

K.B. 1.7.2011 B.S. 5.8.2011
K.B. 13.7.2011 B.S. 5.8.2011
K.B. 21.7.2011(2x) B.S. 10.8.2011
In werking 1.10.2011

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

Artikel 35 - IMPLANTATEN

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

A. ORTHOPEDIE EN TRAUMATOLOGIE :

...

K.B. 21.7.2011 **B.S. 10.8.2011 pag. 45627**

Categorie 4
GEWRICHTSPROTHESEN :

...

736912 736923 Steel 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

...

E. UROLOGIE EN NEFROLOGIE :

...

K.B. 1.7.2011 **B.S. 5.8.2011**

Categorie 2

684036 684040 Geïmplanteerde urinaire kunstsfincter, samengesteld uit een opblaasbare manchet, een pomp met controlesysteem en een reservoir dat de druk regelt U **5300**

...

K.B. 21.7.2011 **B.S. 10.8.2011 pag. 45628**

Categorie 3

...

682636 682640 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

F. HEELKUNDE OP HET ABDOMEN EN PATHOLOGIE VAN HET SPIJSVERTERINGSSTELSEL :

K.B. 13.7.2011

B.S. 5.8.2011

Categorie 1

...

~~613130 613141 Ingeplante elektrode en toebehoren voor de verstrekking 613056-613060 of 613071-613082~~

~~613152 613163 Ingeplante elektrode en toebehoren voor de verstrekking 613093-613104 of 613115-613126~~

614493 614504 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

...

K.B. 21.7.2011

B.S. 10.8.2011 pag. 45627

§ 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. 13.7.2011

B.S. 5.8.2011

§ 10ter.

1° De verstrekkingen 613056-613060, 613071-613082, 613093-613104, 613115-613126, ~~613130-613141, 613152-613163,~~ 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 uitgeprobeerd en faalden.

In hetzelfde medisch verslag moeten ook de uitslagen vermeld staan van de anorectale drukmeting, RX tijdens het persen, **elektrofysiologisch onderzoek incl. PNTML (pudendal nerve terminal motoric latency)** en de echo-endoscopie.

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

~~In geval van definitieve implantatie engageert de chirurg zich om het opvolgprotocol te respecteren.~~

Het model van de aanvraag ~~en van het opvolgprotocol~~ 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.

...

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

A. Orthopedie en traumatologie.

...

K.B. 21.7.2011

B.S. 10.8.2011 pag. 45627

Categorie 4:

Gewrichtsprothesen:

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

...

E. Urologie en nefrologie.

...

K.B. 21.7.2011

B.S. 10.8.2011 pag. 45628

Categorie 3:

...

Goudmarkers:
682636-682640, 682732-682743.

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

K.B. 13.7.2011

B.S. 5.8.2011

Categorie 1 :

Dynamische graciloplastie :
613056-613060, 613071-613082, ~~613130-613141~~, 614493-614504,
614515-614526, 614530-614541

Sacrale zenuwstimulatie :
613093-613104, 613115-613126, ~~613152-613163~~, 614552-614563,
614574-614585, 614596-614600, 614611-614622, 614633-614644,
614655-614666

...

K.B. 21.7.2011

B.S. 10.8.2011 pag. 45628

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

...

E. Urologie en nefrologie :

...

Goudmarkers:
682636-682640, 682732-682743.

...

b) Een lijst, zoals bepaald in § 3, III., 1, d), wordt voorzien voor de volgende verstrekkingen:

...

E. Urologie en nefrologie

Goudmarkers:
682636-682640, 682732-682743.

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

Artikel 35 - IMPLANTATEN

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

E. UROLOGIE EN NEFROLOGIE :

Categorie 3

~~684176 684180 Shunt voor hemodialyse (volledig) U~~

...

H. BLOEDVATENHEELKUNDE :

Categorie 2

~~684854 684865 Rechte vaalent (geweven, gebreid, velours) :
Dacron tot 12 mm diameter, per 10 cm lengte U~~

~~684876 684880 Dacron meer dan 12 mm diameter, per 10 cm lengte U~~

~~684891 684902 Dacron met collageen tot 12 mm diameter, per 10 cm
lengte U~~

~~684913 684924 Dacron met collageen meer dan 12 mm diameter, per
10 cm lengte U~~

~~684935 684946 Polytetrafluorethyleen tot 12 mm diameter, per 10 cm
lengte U~~

~~684950 684961 Polytetrafluorethyleen meer dan 12 mm diameter, per
10 cm lengte U~~

~~684972 684983 Polytetrafluorethyleen, versterkt met ringen, tot 12 mm
diameter, per 10 cm lengte U~~

~~684994 685005 Polytetrafluorethyleen, versterkt met ringen, meer dan
12 mm diameter, per 10 cm lengte U~~

~~685016 685020 Biologisch, per 5 cm lengte U~~

~~685031 685042 Bifurcatieënt (geweven, gebreid, velours) :
Dacron U~~

~~685053 685064 Dacron met collageen U~~

~~685075 685086 Teflon U~~

		<u>Vaatenten</u>		
<u>715676</u>	<u>715680</u>	<u>Vaotent gebruikt voor femoro-popliteale bypass (boven de knie)</u>	<u>U</u>	<u>800</u>
<u>715691</u>	<u>715702</u>	<u>Vaotent gebruikt voor femoro-femorale cross over</u>	<u>U</u>	<u>750</u>
<u>715713</u>	<u>715724</u>	<u>Vaotent gebruikt voor femoro-distale bypass</u>	<u>U</u>	<u>1225</u>
<u>715735</u>	<u>715746</u>	<u>Vaotent gebruikt voor axilo-femorale bypass</u>	<u>U</u>	<u>1225</u>
<u>715750</u>	<u>715761</u>	<u>Vaotent gebruikt voor aorta-iliacale bypass</u>	<u>U</u>	<u>600</u>
<u>715772</u>	<u>715783</u>	<u>Vaotent gebruikt voor aorta-femorale bypass</u>	<u>U</u>	<u>600</u>
<u>715794</u>	<u>715805</u>	<u>Vaotent gebruikt voor ilio-femorale bypass</u>	<u>U</u>	<u>600</u>
<u>715816</u>	<u>715820</u>	<u>Vaotent gebruikt voor thoracale bypass < 15 cm</u>	<u>U</u>	<u>600</u>
<u>715831</u>	<u>715842</u>	<u>Vaotent gebruikt voor thoracale bypass > en = 15 cm</u>	<u>U</u>	<u>950</u>
<u>715853</u>	<u>715864</u>	<u>Vaotent type valsalva met of zonder 1 zijtak</u>	<u>U</u>	<u>1700</u>
<u>715875</u>	<u>715886</u>	<u>Vaotent met 1 of 2 zijtakken</u>	<u>U</u>	<u>1300</u>
<u>715890</u>	<u>715901</u>	<u>Vaotent met 3 of 4 zijtakken</u>	<u>U</u>	<u>1700</u>
<u>715912</u>	<u>715923</u>	<u>Bifurcatieënt</u>	<u>U</u>	<u>800</u>
<u>715934</u>	<u>715945</u>	<u>Access prothese voor hemodialyse</u>	<u>U</u>	<u>500</u>

...

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

H. Bloedvatenheelkunde.

Categorie 2:

...

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.

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

H. Bloedvatenheelkunde.

...

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.

- Wijzigen
- Invoegen
- Verwijderen

Artikel 35 - IMPLANTATEN

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

I. GYNAECOLOGIE, PLASTISCHE EN RECONSTRUCTIEVE HEELKUNDE :

Categorie 3

...

Weefsellijmen :

<u>703231</u>	<u>703242</u>	<u>Basisvergoeding voor chirurgische lijm voor inwendig gebruik (per ingreep)</u>	<u>U</u>	<u>47</u>
<u>703253</u>	<u>703264</u>	<u>Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt tijdens een craniospinale ingreep (per ingreep)</u>	<u>U</u>	<u>319</u>
<u>703275</u>	<u>703286</u>	<u>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>	<u>U</u>	<u>518</u>

De verstrekkingen 703231-703242, 703253-703264 en 703275-703286 zijn onderling niet cumuleerbaar.

Hemostatische producten :

<u>703290</u>	<u>703301</u>	<u>Hemostatisch product dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een aneurysma of bij contact met het parenchym (per stuk)</u>	<u>U</u>	<u>255</u>
---------------	---------------	--	----------	------------

Anti-adhesieven :

<u>703312</u>	<u>703323</u>	<u>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>	<u>U</u>	<u>279</u>
<u>703334</u>	<u>703345</u>	<u>Anti-adhesief dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij handchirurgie (per stuk)</u>	<u>U</u>	<u>222</u>
<u>703356</u>	<u>703360</u>	<u>Anti-adhesief dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij gynaecologische chirurgie (per ingreep)</u>	<u>U</u>	<u>164</u>

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

a) De verstrekking 703275-703286 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 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.

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.

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

I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Categorie 3 :

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

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

I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Categorie 3 :

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

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

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