De resultaten van het op proef stellen van een gehoorsamplificatie hoeven niet toegevoegd te worden wanneer een factor de implantatie dringend maakt, met name risico op fibrose of ossificatie van de cochlea na meningitis of andere oorzaken die te motiveren zijn.

Bij mentale retardatie, psychologische of psychiatrische problematiek, zowel bij kinderen als volwassenen dient er een psychologisch advies bij de aanvraag te worden toegevoegd waarbij specifiek de familiale context alsook de revalideerbaarheid van de rechthebbende wordt aangetoond.

Het College van geneesheren-directeurs kan steeds bijkomende verslagen vragen.

3° De algemene toestand van de patiënt mag geen contra-indicatie zijn voor de implantatie van het toestel en zijn efficiënt gebruik.

4° Een voorstel van reëducatieprogramma voor de patiënt met vermelding van het centrum.

Na de implantatie moet er minstens een langdurige logopedische opvolging plaats hebben (ongeacht mono- of multidisciplinaire logopedie) om een efficiënte gehoorscodering te ontwikkelen. De verantwoordelijke voor de reëducatie moet nominatief vermeld worden.

Wat kinderen met een implantaat betreft, moet de opvolging tot hun achttiende verjaardag gesuperviseerd worden door een implanterend centrum met een gespecialiseerde dienst neus-keel en oorziekten of een centrum voor functionele gehoor- en spraakrevalidatie, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist(e), een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse NKO-arts.

Voor patiënten die sequentieel een bilaterale implantatie krijgen met een tijdspanne groter dan zes maanden moet aangetoond worden dat zij intensief en met succes een reëducatieprogramma volgen of gevolgd hebben.

B) 1. De aanvraag met indicatiestelling dient uit te gaan van een implanterend arts die zijn indicatiestelling mede kan baseren op gegevens van een centrum met een gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist, een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse NKO-arts.

2. De implantatie dient te worden uitgevoerd in een verplegingsinstelling met een in deze materie gespecialiseerde dienst voor neus-keel en oorziekten, beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist, een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse aan het centrum gebonden NKO-arts die de implantatie verricht.

3. Het aanpassen en de opvolging van het implantaat moeten uitgevoerd worden in een implanterend centrum en/of een centrum beschikkend over een multidisciplinaire ploeg met minstens een voltijdse logopedist, een voltijdse audicien-audioloog en een voltijdse NKO arts.

De diensten vermeld onder 1, 2 en 3 moeten een continue bijstand kunnen garanderen.

C) De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683690 – 683701 of 691891-691902 wordt samen met het medisch verslag en met vermelding van het type toestel (identificatiecode) via de verzekeringsinstelling van de rechthebbende overgemaakt aan het College van geneesheren- directeurs.

Een uitzonderlijke spoedprocedure van aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming vóór implantatie is toegestaan bij vaststelling van een aantoonbare fibrose van het slakkenhuis na meningitis als voorloper van ossificatie of andere te motiveren uitzonderlijke aandoeningen.

In bovengenoemd geval wordt de aanvraag om verzekeringstegemoetkoming, samen met het medisch verslag en met vermelding van het type toestel (identificatiecode), rechtstreeks naar het College van geneesheren directeurs verzonden met kopie naar het ziekenfonds van de rechthebbende.

Het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor de producten die op de lijst betreffende de verstrekking 683690-683701 of 691891-691902 staan, dekt alle samenstellende elementen van het implantaat.

De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts meegedeeld.

D) De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 683211-683222 of 691913-691924 wordt samen met vermelding van het type toestel (identificatiecode) via de verzekeringsinstelling van de rechthebbende overgemaakt aan het College van geneesheren- directeurs.

De verstrekking 683211-683222 kan slechts tien jaar na de verstrekking 683690-683701 worden toegestaan en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

De verstrekking 691913-691924 kan slechts tien jaar na de verstrekking 691891-691902 of 685333-685344 worden toegestaan en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

Een uitzonderlijke toestemming voor de voortijdige vervanging van de geïmplanteerde elementen kan door het College van geneesheren-directeurs om dringende redenen worden verleend op basis van een gemotiveerd medisch verslag en op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garantie.

De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts meegedeeld.

E) De tegemoetkoming voor de verstrekking 683712-683723 mag enkel toegekend worden drie jaar na de datum van implantatie van een toestel dat beantwoordt aan de verstrekking 683690-683701 of 691891-691902.

De tegemoetkoming bedraagt maximaal 400 euro per jaar en geldt enkel voor herstel of vervanging van stukken, met uitzondering van de batterijen.

De adviserend-geneesheer van de verzekeringsinstelling moet in kennis gesteld worden van de aanvraag van verzekeringstegemoetkoming door overdracht van de factuur.

Bij bilaterale implantatie gelden de regels per oor.

F) De aanvraag van tussenkomst van de verzekering voor de verstrekking 683233-683244 of 691935-691946 moet goedgekeurd worden door de adviserend-geneesheer van de verzekeringsinstelling op basis van een gemotiveerd verslag.

De terugbetaling van de verstrekking 683233-683244 mag enkel toegekend worden :

— minimum vijf jaar na de verstrekking 683690-683701 of 683233-683244 bij de rechthebbenden vanaf hun twaalfde verjaardag;

— minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701 of 683233-683244 bij de rechthebbenden vóór de leeftijd van twaalf jaar.

De terugbetaling van de verstrekking 691935-691946 mag enkel toegekend worden :

— minimum vijf jaar na de verstrekking 691891-691902, 685333-685344 of 691935-691946 bij de rechthebbenden vanaf hun twaalfde verjaardag;

— minimum drie jaar na de verstrekking 691891-691902, 685333-685344 of 691935-691946 bij de rechthebbenden vóór de leeftijd van twaalf jaar.

Een uitzonderlijke toestemming voor de voortijdige vervanging van de spraakprocessor kan door het College van geneesheren-directeuren om dringende redenen worden verleend op basis van een gemotiveerd medisch verslag. De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en aan de implanterende arts meegedeeld.

Bij bilaterale implantatie gelden de regels per oor.

G) De Technische Raad voor Implantaten kan een model van aanvraag opstellen. Dit document wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging na advies van het College van geneesheren-directeuren.

H) De implanterende centra verbinden zich ertoe om op verzoek van het College van geneesheren-directeuren hun resultaten voor te stellen.

De aard van de voor te stellen resultaten wordt door het College van geneesheren-directeuren vastgesteld, na advies van de Technische Raad voor Implantaten.

I) De regels onder D), E) en F) gelden voor alle geïmplanteerde toestellen die beantwoorden aan de criteria en die al dan niet terugbetaald geweest zijn door de verplichte verzekering. Voor de toestellen die niet door de verplichte verzekering werden terugbetaald, moeten de documenten van de eerste implantatie waaruit blijkt dat deze implantatie aan de criteria van terugbetaling voldeed, worden voorgelegd.

J) De gehoortoestellen opgenomen in de lijsten van de voor verzekeringstegemoetkoming aangenomen producten moeten aan de volgende garantievoorwaarden beantwoorden:

— tien jaar volledige garantie aan 100% voor de te implanteren delen

— drie jaar volledige garantie aan 100% voor de spraakprocessor"

"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999) + "K.B.13.1.2003" (in werking 1.3.2003) + "K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009) + "K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"§ 8bis. De verstrekkingen 685554-685565, 685591-685602, 685613-685624, 685635-685646, 680912-680923, 680934-680945, 687772-687783 en 687794-687805 dienen te worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de algemene chirurgie, stomatologie of otorinolaryngologie.

De verstrekkingen 685554 - 685565 en 685591 - 685602 kunnen maximaal vijfmaal per kalenderjaar door de verzekeringsinstelling worden vergoed.

De dotatie voor de verstrekking 685635 - 685646 is 90 filters en mag maximaal vijfmaal per kalenderjaar worden vergoed.

De verstrekking 685613 - 685624 mag slechts vijfmaal per kalenderjaar worden vergoed.

Over een periode van vijf jaar kunnen de verstrekkingen 680912-680923 en 680934-680945 slechts eenmaal door de verzekeringsinstelling worden vergoed.

De dotatie voor de verstrekking 687772 - 687783 is één verpakking bestaande uit drie filters en 100 kleefstrips en mag maximaal vijfmaal per kalenderjaar worden vergoed.

De verstrekking 687794 - 687805 kan slechts tweemaal per kalenderjaar worden vergoed.

De adviserend geneesheer heeft de bevoegdheid een akkoord te verlenen aan die gevallen die afwijken van het vastgestelde quota mits voorleggen van een gemotiveerd verslag opgemaakt door een geneesheer-specialist behorend tot de hierboven vermelde categorieën."

"K.B. 15.10.2001" (in werking 1.1.2002)

"§ 8ter. De verstrekkingen 685952 - 685963 en 685974 - 685985 kunnen enkel worden vergoed naar aanleiding van de chirurgische prestatie voor het plaatsen van osteo-geïntegreerde implantaten voor de fixatie van een bone anchored hearing aid (BAHA). Het gehoortoestel met spraakprocessor wordt vergoed via artikel 31 van deze nomenclatuur.

De verstrekkingen 685451 - 685462, 685473 - 685484 en 685495 - 685506 zijn enkel vergoedbaar naar aanleiding van de prestatie 251694 - 251705 met het oog op de plaatsing van een uitwendige gelaatsprothese (verankerbare epithese)."

"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)

"§ 9. Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 684036-684040 wordt toegestaan indien :

— de urine-incontinenties die voortvloeien uit een sfincterinsufficiëntiegeobjectiveerd is door een urodynamisch onderzoek. Dit urodynamisch onderzoek omvat ten minste een urethrocystometrie en een momentopname van de mictie met gelijktijdige E.M.G. van de sfincter;

— het gaat om een incontinentie die ten minste één jaar duurt en weerstand biedt aan de klassieke behandeling met inbegrip van speciale bekkenbodemrevalidatie onder leiding van een geneesheer-specialist voor fysische geneeskunde en revalidatie;

— het gaat om patiënten wier behendigheid, geestesniveau en motivering een doeltreffend gebruik van de apparatuur mogelijk maken;

— de algemene toestand van de patiënt geen contra-indicatie is voor het inplanten en het duurzaam gebruik van het toestel.

Er is geen verzekeringstegemoetkoming voor de verzekerden met :

— een ernstige hyperreflexie die farmacologisch niet kan worden beheerst;

— een organische microblaas;

- een urinaire infectie die niet kan worden beheerst;
- lithiasis in de onderste urinewegen;
- een ernstige vesico-ureterale reflux;
- een obstructie van de lage urinewegen.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan de vier hogervermelde voorwaarden, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en moeten naar de adviserend geneesheer verstuurd worden indien die daarnaar vraagt."

"K.B 13.1.2006" (in werking 1.3.2006)

§ 10. Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 684073-684084 wordt pas toegestaan bij één van de volgende aandoeningen :

- vasculaire aandoening, resistent aan medicamenteuze en/of chirurgische therapie;
- neurologische aandoening met inbegrip van traumatische of diabetische letsels;
- na phalloplastie bij genderdysforie.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van hogervermelde aandoeningen, zijn steeds in het dossier aanwezig en worden naar de adviserend geneesheer verstuurd indien hij dit vraagt."

"K.B. 21.1.2002" (in werking 1.3.2002)

§ 10bis. De verstrekking 684154 - 684165 wordt enkel vergoed na voorafgaande goedkeuring door de adviserend geneesheer op basis van een omstandig verslag opgemaakt door de uroloog die de inplanting verricht".

"K.B 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) + "K.B 13.7.2011" (in werking 1.10.2011)

§ 10ter.

1° De verstrekkingen 613056-613060, 613071-613082, 613093-613104, 613115-613126, 613174-613185, 614493-614504, 614515-614526, 614530-614541, 614552-614563, 614574-614585, 614596-614600, 614611-614622, 614633-614644 en 614655-614666 kunnen enkel worden vergoed na akkoord van het College van geneesheren-directeuren voorafgaand aan de implantatie. Hiertoe wint het College voor elk individueel dossier advies in bij de Technische Raad voor Implantaten.

Via de verzekeringsinstelling van de rechthebbende wordt de aanvraag om verzekeringstegemoetkoming aan het College van geneesheren-directeuren overgemaakt.

De aanvraag omvat een beschrijving van de aard, het merk en het type van het toestel; zij is vergezeld van een omstandig medisch rapport waarin wordt aangetoond dat alle andere mogelijke therapieën voor behandeling van fecale incontinentie (dieet, medicatie, lavementen en bio-feedback training, restauratieve heelkundige ingreep...) werden uitgetoetst en faalden.

In hetzelfde medisch verslag moeten ook de uitslagen vermeld staan van de anorectale drukmeting, RX tijdens het persen, en de echo-endoscopie.

De beslissing van het College wordt terzelfdertijd aan de verzekeringsinstelling, de aanvragende chirurg en de ziekenhuisapotheker meegedeeld.

Het model van de aanvraag wordt bepaald door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Belgische Sectie voor Colorectale Heelkunde van de Koninklijk Belgisch Genootschap voor Heelkunde en na advies van de Technische Raad voor Implantaten.

De Technische Raad voor implantaten kan ten allen tijde aan de Belgische Sectie voor Colorectale Heelkunde van de Koninklijk Belgisch Genootschap voor Heelkunde een evaluatie met verslag vragen.

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

"K.B 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)

"2° Indicaties (inclusiecriteria) voor de artificiële anale sfincter, de dynamische graciloplastie of de sacrale zenuwstimulatie :

a) Fecale incontinentie zoals gedocumenteerd door middel van een dagboek (een gemiddelde van 2 incontinentie episodes/week) sedert meer dan 3 maanden (uitgezonderd in geval van perineale reconstructie na abdomino-perineale amputatie van het rectum);

b) Geen andere heelkundige reconstructie mogelijk;

c) Onvoldoende effect (falen) van de medische behandeling;

d) Onvoldoende effect van biofeedback therapie;

e) Geen uitwendige rectumprolaps;

f) Geen chronische aandoening van het darmstelsel zoals IBD (inflammatoire darmziekte);

g) Geen chronische diarree (als diarree de belangrijkste oorzaak van de incontinentie is);

h) Geen definitieve stoma;

i) Geen anatomische contra-indicaties voor het plaatsen van een electrode of een prothese;

j) Geen bloedingsziekte;

k) Geen psychiatrische aandoening of fysische handicap die het adequate gebruik van een implant zou verhinderen.

3° Contra-indicaties (exclusiecriteria) voor sacrale zenuwstimulatie :

a) Elke contra-indicatie van sacrale neuromodulatie voor (begeleidende) urinaire aandoeningen;

- b) aangeboren anorectale misvormingen;
- c) afwezigheid van een circumferentieel intacte uitwendige sfincter al dan niet na vroeger heelkundig herstel (beperkte defecten zijn geen contra-indicatie);
- d) tijdens de zwangerschap;
- e) progressieve zenuwziekten.

4° Contra-indicaties (exclusiecriteria) voor artificiële anale sfincter en dynamische graciloplastie :

- a) tijdens de zwangerschap;
- b) progressieve zenuwziekten."

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.11.2007)

"§ 10quater

Toepassingsregels betreffende de neurostimulatoren, elektroden en toebehoren bij dysfunctie van de lage urinewegen (verstrekkingen 697675-697686, 697690-697701, 697712-697723, 697734-697745, 697756-697760, 697771-697782, 697793-697804 en 697815-697826)

1° Betreffende de implanterende dienst

De geneesheer-specialisten aan wie een neurostimulator voor de behandeling van patiënten met chronische plasdysfunctie ter beschikking kan gesteld worden, zijn urologen die werken in een dienst die dagdagelijks ervaring heeft met urodynamica en die beschikt over een registratietoestel met 5 kanalen, die simultane meting van de detrusordruk, van de intraabdominale druk (+ subtractie) en van het urinedebiet toelaat.

Ze moeten eveneens beschikken over een simultane registratie van de elektrofysiologische activiteit van de externe sfincter of van de bekkenbodem.

De Dienst « urologie » moet over deskundigheid inzake neurofysiologisch onderzoek van de nervus pudendus en de bekkenbodemreflexen beschikken.

Het team moet de nodige vorming hebben gekregen, t.t.z. minstens een workshop over de behandelingstechniek « neurostimulatie van de lage urinewegen » bijgewoond hebben en moet eveneens 2 proefstimulaties en 2 implantaties uitgevoerd hebben onder supervisie van een arts, die minstens 15 implantaties heeft uitgevoerd.

Elk team certificeert aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging aan de hand van een formulier dat voornoemde bepalingen gerespecteerd zijn.

Op basis van dit formulier stelt het Verzekeringscomité op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten een lijst op van de verpleeginrichtingen, die bewijzen aan de hiervoor bedoelde voorwaarden te beantwoorden.

2° Inclusiecriteria

a) Patiënten met drangincontinentie, resistent aan conventionele niet-heelkundige behandelingen (namelijk blaasrevalidatie, farmacotherapie) waarbij stressincontinentie uitgesloten wordt. Deze groep bestaat uit patiënten met incontinentie te wijten aan een hypercontractiele detrusor en patiënten met drangincontinentie zonder aantoonbare onstabiele detrusorcontracties;

b) Patiënten met mictiestoornissen gekarakteriseerd door incontinentie, discontinue mictie of secundaire retentie te wijten aan een acontractiele of hypocontractiele detrusor of urethrale sfincter-overactiviteit na mislukking van kinesitherapeutische en farmacologische behandelingen;

c) Patiënten met een overactieve blaas maar zonder urinaire incontinentie resistent aan kinesitherapeutische en farmacologische behandelingen.

De algemene toestand van de patiënt moet de inplanting van de neurostimulator en het duurzaam en optimaal gebruik van het toestel toelaten. Zo moet de levensverwachting van de patiënt ten minste 5 jaar zijn. De patiënt moet zich bovendien autonoom kunnen verplaatsen.

De patiënt moet in staat en bereid zijn om de mictie incontinentielijsten degelijk en volledig in te vullen.

De patiënt moet een adequate blaascapaciteit hebben. De detrusor moet het stockeren van dit volume zonder obstructie van de urethra toelaten.

Patiënt moet ouder zijn dan 16 jaar. Een afwijking van leeftijd kan worden toegestaan door het College van geneesheren-directeurs.

3° Exclusiecriteria

a) Multiple sclerose met Kurtzke score > 6;

b) Patiënten die zwanger zijn;

c) Patiënten met anatomische letsels die de implantatie belemmeren zoals letsels van de wervelkolom (tussenwervelschijfhernia), ruggenmergletsels minder dan 6 maanden oud, complicaties met bloedingen, etc;

d) Pelvische pijn van ongekende oorsprong, die niet gepaard gaat met een mictiestoornis;

e) Psychiatrische en psychologische problemen die interfereren met de bediening van het toestel;

f) Patiënten die niet willen of niet in staat zijn follow-up onderzoeken te ondergaan of instructies op te volgen;

g) Mechanische obstructie van de urineweg zoals obstructie door prostaathypertrofie of vernauwing aan urethra;

h) Patiënten met stressincontinentie.

4° Vergoedingsmodaliteiten

a) De verstrekking 697675-697686 kan slechts eenmaal vergoed worden.

b) De volgende documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan de hogervermelde indicaties, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en kunnen steeds worden opgevraagd door de adviserend-geneesheer :

1) medische en heelkundige antecedenten;

2) urologische diagnose;

3) urodynamisch onderzoek;

4) medicamenteuze behandeling en resultaat van de proef neuromodulatie;

5) is de patiënt medicamenteus en kinesitherapeutisch uitbehandeld ?;

6) mictiedagboek : 3 dagen voor en 3 dagen na de proefstimulatie;

7) visuele analogische schaal van de patiënt « tevredenheid » voor en na proef neuromodulatie.

c) Een afwijking van leeftijd kan worden toegestaan door het College van geneesheren-directeurs. Hiertoe wint het College advies in bij de Technische Raad voor Implantaten. Voor deze patiënten moet de geneesheer-specialist voor urologie een voorafgaandelijk akkoord van het College van geneesheren-directeurs inwinnen. Hij stelt het College een volledig medisch dossier met gedetailleerde anamnese ter beschikking."

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.12.2010)

"§ 11. Toepassingsregels betreffende de implanteerbare hartstimulators, hun elektroden en implanteerbaar toebehoren.

1. Betreffende de implanterende dienst.

De verstrekkingen 684530 - 684541, 684375 - 684386, 685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786 en 685790 - 685801 worden enkel vergoed indien zij zijn verleend in een verpleeginrichting die beschikt en over een dienst voor diagnose en geneeskundige behandeling en over een dienst voor heelkunde, die respectievelijk als zodanig zijn erkend door de overheid tot wiens bevoegdheid de Volksgezondheid behoort en voor zover die verpleeginrichting tevens beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma « cardiale pathologie » P.

Elke verpleeginrichting meldt aan de dienst voor geneeskundige verzorging de naam van de geneesheer-specialist in de cardiologie die aangeduid is als verantwoordelijke voor het zorgprogramma P (en zijn plaatsvervanger bij afwezigheid). Per verpleeginrichting kan slechts één geneesheer-specialist in de cardiologie als verantwoordelijke voor het erkend zorgprogramma P worden aangeduid.

De verantwoordelijke voor het zorgprogramma P is medeverantwoordelijk voor de indicatiestelling van alle hartstimulatorimplantaties uitgevoerd in de verpleeginstelling.

De verpleeginrichting engageert zich om haar geneesheren die hartstimulators voorschrijven te doen meewerken aan een intercollegiale toetsing qua indicaties en qua incidentie van bedoelde indicaties en de gebruikte implantaten.

De BeHRA (Belgium Heart Rhythm Association) maakt jaarlijks de resultaten van de peer review, gebaseerd op de verzamelde gegevens, over aan de Technische Raad voor Implantaten. De aard van de resultaten wordt door de Technische Raad voor Implantaten vastgesteld. Bovendien kan een peer review op basis van de verzamelde gegevens door de Technische Raad voor Implantaten gevraagd worden.

2. Betreffende de hartstimulators.

De vergoeding van de verstrekkingen vermeld onder de codenummers 684530 - 684541 en 684375 - 684386 kan slechts worden verleend voor hartstimulators die door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten-verzekeringsinstellingen en na advies van de Technische Raad voor Implantaten voor vergoeding zijn aangenomen en voorkomen op de limitatieve lijst van implantaten.

Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van vergoedbare producten voor de verstrekkingen 684530 - 684541 en 684375 - 684386 moet een garantie van zes jaar worden gegeven. Een volledige garantie voor de eerste vier jaar en voor de volgende twee jaar een garantie pro rata.

3. Vergoedingsmodaliteiten.

De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 684530 - 684541, 684375 - 684386, 685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786 en 685790 - 685801 mag slechts worden verleend op basis van een gedetailleerd en qua keuze van het type hartstimulator gemotiveerd medisch voorschrift. Bovendien moet bij vervanging van een ingeplante hartstimulator na 6 jaar, het voorschrift ook de reden van vervanging vermelden.

Het gestandaardiseerd hartstimulatorregistratie-formulier dient eveneens als medisch voorschrift en moet ter kennisgeving aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling bezorgd worden. Het model van dit document wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten.

Het document moet door twee geneesheren-specialisten in de cardiologie worden ondertekend. Beide geneesheren moeten verbonden zijn aan de dienst cardiologie van de betrokken verpleeginrichting en één van de twee moet de cardioloog verantwoordelijk voor het zorgprogramma P zijn (of zijn plaatsvervanger in geval van afwezigheid).

Het volledig ingevuld gestandaardiseerd registratieformulier wordt door de geneesheer-specialist eveneens bezorgd aan de « BeHRA » voor peer review.

De modaliteiten waarop die gegevens aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling ter kennisgeving worden meegedeeld en aan de BeHRA worden bezorgd, worden opgesteld door de BeHRA, de Technische Raad voor Implantaten en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

Gegevens over de batterijstatus op het ogenblik van de beslissing van vervanging van een ingeplante hartstimulator na zes jaar, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en worden naar de adviserend geneesheer verstuurd indien hij dit vraagt.

In het medisch dossier van de patiënt wordt een kopie bewaard van het electrocardiogram dat de indicatie voor de eerste implantatie van een hartstimulator verantwoordt.

De verzekeringsinstellingen zijn ertoe gehouden jaarlijks een volledig overzicht van alle hartstimulators (684530 - 684541 en 684375 - 684386) en elektroden (685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786 en 685790 - 685801) met aanduiding van de indicatie, het implantatiecentrum en het merk en type van de vergoede verstrekkingen over te maken aan de Technische Raad voor Implantaten.

4. Looptijd.

4.1. De verstrekking 684375 - 684386 kan pas zes jaar na de verstrekking 684530 - 684541 en slechts één keer over een periode van 6 jaar worden toegestaan.

4.2. In afwijking van de bepalingen opgenomen onder het punt 4.1. kan een voortijdige vernieuwing van de verzekeringstegemoetkoming voor de hartstimulator worden verleend na akkoord van het College van geneesheren-directeuren op basis van een omstandig verslag waarin de absolute indicatie tot vroegtijdige vervanging wordt opgegeven. De aanvraag tot voortijdige hernieuwing van de genoemde verstrekking wordt via de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling, waarbij de rechthebbende is aangesloten, overgemaakt aan het College van geneesheren-directeuren dat terzake bevoegd is.

Gedurende de garantieperiode en in geval van dysfunctie die niet te wijten is aan de pathologie van de patiënt of de evolutie van zijn medische toestand is de explanterend geneesheer verplicht de hartstimulator naar de firma terug te sturen voor analyse van het apparaat en dit binnen de maand na explantatie. De firma is hierdoor verplicht de voorwaarden van de garantie na te leven en een kredietnota af te leveren, ongeacht welke firma de vervangende hartstimulator levert."

"K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)

"§ 11bis. Wat de verstrekking 684736 - 684740 betreft :

1° De hartkleppen zijn onderworpen aan de aannemings- en vergoedingscriteria voor de implantaten van categorie 1.

2° Het volledig ingevuld gestandaardiseerd hartklepregistratieformulier, goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, wordt aan de adviserend geneesheer overgemaakt."

"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)

"§ 11ter. Voor de verstrekkingen 687875-687886, 680315-680326 en 680352-680363 moet de tegemoetkoming als een forfaitair bedrag worden beschouwd. Slechts één van de verstrekkingen 687875-687886, 680315-680326 en 680352-680363 kan vergoed worden per opname.

De verstrekking 680315-680326 is enkel vergoedbaar :

- bij diabetes patiënten of
- bij instent-restenose of
- bij een letsel langer dan 25 mm of
- bij een bloedvat met een diameter kleiner dan 2,75 mm.

De verstrekking 680352-680363 is enkel vergoedbaar indien er minimum 2 coronaire vaten tijdens eenzelfde hospitalisatie behandeld worden; met name : de rechter coronair (vaatcode 1 tem 4) en/of de hoofdstam (vaatcode 5) en/of de linker coronair (vaatcode 6 tem 10) en/of de circumflexa (vaatcode 11 tem 15) en/of saphena of arteriële (mammaria) enten.

De verstrekkingen 687875-687886, 680315-680326 en 680352-680363 worden enkel vergoed in een verpleeginrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor de deelprogramma's B2 en B3 van het zorgprogramma « cardiale pathologie ».

Om in aanmerking te komen voor de terugbetaling van deze verstrekkingen, moet het centrum zich kenbaar maken bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging aan de hand van een standaardformulier. Het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging stelt dit formulier op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten op.

Het volledig ingevuld gestandaardiseerd registratieformulier (clinical data report) van het dilatatiemateriaal en de coronaire stents wordt door de implanterend geneesheer-specialist aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling ter kennisgeving meegedeeld en aan de « Belgian Working Group on Interventional Cardiology » bezorgd. De modaliteiten waarop dit dient te gebeuren worden door de « Belgian Working Group on Interventional Cardiology », de Technische Raad voor Implantaten en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging opgesteld.

Het model van dit formulier wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten.

Een jaarlijkse evaluatie via « peer review » met medewerking van de Belgian Working Group on Interventional Cardiology wordt voorzien met verslag aan de Technische raad voor implantaten en aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten - verzekeringsinstellingen.

De Dienst voor Geneeskundige Verzorging zal nauwgezet het aantal interventies volgen, in het bijzonder het aantal gevallen van « heringreep » en het registreren van follow-up gegevens.

Een geplande heringreep kan verantwoord zijn in geval van primaire interventie bij het acuut infarct, nierinsufficiëntie (creatinine > 2 mg %), contrast gebruik van > 400 ml.

Voor wat betreft het aanvaardbare percentage « heringreep » worden volgende criteria in acht gehouden (de opvolging gebeurt per centrum) :

- een « heringreep » percentage tot 5 % 1 maand na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een « heringreep » percentage tot 7 % 2 maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een « heringreep » percentage tot 8 % 3 maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een « heringreep » percentage tot 9 % 4 maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar
- een « heringreep » percentage tot 10 % 6 maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar

Het nagaan van de vooropgestelde percentages gebeurt vanaf 01/04/2012 over een periode van 1 jaar. Deze opvolging zal voor de periode van 01/04/2011 tot en met 31/03/2012 uitgevoerd worden op de eerste werkdag van de maand.

Driemaandelijks wordt deze opvolging herhaald, waarbij de startdatum voor het bepalen van het jaar/maand alsook de datum waarop die berekening zal worden uitgevoerd met 3 maanden opschuift.

Wanneer de Dienst vaststelt dat een centrum het voorziene aanvaardbare percentage « heringreep » overschrijdt, wordt het centrum daarvan op de hoogte gebracht. Aan het centrum wordt gevraagd om aan de Dienst uitleg te geven over de overschrijding van het aanvaardbare percentage « heringreep » en dit ten behoeve van de Technische Raad voor Implantaten en het Verzekeringscomité. Het Verzekeringscomité kan op basis van deze uitleg en het advies van de Technische Raad voor Implantaten beslissen dat voor dat centrum het materiaal gebruikt bij « heringreep » niet meer in aanmerking komt voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging. Het centrum en de ziekenhuisapotheker worden hiervan op de hoogte gebracht.

Vanaf dat moment zal er geen tegemoetkoming meer zijn voor het materiaal gebruikt bij « heringreep », tot het ogenblik dat het centrum het percentage niet meer overschrijdt. Het centrum brengt de Dienst daarvan op de hoogte. De Dienst gaat na of het centrum het aanvaardbare percentage « heringreep » niet meer overschrijdt. Indien het centrum het aanvaardbare percentage « heringreep » niet meer overschrijdt, zal het centrum terug in aanmerking komen voor een tegemoetkoming voor het materiaal gebruikt bij « heringreep ». Het Verzekeringscomité wordt daarvan op de hoogte gebracht.

Voor wat betreft het registreren van de follow-up gegevens wordt volgend percentage in acht genomen (de opvolging gebeurt per centrum) :

- een percentage tot 20 % van ontbrekende patiënten 14 maanden na de oorspronkelijke interventie is aanvaardbaar

Indien een centrum het voorziene percentage van 20 % ontbrekende patiënten overschrijdt, kan de Dienst aan het centrum vragen om uitleg te geven over de overschrijding van het percentage « ontbrekende follow-up gegevens » en dit ten behoeve van de Technische Raad voor Implantaten en het Verzekeringscomité."

"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)

§ 11^{quater}. Het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 685355-685366 wordt door het College van geneesheren-directeurs vastgesteld.

Hiertoe wint het College voor elk individueel dossier advies in bij de Technische Raad voor Implantaten.

Via de verzekeringsinstelling van de rechthebbende wordt de aanvraag om verzekeringstegemoetkoming aan het College van geneesheren-directeurs overgemaakt.

De aanvraag omvat een verslag van de geneesheer die de verstrekking 589455-589466 heeft verricht alsmede een gedetailleerde opgave van de gebruikte katheter(s), materiaal en implantaten (type en prijs) gestaafd door facturen van de firma.

De beslissing van het College wordt terzelfder tijd aan de verzekeringsinstelling, de geneesheer en de ziekenhuisapotheker meegedeeld.

Het model van de aanvraag wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Belgische Vereniging voor Pediatrische en Congenitale Cardiologie en na advies van de Technische Raad voor Implantaten.

De verstrekking 685355-685366 wordt enkel vergoed in ziekenhuizen die beschikken over een zorgprogramma « cardiale pathologie » C (congenitale hartafwijkingen bij kinderen) zoals vastgesteld door de overheid tot wiens bevoegdheid de Volksgezondheid behoort."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)

§ 12. Wat de verstrekking 684611 - 684622 betreft komt de ziekte- en invaliditeitsverzekering slechts tegemoet in de kosten van die defibrillators die geïmplanteerd zijn in een door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging erkende dienst voor cardiologie."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)

§ 13. De verstrekking 684751 - 684762 wordt voorbehouden voor gebruik als pericardiaal substituuat in de heelkunde op het hart bij kinderen en als intracavitaire patch voor de behandeling van aangeboren misvormingen."

"K.B. 6.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.3.2001" (in werking 1.5.2001) + "K.B. 21.1.2002" (in werking 1.3.2002)

§ 13bis. De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 685930 - 685941 is slechts verschuldigd wanneer de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten of ingeschreven, schriftelijk in kennis werd gesteld van het feit dat dit materiaal werd gebruikt.

Die kennisgeving omvat een omstandig medisch verslag waarin duidelijk beschreven staat dat het gaat om een foramen ovale met rechts - links shunt, aangetoond met medische beeldvorming en om een cerebrovasculair accident, aangetoond met cerebrale beeldvorming, die evenwel niet vereist is in geval van een decompressie-accident.

Dit medisch verslag dient als medisch attest, en dient ondertekend te worden door een geneesheer-specialist in de cardiologie of in de pediatrie, en mede-ondertekend door een geneesheer-specialist in de neurologie en een hartchirurg om de indicatie te bevestigen."

"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)

§ 13ter. De verstrekkingen 715595-715606, 715610-715621 en 715632-715643 komen slechts in aanmerking voor terugbetaling van de verzekering naar aanleiding van één van de volgende indicaties:

- iatrogene ruptuur of ruptuur na trauma
- dissecties
- valse aneurysmata
- popliteale, femorale aneurysmata (deze indicatie geldt niet voor verstrekking 715610-715621)
- iliacale aneurysmata met een diameter < 3 cm (deze indicatie geldt niet voor verstrekking 715610-715621)
- subclaviale aneurysmata (deze indicatie geldt niet voor de verstrekking 715595-715606)
- pathologische AV-fistels"

"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)

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

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)

"§ 13^{quater}. Toepassingsregels betreffende de endoprothesen. (de verstrekkingen 634012-634023, 634034-634045, 634056-634060, 634071-634082, 634093-634104, 634115-634126, 634130-634141, 634152-634163, 634174-634185, 634196-634200, 634211-634222, 634233-634244, 634255-634266, 634270-634281, 634292-634303, 634314-634325, 715050-715061, 715072-715083)."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009)

"1. Voorwaarden betreffende het implanterend centrum.

Deze verstrekkingen worden enkel vergoed indien zij zijn verleend in een centrum dat een gedegen opleiding en onderhouden ervaring heeft met endovasculaire procedures en de chirurgische behandeling van een infrarenaal aorta aneurysma, een iliacaal aneurysma en desgevallend een thoracaal aneurysma en zich als dusdanig t.o.v. verwijzers en patiënten profileert."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)

"De tegemoetkoming voor de verstrekkingen 634115-634126, 634130-634141, 634152-634163, 634174-634185, 634196-634200, 634211-634222, 634292-634303, 715050-715061 wordt bovendien beperkt tot de centra die beschikken over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor het deelprogramma B3 van het zorgprogramma « cardiale pathologie »."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009)

"De centra dienen te beschikken over een multidisciplinair team dat bestaat uit minstens 2 voltijds chirurgen (8/10) met bijzondere opleiding en ervaring in de vaatheelkunde, verder genoemd « vaatchirurg », en 1 voltijds radioloog (8/10) met bijzondere opleiding en ervaring in de interventionele radiologie, verder genoemd « interventionele radioloog ».

Hoewel deze specialisten in meerdere centra kunnen werken, zullen zij elk slechts de aanvraag tot terugbetaling kunnen ondertekenen in één centrum. Hiertoe zal het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging een lijst, die jaarlijks bijgewerkt zal worden, met de teamsamenstelling per centrum opstellen en ter info doorsturen naar de Technische Raad voor Implantaten en de Technisch Geneeskundige Raad.

Om in aanmerking te komen voor de terugbetaling van deze verstrekkingen, moet het centrum in het jaar x vóór 1 november aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging de samenstelling van het team meedelen.

Indien het centrum voldoet aan deze criteria wordt voor één jaar vanaf 1 januari van het jaar x+1 tot en met 31 december van het jaar x+1 voorzien in de tegemoetkoming van deze verstrekkingen.

Wijzigingen in de teamsamenstelling binnen het jaar x+1 worden door het centrum spontaan meegedeeld aan de leidend ambtenaar van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

Een centrum voldoet niet meer aan de voorwaarden indien er binnen het multidisciplinaire team geen 2 vaatchirurgen en/of geen interventionele radioloog meer is. Vanaf het ogenblik dat dit vastgesteld wordt, verliest het centrum het recht om voornoemde verstrekkingen aan te rekenen gedurende 3 maanden.

Tijdens deze periode kan het centrum zich in regel stellen met de vereiste criteria, zoniet worden de verstrekkingen verder niet terugbetaald tot het centrum opnieuw voldoet aan de criteria en dit meegedeeld heeft aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

Gezien de follow-up behoort tot de lege artis gedane verstrekking, vormt het realiseren ervan een voorwaarde in het kader van de onderhouden ervaring van een centrum. Het centrum zal jaarlijks vóór 1 november de implantatie- en follow-up gegevens overmaken aan het College van geneesheren-directeuren onder vorm van een samenvattend verslag volgens de modaliteiten vastgesteld door de Dienst van Geneeskundige Verzorging, de Technische Raad voor Implantaten en de Technisch Geneeskundige Raad.

Wanneer de interventie door een interventionele radioloog uitgevoerd wordt, moet een vaatchirurg onmiddellijk beschikbaar zijn voor het opvangen van complicaties.

2. Voorwaarden betreffende de vergoedingmodaliteiten.

A. Indicaties

De verzekeringstegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van geneesheer-directeuren naar aanleiding van één van de volgende indicaties :

1) Infrarenaal abdominaal aorta aneurysma

a) Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm voor mannen en van meer dan 5 cm voor vrouwen;
- fusiform aneurysma van de aorta met een diameter van 4,5 tot 5,5 cm bij symptomatische patiënten met rug en abdominale pijn, met palpatoir een pijnlijk aneurysma of familiale anamnese van een aneurysma (eerstegraadsverwant);
- aneurysma van de arteria iliaca van meer dan 3 cm zonder proximale iliacale nek;
- sacculair aneurysma (echt of vals aneurysma, posttraumatisch of ten gevolge van dissectie, of penetrerend ulcus) ongeacht de diameter;
- geruptureerd abdominaal aorta aneurysma.

b) Het aneurysma voldoet anatomisch aan :

- proximale nek met minimale lengte van 1 cm en diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;
- distale landingsplaats met minimale lengte van 1 cm en diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;
- iliofemorale en/of brachiale toegang voldoende voor beschikbaar hulpmiddel.

c) Uitgesloten zijn de aneurysma's :

- waarvan de proximale nek een angulatie heeft van meer dan 70° en/of ernstige circulaire verkalkingen;
- met iliacaal tortuositeit en verkalkingen, waardoor het onmogelijk wordt de introducer te plaatsen.

2) Iliacaal aneurysma

Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- iliacaal aneurysma waarvan de diameter meer dan 3 cm bedraagt met een proximale en distale landingszone, welke het gebruik van rechte gecoverde stents mogelijk maakt;
- geruptureerd iliacaal aneurysma, ongeacht de diameter.

3) Thoracaal aneurysma

3.1. Aneurysma van de aorta descendens

a) Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm;
- geruptureerd thoracaal aneurysma, ongeacht de diameter;
- sacculair aneurysma (echt of vals, posttraumatisch, of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)

"b) Het aneurysma voldoet anatomisch aan :

- proximale nek met een minimum lengte van 1,5 cm (niet vereist voor de vestrekkingen 715050-715061 en 715072-715083) en een diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;
- distale landingszone met een minimum lengte van 2 cm en een diameter 10 à 20 % kleiner dan de beschikbare endoprothesen;
- iliofemorale en/of brachiale toegang voldoende voor beschikbaar hulpmiddel zonder zware verkalkingen en/of iliaca kronkelingen."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009)

"3.2 Aneurysma van de aorta ascendens

Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm;
- geruptureerd thoracaal aneurysma ongeacht de diameter;
- sacculair aneurysma (echt of vals, posttraumatisch, of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter.

3.3 Aneurysma van de arcus aorta

Het aneurysma beantwoordt aan één van de volgende criteria :

- fusiform aneurysma met een diameter van meer dan 5,5 cm;
- geruptureerd thoracaal aneurysma, ongeacht de diameter;
- sacculair aneurysma (echt of vals, posttraumatisch, of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter.

4) Endoleak type I of endotension (met groei van het aneurysma) na endovasculair herstel van :

- abdominaal aorta aneurysma;
- iliacaal aneurysma;
- thoracaal aneurysma.

De diameter wordt gemeten dwars op de lengteas van het aneurysma met CT scan of magnetische resonantie.

B. Aanvraagprocedure

De aanvraag tot terugbetaling conform een bepaald formulier moet door de vernoemde artsen-specialisten binnen de 30 dagen na de implantatie bezorgd worden aan het College van geneesheren-directeurs en ter kennisgeving aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling. De modaliteiten volgens de welke dit dient te gebeuren worden opgesteld door de Dienst voor Geneeskundige Verzorging, de Technische Raad voor Implantaten en de Technische Geneeskundige Raad. Dit formulier wordt vastgesteld door het Comité van de geneeskundige verzorging op advies van de Technische Raad voor Implantaten en de Technische Geneeskundige Raad.

De aanvraag tot terugbetaling moet worden ondertekend door twee vaatchirurgen en één interventionele radioloog die verbonden zijn aan het centrum.

De aanvraag tot terugbetaling wordt beoordeeld door het College van geneesheren-directeurs.

Het angiogram en de CT scan van de patiënt kunnen ten allen tijde door het College van geneesheren-directeurs opgevraagd worden.

Bij twijfel wordt de aanvraag tot terugbetaling voorgelegd aan de « Commissie Peer review endoprothesen » ingesteld bij het College van geneesheren-directeurs. Deze Commissie bestaat uit 1 radioloog van de Nationale Unie der Radiologen (NUR), 1 radioloog van de Koninklijke Belgische Vereniging voor Radiologie (KBVR) en 4 vaatchirurgen van het Belgisch Genootschap voor Vaatheelkunde (BGVH). De leden van het College van geneesheren-directeurs, de Technische Raad voor Implantaten en de Technisch Geneeskundige Raad kunnen de vergadering van deze commissie bijwonen. Deze Commissie wordt door de Dienst in vergadering of via teleconferentie samengeroepen.

De « Commissie Peer review endoprothesen » heeft ten allen tijd de mogelijkheid om de implanteerder uit te nodigen om zijn dossier persoonlijk te komen voorstellen.

Daarna wordt de aanvraag tot terugbetaling, met gemotiveerd advies van de « Commissie Peer review endoprothesen », terug voorgelegd aan het College van geneesheren-directeurs die de uiteindelijke beslissing tot tegemoetkoming of weigering neemt.

Binnen de 30 dagen die volgen op de ontvangst van de aanvraag van terugbetaling, wordt volgende informatie tegelijkertijd aan de verzekeringsinstelling, het team dat de aanvraag ingediend heeft en de ziekenhuisapotheker, meegedeeld :

- de beslissing van het College van geneesheren-directeurs indien het dossier niet dient voorgelegd te worden aan de « Commissie Peer review endoprothesen »;
- de doorverwijzing van het dossier naar de « Commissie Peer review endoprothesen ».

Na de implantatie dient er een evaluatie te gebeuren bij ontslag van de patiënt uit het ziekenhuis en na 3, 12, 24 en 36 maanden. De follow-up documenten worden in het dossier van de patiënt bewaard en eens per jaar bezorgt het centrum een samenvattend verslag van de implantaties en de follow-up aan het College van geneesheren-directeurs zoals vermeld onder « 1. Voorwaarden betreffende het implanterend centrum. ».

De follow-up documenten worden vastgesteld door het Comité van de Verzekering voor Geneeskundige Verzorging op advies van de Technische Raad voor Implantaten en de Technische Geneeskundige Raad.

De « Commissie Peer review endoprothesen » zal jaarlijks verslag uitbrengen over de verzamelde gegevens.

Het bedrag van de tegemoetkoming voor de verstrekking is een forfait per ingreep dat de kostprijs van het totaal implantaat omvat ongeacht het aantal, de samenstellende elementen en/of toebehoren."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + Erratum B.S. 25.9.2009

"3. De verstrekkingen 634115-634126, 634130-634141, 634152-634163, 634174-634185, 634196-634200, 634211-634222, 634292-634303 kunnen slechts éénmaal per opname aangerekend worden en zijn onderling niet cumuleerbaar."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009)

"4. Een endoleak type III ter hoogte van de infrarenale aorta wordt beschouwd als een nieuw aneurysma."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)

§ 14. De tegemoetkoming voor de verstrekkingen 685370 - 685381, 685392 - 685403 en 685414 - 685425 is, na akkoord van de adviserend geneesheer, alleen maar verschuldigd voor de gevallen van borstreconstructie na totale mammectomie wegens tumor, of van implantatie in geval van eenzijdige agenesie of wegens sequelen van een mutilerende ingreep op de borst.

De tegemoetkoming voor de verstrekking 685436 - 685440 wordt eveneens na akkoord van de adviserend geneesheer, alleen toegestaan bij excisie van huidtumoren of littekens, leidend tot belangrijk weefselverlies, of bij reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen.

In al deze gevallen bezorgt de chirurg de adviserend geneesheer een voorschrift waarin de aard van de aandoening en de heelkundige ingrepen zijn vermeld."

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011)

"§ 14^{quater}. De toepassingsregels betreffende de weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven zijn de volgende :"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.10.2011)

"a) De verstrekking 703275-703286, voor wat het gebruik in contact met een parenchymateus orgaan betreft, kan enkel worden vergoed wanneer de lijm gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 242292-242303, 242314-242325, 242336-242340, 242351-242362, 242395-242406, 242410-242421, 242491-242502, 242631-242642, 242653-242664, 242756-242760, 242771-242782, 243655-243666, 244856-244860, 318076-318080, 318334-318345, 261671-261682, 261715-261726, 261693-261704, 260632-260643, 261796-261800, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393 – 318404.

b) De verstrekking 703290-703301 voor wat het gebruik in contact met een parenchymateus orgaan betreft, kan enkel worden vergoed wanneer het product gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 242292-242303, 242314-242325, 242336-242340, 242351-242362, 242395-242406, 242410-242421, 242491-242502, 242631-242642, 242653-242664, 242756-242760, 242771-242782, 243655-243666, 244856-244860, 318076-318080, 318334-318345, 261671-261682, 261715-261726, 261693-261704, 260632-260643, 261796-261800, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393 – 318404."

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011)

"c) De verstrekking 703312-703323 kan enkel worden vergoed wanneer het anti-adhesief gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 281772-281783, 281713-281724, 281735-281746, 281816-281820, 281831-281842, 281853-281864, 281116-281120, 281794-281805.

d) De verstrekking 703334-703345 kan enkel worden vergoed wanneer het anti-adhesief gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 287733-287744, 287755-287766, 287350-287361, 287372-287383.

e) De verstrekking 703356-703360 kan enkel worden vergoed wanneer het anti-adhesief gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen en uitsluitend voor vrouwen jonger dan 40 jaar met een zwangerschapswens : 431115-431126, 431395-431406, 431432-431443, 431550-431561, 431594-431605, 431653-431664, 432316-432320, 432530-432541, 432574-432585, 432596-432600, 432611-432622, 432552-432563, 431211-431222, 431572-431583, 431616-431620, 243751-243762.

f) Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van vergoedbare producten voor de verstrekkingen 703253-703264, 703275-703286, 703290-703301, 703312-703323, 703334-703345 en 703356-703360, moeten de resultaten van minstens één (retrospectieve of prospectieve) klinische studie (geen case report) met betrekking tot werkzaamheid en veiligheid van het product en zijn toepassingsdomein in een peer reviewed journal gepubliceerd zijn. In die studie zijn minimum de volgende elementen duidelijk beschreven :

- * de indicaties
- * de inclusie- en exclusiecriteria
- * relevante follow-up
- * uitkomst

De gegevens zijn verwerkt volgens de gangbare gevalideerde statistische methoden. De studieresultaten zijn significant en klinisch relevant.

Bijkomend aan de gepubliceerde evidentie kan de Technische Raad voor Implantaten zich laten adviseren door experts ter zake."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)
"§ 15. Overgangsbepalingen."

1° *Geschrapt bij K.B. van 28.2.1999 (B.S. van 7.4.1999) (in werking 1.5.1999)*

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)
"2° In afwachting dat de betreffende waarde, de lijst van aangenomen producten bedoeld in § 4, 2°, eerste lid, en de veiligheidsgrens bedoeld in § 4, 2°, tweede lid, van een verstrekking van categorie 2 worden vastgesteld, blijven de bepalingen van de overeenkomstige verstrekking van artikel 28, §§ 1 tot en met 7, die vóór 1 augustus 1997 van toepassing waren, van toepassing.

3° In afwachting dat de betreffende waarde en de veiligheidsgrens bedoeld in § 4, 3°, van een verstrekking van categorie 3 worden vastgesteld, blijven de bepalingen van de overeenkomstige verstrekking van artikel 28, §§ 1 tot en met 7, die vóór 1 augustus 1997 van toepassing waren, van toepassing."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997) +
"K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999)

"4° De eerste lijsten, bedoeld in § 4, 1° en 2°, worden op initiatief van de Technische raad voor implantaten opgemaakt zonder dat de firma's een aanvraagdossier moeten indienen zoals is bepaald in § 3, III. Die lijsten treden op zijn vroegst in werking 1 maand na hun goedkeuring door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging."

"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)
"5° De aanvragen voor verzekeringsvergoeding voor de implantaten ingeplant vóór 1 augustus 1997 worden behandeld overeenkomstig de codenummers, omschrijvingen, tarieven en bepalingen van de nomenclatuur van toepassing vóór die datum."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

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

A. Orthopedie en traumatologie.

Categorie 2: "

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)
+ "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)

"Heup:

688516 - 688520, 688531 - 688542, 688553 - 688564, 688575 - 688586,
688590 - 688601, 688612 - 688623, 688634 - 688645, 688656 - 688660,
688671 - 688682, 688693 - 688704, 688715 - 688726, 688730 - 688741,
688752 - 688763, 688774 - 688785, 688796 - 688800, 688811 - 688822,
688833 - 688844, 688855 - 688866, 688870 - 688881, 688892 - 688903,
688914 - 688925, 688936 - 688940, 688951 - 688962, 688973 - 688984,
689415 - 689426, 689430 - 689441, 689474 - 689485, 689076 - 689080 en
715352 - 715363"

"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"Humerus:

695273 - 695284, 695295 - 695306, 695310 - 695321, 695332 - 695343,
695354 - 695365, 695376 - 695380, 695413 - 695424"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"720016-720020, 720031-720042, 720053-720064, 720075-720086,
720090-720101, 720112-720123, 720134-720145, 720156-720160,
720171-720182, 720193-720204, 720215-720226, 720230-720241,
720252-720263, 720274-720285, 720311-720322, 720333-720344,
720355-720366, 720370-720381, 720392-720403 en 720296-720300"

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009)

"Enkel :

720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506,
720510-720521"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Knie:

734016-734020, 734031-734042, 734053-734064, 734075-734086,
734090-734101, 734112-734123, 734134-734145, 734156-734160,
734171-734182, 734193-734204, 734215-734226, 734230-734241,
734252-734263, 734274-734285, 734296-734300, 734311-734322,
734333-734344, 734355-734366, 734370-734381, 734392-734403,
734414-734425, 734436-734440, 734451-734462, 734473-734484,
734495-734506, 734510-734521, 734532-734543, 734554-734565,
734576-734580, 734591-734602, 734613-734624, 734635-734646,
734650-734661, 734672-734683, 734694-734705, 734716-734720,
734731-734742, 734753-734764, 734775-734786, 734790-734801,
734812-734823, 734834-734845, 734856-734860, 734871-734882,
734893-734904, 734915-734926, 734930-734941, 734952-734963,
734974-734985, 734996-735000, 735011-735022, 735033-735044,
735055-735066, 735070-735081, 735092-735103, 735114-735125,
735136-735140, 735151-735162, 735173-735184, 735195-735206,
735210-735221, 735232-735243, 735254-735265 en 735814-735825"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Botcortex:

735276-735280"

"K.B. 16.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Tussenwervelschijf:

735792-735803"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"Traumatologie en osteosynthese :

701094-701105, 701116-701120, 701131-701142, 701153-701164,
701175-701186, 701190-701201, 701212-701223, 701234-701245,
701256-701260, 701271-701282, 701293-701304, 701315-701326,
701330-701341, 701352-701363, 701374-701385, 701396-701400,
701411-701422, 701433-701444, 701455-701466, 701470-701481,
701492-701503, 701514-701525, 701536-701540, 701551-701562,
701573-701584, 701595-701606, 701610-701621, 701632-701643,
701654-701665, 701676-701680, 701691-701702"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011) + "K.B. 28.6.2011" (in werking 1.2.2011)

"Wervelkolom :

700011-700022, 700033-700044, 700055-700066, 700070-700081,
700092-700103, 700114-700125, 700136-700140, 700151-700162,
700173-700184, 700195-700206, 700210-700221, 700232-700243,
700254-700265, 700276-700280, 700291-700302, 700313-700324,
700335-700346, 700350-700361, 700372-700383, 700394-700405,
700416-700420, 700431-700442, 700453-700464, 700475-700486,
700490-700501, 700512-700523, 700534-700545, 700556-700560,
700571-700582, 700593-700604, 700615-700626, 700630-700641,
700652-700663, 700674-700685, 700696-700700, 700711-700722,
700733-700744, 700755-700766, 700770-700781, 700792-700803,
700814-700825, 700836-700840, 693932-693943, 693954-693965,
693976-693980, 693991-694002."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) +

"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Categorie 3:

Toebehoren voor heupprothese:

688995 - 689006, 689010 - 689021, 689452 - 689463, 687816 - 687820,
687234 - 687245."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)

"Cement:

689054 - 689065, 683034 - 683045"

"K.B. 27.4.2007" (in werking 1.7.2007)

"Schroef :

683056-683060"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Toebehoren voor knieprothesen:

735291-735302, 735313-735324, 735335-735346, 735350-735361,
735372-735383, 735394-735405, 735416-735420, 735431-735442 en
735453-735464"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Cerclagemateriaal :

689990-690001, 735836-735840."

"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"Beendermassief van het gelaat :

736013-736024, 736035-736046, 736050-736061, 736072-736083,
736094-736105, 736116-736120, 736131-736142, 736153-736164,
736175-736186, 736190-736201, 736212-736223, 736234-736245,
736256-736260, 736271-736282, 736293-736304, 736315-736326,
736330-736341, 736352-736363, 736374-736385, 736396-736400,
736411-736422 en 736433-736444"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"Traumatologie en osteosynthese :

701713-701724, 701735-701746, 701750-701761, 701772-701783,
701794-701805, 701816-701820, 701831-701842, 701853-701864,
701875-701886, 701890-701901, 701912-701923, 701934-701945,
701956-701960, 701971-701982"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011)

"Toebehoren voor implantaten voor de wervelkolom :

700932-700943, 700954-700965."

"K.B. 28.4.2011" (in werking 1.7.2011)

"Externe fixatoren :

736831-736842, 736853-736864, 736875-736886 en 736890-736901.

TOEBEHOREN VOOR ENKELPROTHESEN :

689393-689404."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)

"Categorie 4:

Gewrichtsprothesen:

682651-682662, 736912-736923, 736934-736945."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"B. Oftalmologie.

Categorie 2:

Intra-oculaire lenzen:

682754 - 682765, 682776 - 682780."

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Torische lenzen

682791-682802 en 682813-682824"

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)
"Orbita implantaat en drainage-implantaat :
697130-697141, 697152-697163, 697174-697185"

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009) +
"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"Categorie 3:

Implantaten gebruikt in oftalmologie :
697196-697200, 697211-697222, 697233-697244, 697255-697266,
697270-697281, 697292-697303, 697314-697325, 697336-697340,
697351-697362, 697373-697384, 697395-697406, 697410-697421,
697852-697863, 697874-697885"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"C. Neurochirurgie.

"Categorie 1:"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)
"Programmeerbare elektronische pomp:
683071-683082, 683152-683163, 709096-709100, 709111-709122."

"K.B. 13.9.2004" (in werking 1.11.2004) + "K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)
"Implanteerbare pomp met constant debiet :
683174-683185, 683196-683200, 709133-709144, 709155-709166"

"K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010) + Erratum B.S. 28.7.2010

"Katheter en programmeringshulpstukken voor implanteerbare pompen :
709170-709181"

"K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010)

"Katheter in geval van negatieve test :
709192-709203"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)

"Neurostimulator en toebehoren:
683093 - 683104, 683115 - 683126, 683130 - 683141, 715116 - 715120,
715131 - 715142, 715094 - 715105."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Categorie 2:

Synthetisch weefsel:
683410 - 683421."

"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"Weefsel van dierlijk oorsprong :
720414-720425"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

"Hydrocefaluskleppen :
695516-695520, 695531-695542, 695553-695564, 695575-695586,
695590-695601, 695612-695623, 695634-695645, 695656-695660,
695671-695682, 695693-695704, 695715-695726, 695730-695741,
695752-695763, 695774-695785, 695796-695800, 695811-695822,
695833-695844 en 695855-695866"

"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)

"Clip voor aneurysma :
682614-682625"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Categorie 3 :

Toebehoren voor hydrocefaluskleppen :
695870-695881, 695951-695962 en 695973-695984"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Draineerkatheters :
695892-695903, 695914-695925, 695936-695940"

Extern ventrikeldrainagesysteem :
683896-683900, 683911-683922"

"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)

"Cement :
683955-683966, 683970-683981"

"K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)

"Cranioplastie :
715374-715385, 715396-715400, 715411-715422, 715433-715444,
715455-715466"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"D. Otorinolaryngologie."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) +

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.2.2010)

"Categorie 1:

Cochleair implantaat:
683690 - 683701, 683712 - 683723, 683211-683222, 683233-683244,
691891-691902, 691913-691924 en 691935-691946"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Categorie 2:"

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)

"Prothese bij verminderd gehoor
682673-682684, 682695-682706, 682710-682721"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) +

"K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"Sprakprothese:
685554 - 685565, 685591 - 685602."

"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004)

"Synthetisch weefsel :
687934 - 687945"

"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"Tracheale stents :
715256-715260, 715271-715282, 715293-715304, 715315-715326,
715330-715341"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) +
"K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"Categorie 3:

Toebehoren voor spraakprothese:

685613-685624, 685635-685646, 687772-687783, 687794-687805,
680912-680923, 680934-680945."

"K.B.18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Verankeringsystemen voor BAHA:

685952 - 685963, 685974 - 685985."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)

"683572-683583"

"K.B.18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Contactpunten voor epithesen:

685451 - 685462, 685473 - 685484, 685495 - 685506."

"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)

"Cement :

684390-684401, 684412-684423"

"K.B.18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"E. Urologie en nefrologie.

Categorie 1:

Blaasstimulator:

684154 - 684165."

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.11.2007)

"Neurostimulatie bij dysfunctie van de lage urinewegen :

697675-697686, 697690-697701, 697712-697723, 697734-697745,
697756-697760, 697771-697782, 697793-697804, 697815-697826"

"K.B.13.1.2006" (in werking 1.3.2006)

"Categorie 2 :

Erectieprothesen :

684073-684084"

"K.B 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)

"Urinaire kunstsfincter :

684036-684040"

"K.B.18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Categorie 3:

Hulpmiddel ter behandeling van stress-incontinentie:

684235 - 684246."

"K.B.10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

"Dubbel J-sonde :

684272-684283"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Testikelprothesen :
684213-684224"

"K.B. 16.1.2009" (in werking 1.4.2009)

"Blijvende katheter met het oog op een chronische peritoneale dialyse :
684191-684202"

"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)

"Goudmarkers:
682636-682640, 682732-682743."

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverterings-
stelsel :"

"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) + "K.B. 13.7.2011" (in werking 1.10.2011)

"Categorie 1 :

Dynamische graciloplastie :
613056-613060, 613071-613082, 614493-614504, 614515-614526,
614530-614541

Sacrale zenuwstimulatie :

613093-613104, 613115-613126, 614552-614563, 614574-614585,
614596-614600, 614611-614622, 614633-614644, 614655-614666"

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"Categorie 2:"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Peritoneoveneuze shunt :
684316-684320"

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"Perifere stents:
699311 - 699322, 699333 - 699344, 699355 - 699366, 699370 - 699381,
699392 - 699403, 699414 - 699425, 699436 - 699440, 699451 - 699462"

"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)

"Artificiële anale sfincter :
613174-613185"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Categorie 3 :

Maagband :
693711-693722"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"G. Heelkunde op de thorax en cardiologie.

Categorie 1:

Hartstimulator:
684530 - 684541."

"K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)
"684375 - 684386"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003)

"Categorie 2:

Hartklep:
684736 - 684740.

Elektroden voor hartstimulator:
685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786, 685790 - 685801."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)
"H. Bloedvatenheelkunde.

Categorie 2:

Materialen gebruikt voor het sluiten van de ductus arteriosus persistens en voor het sluiten van de interatriale communicatie:
685871 - 685882, 685893 - 685904, 685915 - 685926, 685930 - 685941.

Endovasculaire filter van vena cava:
685252 - 685263."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) +
"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009) +
"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)

"Stent(s) en dilatatiemateriaal:
683616-683620, 683631-683642, 683653-683664, 683675-683686,
685311-685322, 687875-687886, 715595-715606, 715610-715621,
715632-715643, 680315-680326, 680352-680363."

"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)
"Dilatatie-, fenestratie- of septatie-, occlusiemateriaal en implantaten :
685355-685366"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)
"Implanteerbare poorten en centraal veneuze katheters voor langdurig gebruik :
720856-720860, 720871-720882, 720893-720904 en 720915-720926"

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)

"Endoprothesen :
634012-634023, 634034-634045, 634056-634060, 634071-634082,
634093-634104, 634115-634126, 634130-634141, 634152-634163,
634174-634185, 634196-634200, 634211-634222, 634233-634244,
634255-634266, 634270-634281, 634292-634303, 634314-634325,
715050-715061, 715072-715083"

"K.B. 19.8.2011" (in werking 1.10.2011)
"Vaatenten :
715676-715680, 715691-715702, 715713-715724, 715735-715746,
715750-715761, 715772-715783, 715794-715805, 715816-715820,
715831-715842, 715853-715864, 715875-715886, 715890-715901,
715912-715923, 715934-715945."

"K.B. 8.3.2007" (in werking 1.5.2007)

"Categorie 3 :

Vascular closure devices :
683874-683885"

"K.B. 27.3.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

"I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :"

"K.B. 27.3.2012" (in werking 1.7.2012)

"Categorie 3 :"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011)

"Weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven :
703231-703242, 703253-703264, 703275-703286, 703290-703301,
703312-703323, 703334-703345 en 703356-703360"

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"J. Pneumologie en ademhalingsstelsel:

Categorie 2:

Perifere stents:

699252 - 699263, 699274 - 699285, 699296 - 699300"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"699893-699904"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"§ 17. De veiligheidsgrens bedoeld in § 4, 2° en 3°, wordt vastgesteld op:

- 0 % voor de verstrekingen:

A. Orthopedie en traumatologie.

Heup:

688715 - 688726 en 688730 - 688741."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"B. Oftalmologie :

Implantaten gebruikt in oftalmologie :

697130-697141, 697211-697222, 697233-697244, 697255-697266,
697270-697281, 697292-697303, 697314-697325, 697336-697340,
697351-697362, 697373-697384, 697395-697406, 697410-697421."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"C. Neurochirurgie.

Synthetisch weefsel:

683410 - 683421."

"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"Weefsel van dierlijk oorsprong :

720414-720425"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) +

"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009) + "K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"D. Otorinolaryngologie.

Spraakprothese:

685554 - 685565 en 685591 - 685602."

"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004)

"Synthetisch weefsel :

687934 - 687945"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003)

"Toebehoren voor spraakprothese:

685613 - 685624, 685635 - 685646, 687772 - 687783 en 687794 - 687805."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Verankeringsystemen voor BAHA:

685952 - 685963 en 685974 - 685985.

Contactpunten voor epithesen:

685451 - 685462, 685473 - 685484 en 685495 - 685506."

"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)

"E. Urologie en nefrologie :

Urinaire kunstsfincter :

684036-684040

F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel :

Artificiële anale sfincter :

613174-613185"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003)

"G. Heelkunde op de thorax en cardiologie.

Elektroden voor hartstimulator:

685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786, 685790 - 685801."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"H. Bloedvatenheelkunde.

Materialen gebruikt voor het sluiten van de ductus arteriosus persistens en voor het sluiten van de interatriale communicatie:

685871 - 685882, 685893 - 685904, 685915 - 685926, 685930 - 685941.

Endovasculaire filter van vena cava:

685252 - 685263."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) +

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Stent(s) en dilatatiemateriaal:

685311 - 685322, 687875 - 687886."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"- 10 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"Heup:

688516 - 688520, 688531 - 688542, 688575 - 688586, 688590 - 688601, 688693 - 688704, 688752 - 688763, 688774 - 688785, 688796 - 688800, 688855 - 688866, 688870 - 688881, 689076 - 689080"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Toebehoren voor heupprothese:
688995 - 689006.

Cement:
689054 - 689065."

"K.B. 27.4.2007" (in werking 1.7.2007)

"Schroef :
683056-683060"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Knie:

734871-734882

Toebehoren voor knieprothesen:

735416-735420"

"K.B. 16.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Tussenwervelschijf:

735792-735803"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Cerclagemateriaal :
689990-690001"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011)

"Wervelkolom :

700136-700140, 700173-700184, 700195-700206, 700210-700221,
700232-700243 en 700254-700265"

"K.B. 28.4.2011" (in werking 1.7.2011)

"TOEBEHOREN VOOR ENKELPROTHESEN :

689393-689404."

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

" C. Neurochirurgie :

Hydrocefaluskleppen :

695516-695520, 695531-695542, 695553-695564, 695575-695586,
695590-695601, 695612-695623, 695634-695645, 695656-695660,
695671-695682, 695693-695704, 695715-695726, 695730-695741"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"- 15 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie.

Heup:

688634 - 688645.

E. Urologie en nefrologie.

Hulpmiddel ter behandeling van stress-incontinentie:

684235 - 684246.

- 20 % voor de verstrekkingsen:

A. Orthopedie en traumatologie."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"Heup:

688656 - 688660, 688811 - 688822, 688833 - 688844, 689474 - 689485."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Toebehoren voor heupprothese:

689010 - 689021, 689452 - 689463."

"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + Erratum B.S. 9.8.2005 + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"Humerus:

695273 - 695284, 695295 - 695306, 695310 - 695321, 695332 - 695343."

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"720016-720020, 720090-720101, 720134-720145, 720156-720160, 720193-720204, 720171-720182, 720274-720285, 720355-720366, 720370-720381, 720296-720300, 695354-695365, 695376-695380 en 695413-695424"

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009)

"Enkel :

720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506, 720510-720521"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Knie:

734016-734020, 734031-734042, 734053-734064, 734075-734086, 734090-734101, 734112-734123, 734134-734145, 734171-734182, 734215-734226, 734230-734241, 734252-734263, 734274-734285, 734296-734300, 734311-734322, 734333-734344, 734355-734366, 734370-734381, 734392-734403, 734414-734425, 734436-734440, 734451-734462, 734473-734484, 734495-734506, 734510-734521, 734532-734543, 734554-734565, 734576-734580, 734591-734602, 734613-734624, 734635-734646, 734650-734661, 734672-734683, 734694-734705, 734716-734720, 734731-734742, 734753-734764, 734775-734786, 734790-734801, 734812-734823, 734834-734845, 734856-734860, 734893-734904, 734915-734926, 734930-734941, 734952-734963, 734974-734985, 734996-735000, 735011-735022, 735033-735044, 735055-735066, 735070-735081, 735092-735103, 735114-735125, 735136-735140, 735151-735162, 735173-735184, 735195-735206, 735210-735221, 735232-735243, 735254-735265 en 735814-735825"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Toebehoren voor knieprothesen:

735291-735302, 735313-735324, 735335-735346, 735350-735361, 735372-735383, 735394-735405 en 735431-735442"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"Traumatologie en osteosynthese :

701094-701105, 701116-701120, 701131-701142, 701153-701164,
701175-701186, 701190-701201, 701212-701223, 701234-701245,
701256-701260, 701271-701282, 701293-701304, 701315-701326,
701330-701341, 701352-701363, 701374-701385, 701396-701400,
701411-701422, 701433-701444, 701455-701466, 701470-701481,
701492-701503, 701514-701525, 701536-701540, 701551-701562,
701573-701584, 701595-701606, 701610-701621, 701654-701665,
701676-701680, 701691-701702"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011) + "K.B. 28.6.2011" (in werking 1.2.2011)

"Wervelkolom :

700011-700022, 700033-700044, 700055-700066, 700070-700081,
700092-700103, 700114-700125, 700151-700162, 700276-700280,
700291-700302, 700313-700324, 700335-700346, 700350-700361,
700372-700383, 700394-700405, 700416-700420, 700431-700442,
700453-700464, 700475-700486, 700490-700501, 700512-700523,
700534-700545, 700556-700560, 700571-700582, 700593-700604,
700615-700626, 700630-700641, 700652-700663, 700674-700685,
700696-700700, 700711-700722, 700733-700744, 700755-700766,
700770-700781, 700836-700840, 693932-693943, 693954-693965,
693976-693980, 693991-694002."

"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"- 25 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie:

Humerus:

720112-720123, 720215-720226, 720230-720241, 720252-720263 en
720311-720322"

"K.B.13.1.2006" (in werking 1.3.2006)

"E. Urologie en nefrologie :

Erectieprothesen :

684073-684084"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)

"- 30 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie.

Heup:

688553 - 688564, 688612 - 688623, 688671 - 688682, 688892 - 688903,
715352 - 715363."

"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"Humerus:

720031-720042, 720053-720064 en 720075-720086"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)

"Knie:

734156-734160 en 734193-734204"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"- 33 % voor de verstrekkingen :

C. Neurochirurgie :

Extern ventrikeldrainagesysteem :

683896-683900"

"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"- 35 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie:

Humerus:

720333-720344"

- 36 % voor de verstrekkingen: *Geschrapt door K.B. 10.9.2009 (in werking 1.11.2009)*

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010) + "K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"- 40 % voor de verstrekkingen :"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"A Orthopedie en traumatologie :

Traumatologie en osteosynthese :

701632-701643"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"B. Oftalmologie :

Torische lenzen :

682791-682802, 682813-682824

- 45 % voor de verstrekkingen

A. Orthopedie en traumatologie

Cerclagemateriaal :

735836-735840."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"- 50 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie.

Heup:

688914 - 688925."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)

"B. Oftalmologie :

Orbita implantaat :

697152-697163"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"C. Neurochirurgie :

Toebehoren voor hydrocefaluskleppen :

695951-695962, 695973-695984"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Draineerkatheters :

695892-695903, 695914-695925"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)
"- 54 % voor de verstrekkingen:
B. Oftalmologie.
Intra-oculaire lenzen:
682754 - 682765."

"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004)
"- 60 % voor de verstrekkingen :
A. Orthopedie en traumatologie.
Heup :
687234 - 687245."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)
"B. Oftalmologie :
Spanning :
697196-697200"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)
"- 75 % voor de verstrekkingen :
C. Neurochirurgie :
Toebehoren voor hydrocefaluskleppen :
695870-695881"

"K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) + "K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)
"- 100 % voor de verstrekkingen:
A. Orthopedie en traumatologie.
Heup:
687816 - 687820."

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)
"Toebehoren voor knieprothesen:

735453-735464"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)
"Humerus :
720392-720403"

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 18.01.2008" (in werking 1.4.2008)
"B. Oftalmologie :
Drainage-implantaat :
697174-697185"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)
"C. Neurochirurgie :
Hydrocefaluskleppen :
695752-695763, 695774-695785, 695796-695800, 695811-695822,
695833-695844, 695855-695866"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)
"Extern ventrikeldrainagesysteem :
683911-683922"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"- 110 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie.

Heup:

688936 - 688940, 688951 - 688962, 688973 - 688984, 689415 - 689426 en
689430 - 689441.

- 113 % voor de verstrekkingen:

B. Oftalmologie.

Intra-oculaire lenzen:

682776 - 682780."

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"- 150 % voor de verstrekkingen :

C. Neurochirurgie :

Draineerkatheters :

695936-695940"

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 31.1.2013" (voor wat de
verstrekkingen inzake weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven
betreft, in werking 1.10.2011)

"§ 17bis Een lijst, zoals bepaald in § 3, III., 1, e), wordt voorzien voor de
volgende verstrekkingen :

I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Categorie 3 :"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011)

"Weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven :

703253-703264, 703275-703286, 703290-703301, 703312-703323,
703334-703345 en 703356-703360"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"§ 18. a) Voor de volgende verstrekkingen moet de tegemoetkoming als
een forfait worden beschouwd."

"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)

"A. Orthopedie en traumatologie

683034-683045"

"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"Beendermassief van het gelaat :

736013-736024, 736035-736046, 736050-736061, 736072-736083,
736094-736105, 736116-736120, 736131-736142, 736153-736164,
736175-736186, 736190-736201, 736212-736223, 736234-736245,
736256-736260, 736271-736282, 736293-736304, 736315-736326,
736330-736341, 736352-736363, 736374-736385, 736396-736400,
736411-736422 en 736433-736444"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)

"Traumatologie en osteosynthese :

701713-701724, 701735-701746, 701750-701761, 701772-701783,
701794-701805, 701816-701820, 701831-701842, 701853-701864,
701875-701886, 701890-701901, 701912-701923, 701934-701945,
701956-701960, 701971-701982"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011)

"Wervelkolom :
700792-700803, 700814-700825

Toebehoren voor implantaten voor de wervelkolom :
700932-700943, 700954-700965."

"K.B. 28.4.2011" (in werking 1.7.2011)

"Externe fixatoren :
736831-736842, 736853-736864, 736875-736886."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009) +
"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"B. Oftalmologie :
697130-697141, 697211-697222, 697233-697244, 697255-697266,
697270-697281, 697292-697303, 697314-697325, 697336-697340,
697351-697362, 697373-697384, 697395-697406, 697410-697421,
697852-697863, 697874-697885"

"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)

"C. Neurochirurgie :
Clip voor aneurysma :
682614-682625"

"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)

"Cement :
683955-683966, 683970-683981"

"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.12.2009)

"Cranioplastie :
715374-715385, 715396-715400, 715411-715422, 715433-715444,
715455-715466"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"D. Otorinolaryngologie."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)

"Prothese bij verminderd gehoor
682673-682684, 682695-682706, 682710-682721"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 13.1.2003" (in werking 1.3.2003) +
"K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)

"Toebehoren voor spraakprothese:
685613-685624, 685635-685646, 687772-687783, 687794-687805,
680912-680923, 680934-680945"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Verankeringsystemen voor BAHA:
685952 - 685963, 685974 - 685985."

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)

"683572-683583"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"Contactpunten voor epithesen:
685451 - 685462, 685473 - 685484 en 685495 - 685506."

"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)

"Cement :
684390-684401, 684412-684423"

"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"Tracheale stents :
715256-715260, 715271-715282, 715293-715304, 715315-715326,
715330-715341"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

"E. Urologie en nefrologie :
Dubbel J-sonde :
684272-684283"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Testikelprothesen :
684213-684224"

"K.B. 16.1.2009" (in werking 1.4.2009)

"Blijvende katheter met het oog op een chronische peritoneale dialyse:
684191-684202"

"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)

"Goudmarkers:
682636-682640, 682732-682743."

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverterings-
stelsel: "

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Peritoneoveneuze shunt :
684316-684320"

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"Perifere stents:
699311 - 699322, 699333 - 699344, 699355 - 699366, 699370 - 699381,
699392 - 699403, 699414 - 699425, 699436 - 699440, 699451 - 699462"

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Maagband :
693711-693722"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003)

"G. Heelkunde op de thorax en cardiologie.
Elektroden voor hartstimulator:
685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786, 685790 - 685801."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"H. Bloedvatenheelkunde.
Materialen gebruikt voor het sluiten van de ductus arteriosus persistens en
voor het sluiten van de interatriale communicatie:
685871 - 685882, 685893 - 685904, 685915 - 685926, 685930 - 685941.

Endovasculaire filter van vena cava:
685252 - 685263."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) +
"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009) +
"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)

"Stent(s) en dilatatiemateriaal:

683616-683620, 683631-683642, 683653-683664, 683675-683686,
685311-685322, 687875-687886, 715595-715606, 715610-715621,
715632-715643, 680315-680326, 680352-680363."

"K.B. 8.3.2007" (in werking 1.5.2007)

"Vascular closure devices :

683874-683885"

"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)

"Dilatatie-, fenestratie- of septatie-, occlusiemateriaal en implantaten :
685355-685366"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"Implanteerbare poorten en centraal veneuze katheters voor langdurig
gebruik :

720856-720860, 720871-720882, 720893-720904 en 720915-720926"

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)

"Endoprothesen :

634012-634023, 634034-634045, 634056-634060, 634071-634082,
634093-634104, 634115-634126, 634130-634141, 634152-634163,
634174-634185, 634196-634200, 634211-634222, 634233-634244,
634255-634266, 634270-634281, 634292-634303, 634314-634325,
715050-715061, 715072-715083"

"K.B. 19.8.2011" (in werking 1.10.2011)

"Vaatenten :

715676-715680, 715691-715702, 715713-715724, 715735-715746,
715750-715761, 715772-715783, 715794-715805, 715816-715820,
715831-715842, 715853-715864, 715875-715886, 715890-715901,
715912-715923, 715934-715945."

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011)

"I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven :

703231-703242, 703253-703264, 703275-703286, 703290-703301,
703312-703323, 703334-703345 en 703356-703360"

"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)

"J. Pneumologie en ademhalingsstelsel:

Perifere stents:

699252 - 699263, 699274 - 699285, 699296 - 699300"

"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"699893-699904"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003)
"b) Een lijst, zoals bepaald in § 3, III., 1, d), wordt voorzien voor de volgende verstrekkingen:"

"K.B. 15.11.2010" (in werking 1.2.2011)
"A. Orthopedie en Traumatologie :

Wervelkolom :
700792-700803 en 700814-700825"

C. Neurochirurgie: *Geschrapt door K.B. 10.9.2009 (in werking 1.11.2009)*

"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)
"E. Urologie en nefrologie

Goudmarkers:
682636-682640, 682732-682743."

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003)
"H.Bloedvatenheelkunde."

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) + "K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)
"Coronaire stent(s) :
687875-687886, 680315-680326, 680352-680363"

"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009) + "K.B.10.9.2009" (in werking 1.1.2010)
"Endoprothesen :
634012-634023, 634034-634045, 634056-634060, 634071-634082,
634093-634104, 634115-634126, 634130-634141, 634152-634163,
634174-634185, 634196-634200, 634211-634222, 634233-634244,
634255-634266, 634270-634281, 634292-634303, 634314-634325,
715050-715061, 715072-715083"