

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>Geschraapt door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)</i>			
		HOOFDIMPLANTAAT : <i>Geschraapt door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)</i>			
		TUSSENIMPLANTAAT : <i>Geschraapt 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 :"		
"	688516	688520	"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) Standaard steel voor plaatsing met cement inclusief de eventuele centralizer	U	644 "
	688531	688542	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 (in werking 1.1.2014)		
	688553	688564	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 (in werking 1.1.2014)		
"	704130	704141	"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) Standaard steel bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	810 "
"	688575	688586	"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) Steel met anatomische vorm voor plaatsing met cement inclusief de eventuele centralizer	U	672 "
	688590	688601	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 (in werking 1.1.2014)		
	688612	688623	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 (in werking 1.1.2014)		
"	704152	704163	"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) Steel met anatomische vorm bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	900 "
"	688634	688645	"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. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) Steel voor revisie en voor plaatsing met cement en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436-293440 of 279016-279020 inclusief de eventuele centralizer	U	1238 "
	688656	688660	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 [C – 2013/22576] (in werking 1.1.2014)		
	688671	688682	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 [C – 2013/22576] (in werking 1.1.2014)		
"	704174	704185	"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) Vergrendelbare steel voor revisie en voor plaatsing met cement tijdens één van de verstrekkingen 293436-293440 of 279016-279020, inclusief de eventuele centralizer en de vergrendelschroeven	U	1292
	704196	704200	Steel voor revisie bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436-293440 of 279016-279020	U	1380
	704211	704222	Vergrendelbare steel voor revisie bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag en gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 293436-293440 of 279016-279020, inclusief de vergrendelschroeven	U	1434 "

"	688693	688704	"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) Staal bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen en te plaatsen met cement inclusief de eventuele centralizer	U	1516	"
	688715	688726	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 (in werking 1.1.2014)			
	688730	688741	Geschrapd door K.B. 24.10.2013 (in werking 1.1.2014)			
"	704233	704244	"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) Vergrendelbare staal bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen en te plaatsen met cement, inclusief de eventuele centralizer en de vergrendelschroeven	U	1570	
	704255	704266	Staal bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen, bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1908	
	704270	704281	Vergrendelbare staal bestemd om te worden gebruikt bij een reconstructie van het heupbeen, bedoeld om te plaatsen zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, inclusief de vergrendelschroeven	U	1962	"
"	688752	688763	"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) Staal bestemd om te worden gebruikt bij een heupdysplasie inclusief de eventuele centralizer	U	1003	"
"	689415	689426	"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) Cefalische prothese met epifysaire en/of metafysaire verankering	U	810	"
"	689474	689485	"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1550	"
	688774	688785	"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 "Kop voor heupsteel : Kop voor heupsteel en bestemd om te worden gebruikt zonder acetabulaire cupula	U	185	"
"	688796	688800	"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) 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	"
"	688833	688844	"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 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 :" "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) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)			
"	688870	688881	Niet-modulaire cupula vervaardigd uit polyethyleen inclusief de obturator of de plugs	U	176	"
			"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)			
"	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 inclusief de obturator of de plugs	U	547	"
			"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)			
"	689430	689441	Niet-modulaire cupula uit één stuk met binnenbekleding voor metaal-op-metaal of keramiek-op-keramiek inclusief de obturator of de plugs	U	958	"
			"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)			
"	704292	704303	Niet-modulaire cupula vervaardigd uit highly cross-linked polyethyleen inclusief de obturator of de plugs	U	176	
	704314	704325	Niet-modulaire cupula uit één stuk, met binnendeel vervaardigd uit highly cross-linked polyethyleen en metalen buitendeel voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating inclusief de obturator of de plugs	U	547	"
			"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 "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	"
			"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012)			
"	688936	688940	Binnendeel van een modulaire cupula - metaal of keramiek voor gebruik met kop in metaal of keramiek	U	445	"
			"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)			
"	704336	704340	Binnendeel van een modulaire cupula - highly cross-linked polyethyleen inclusief de obturator of de plugs	U	184	"
			"K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) "Buitengedeelte :			
	688951	688962	Buitendeel van een modulaire cupula – standaard inclusief de obturator of de plugs	U	445	
	688973	688984	Buitendeel van een modulaire cupula - voorzien van een osteotrope bedekkingslaag of een poreuze coating inclusief de obturator of de plugs	U	543	"

		<i>"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)</i>		
		"Spacer		
	689076 689080	Spacer in cement met antibiotica	U	715 "
"		<i>"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i>		
	715352 715363	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 "
		<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i>		
		"SCHOUDER :"		
		<i>"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)</i>		
		"Humerus :"		
	695074 695085	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695096 695100	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695111 695122	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695133 695144	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695155 695166	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695170 695181	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695192 695203	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695214 695225	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695236 695240	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
	695251 695262	<i>Geschrap door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>		
"		<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i>		
	720016 720020	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 "

"	704351	704362	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Vergrendelbare 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 en de vergrendelschroeven	U	1024	
	704373	704384	Vergrendelbare 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 en de vergrendelschroeven	U	1024	
	704395	704406	Vergrendelbare 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 en de vergrendelschroeven	U	1154	"
"	695273	695284	<i>"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) + "K.B. 24.6.2013" (in werking 1.9.2013)</i> Cefalische prothese ter vervanging van enkel de humeruskop waarvan de diameter groter of gelijk is dan 35 mm	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) + "K.B. 24.6.2013" (in werking 1.9.2013)</i> Oppervlakte-implantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen voor het geheel van de samenstellende elementen waarvan de diameter kleiner is dan 35 mm	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>Geschrapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
"	704410	704421	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Glenoid voor schouderprothese - Standaard in highly cross-linked polyethylene	U	330	
	704432	704443	Niet-modulaire glenoid voor schouderprothese uit één stuk, met metalen buitendeel en binnendeel vervaardigd uit highly cross-linked polyethyleen (metal backed)	U	437	

	704454	704465	Binnendeel van een highly cross-linked polyethyleen modulaire glenoid voor een anatomische schouderprothese	U	200	"
"	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	"
"	720370	720381	<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Ophogende tussenstuk voor schouderprothese	U	180	"
	695435	695446	<i>Geschrapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
	695450	695461	<i>Geschrapt 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	"
"	736971	736982	<i>"K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013)</i> Insert of kern, in polyethyleen, van een totale lumbale discusprothese	U	260	"
"	704476	704480	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Insert of kern, in highly cross-linked polyethyleen, van een totale discusprothese	U	260	"
			<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	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Femorale unicondylaire component voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1200	"
"	734053	734064	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> 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	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Femorale bicondylaire component voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1400	
	734112	734123	Femorale bicondylaire component voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling	U	1400	"
"	734134	734145	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> 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	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Femorale bicondylaire component voor revisie voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1500	
	734193	734204	Constrained femorale bicondylaire component voor revisie voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1600	"
"	734215	734226	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> 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	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	400	"
"	704491	704502	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Tibiale unicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen	U	650	"
"	734333	734344	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing met cement	U	650	"
"	734355	734366	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Tibiale unicondylaire dekplaat voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	700	"

"	734370	734381	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Unicondylaire insert in polyethyleen	U	300	
	734392	734403	Unicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen	U	300	
	734414	734425	Bicondylaire: Tibiale bicondylaire component, monobloc in polyethyleen	U	325	
	734436	734440	Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement	U	897	"
"	734451	734462	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1120	"
"	704513	704524	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Tibiale bicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen	U	325	"
"	734473	734484	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	800	"
"	734495	734506	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	950	
	734510	734521	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, 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 bicondylaire insert in polyethyleen	U	550	"
"	704535	704546	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Constrained bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen	U	550	
	704550	704561	Constrained bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie	U	550	"
	734591	734602	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> "Revisie" Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	900	"

"	734613	734624	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1000	"
"	734635	734646	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Bicondylaire insert in polyethyleen, voor revisie	U	500	
	734650	734661	Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie	U	500	
	734672	734683	Constrained bicondylaire 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	"
"	704572	704583	<i>"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)</i> Tibiale component voor een bicompartmentele prothese, monobloc in highly cross-linked polyethyleen	U	325	"
"	734790	734801	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Tibiale dekplaat voor een bicompartmentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	800	"
"	734812	734823	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Tibiale dekplaat voor een bicompartmentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	950	"
"	734834	734845	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> 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	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Trochlea voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1342	"
"	734930	734941	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> 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	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Vaste metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	340	
	735011	735022	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	370	"
	735033	735044	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> "Scharnierprothese" Totale scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	U	3050	
	735055	735066	Modulaire scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	U	2900	
	735070	735081	Stelen Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	300	"
"	735092	735103	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	350	"
"	735114	735125	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	512	"
"	735136	735140	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	512	"
"	735151	735162	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009)</i> Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	300	"
"	735173	735184	<i>"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)</i> Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	350	"

"	735195	735206	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	560	"
"	735210	735221	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	560	"
"	735232	735243	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage- elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	U	575	"
"	735254	735265	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage- elementen inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	700	"
	680455	680466	Geschrapt door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012) Voet- en handwortel : Geschrapt door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)			
	680514	680525	Vinger : Geschrapt door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012) Geschrapt door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)			
	680536	680540	Geschrapt door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)			
	680551	680562	Geschrapt door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)			
	680573	680584	Geschrapt door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)			
	680595	680606	Geschrapt door K.B. 12.2.2009 (in werking 1.4.2009)			
			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			
	680853	680864	Geschrapt door K.B. 15.11.2010 (in werking 1.2.2011)			
"	735276	735280	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) Geheel van onderdelen die deel uitmaken van een prothese ter vervanging van de botcortex			"
"	720436	720440	"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) "Enkel :" "K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014)	U	500	"
"	720451	720462	"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) + Erratum B.S. 20.6.2014 Tibiale component voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	525	"
	720473	720484	Talaire component voor plaatsing met cement	U	850	"

officieuze coördinatie

"	720495	720506	"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) Talaire component voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	U	1000	"
"	720510	720521	"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) Talaire insert in polyethyleen	U	275	"
"	704594	704605	"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) Talaire insert in highly cross-linked polyethyleen	U	275	"
			"K.B. 7.11.2011" (in werking 1.1.2012) "ALLERLEI :			
	701993	702004	Onderdeel van een gewrichtsprothese, gebruikt bij een revisie			"
			"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012) "Prothesen van de extremiteiten			
			Bovenste lidmaat			
	722352	722363	Humerale component van een totale elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen	U	1150	
	722374	722385	Ulnaire component van een totale elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen	U	720	
	722396	722400	Capitellum component van een unicompartimentele elleboogprothese, inclusief as en assemblage elementen	U	700	
	722411	722422	Radiuskopprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1250	
	722433	722444	Radiuskopprothese in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	220	
	722455	722466	Radiuscomponent van een totale radio-carpale polsprothese	U	1250	
	722470	722481	Carpale component van een totale radio-carpale polsprothese	U	1500	
	722492	722503	Resurfacing polsprothese te impacteren in het os capitatum van de handwortel	U	1285	
	722514	722525	Ulna kop prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1300	
	722536	722540	Totale radio-carpale polsprothese in silicone	U	550	
	722551	722562	Prothese van het os lunatum of van het os scaphoideum van de handwortel	U	500	
	722573	722584	Interpositieprothese tussen de handwortelbeenderen	U	500	
	722595	722606	Carpo-metacarpale en/of trapezo-metacarpale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	600	

722610	722621	Metacarpo-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	810
722632	722643	Metacarpo-falangeale prothese in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	260
722654	722665	Interfalangeale prothese (vinger), voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1000
722676	722680	Interfalangeale prothese (vinger) in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	260
722691	722702	Vingerpees-implantaten	U	360
722713	722724	Totale radio-ulnaire prothese met radiale steun, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	5700
722735	722746	Implantaat voor de sigmoid groeve van de radius	U	950
722750	722761	Onderste lidmaat Hemi metatarso-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	640
722772	722783	Metatarso-falangeale prothese voor interpositie	U	485
722794	722805	Totale metatarso-falangeale prothese, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1430
722816	722820	Interfalangeale prothese (teen), voor het geheel van de samenstellende elementen	U	375
722831	722842	Interfalangeale prothese (teen) in silicone, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	280
722853	722864	Subtalair implantaat voor correctie van platvoet	U	425
722875	722886	Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen ter hoogte van de talus, voor het geheel van de samenstellende elementen	U	1550 "
		"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)		
		"TRAUMATOLOGIE EN OSTEOSYNTHESE :		
		Nagel :		
		Elastische Nagel :		
701094	701105	Elastische nagel	U	80
		Vergrendelbare centromedullaire nagel :		
701116	701120	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	Trochanernagel, centromedullair, vergrendelbaar (tot en met 24 cm) met cervicaal implantaat, blokkeerschroef en/of antirotatie implantaat inbegrepen	U	650	
701190	701201	Lange trochanernagel, 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	Centromedullaire 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	Centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging : Enkelvoudige centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging	U	750	
701315	701326	Samengestelde centromedullaire nagel voor lidmaatverlenging	U	1650	"
"	737752	<i>"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)</i> Centromedullaire dynamische nagel voor verlenging van het femur of de tibia	U	5600	"
701330	701341	<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)</i> "Vergrendelschroef voor centromedullaire nagel : Vergrendelschroef voor centromedullaire nagel, vergrendelmechanisme inbegrepen	U	70	
701352	701363	Vergrendelblad voor centromedullaire nagel	U	140	
701374	701385	Fixatie-elementen en accessoires voor centromedullaire nagel : Endcap voor centromedullaire nagel	U	58	
701396	701400	Condylusschroef en moer voor centromedullaire nagel	U	180	
701411	701422	Washer voor centromedullaire 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	
701470	701481	Compressieplaat : Hoekplaat : Niet-gecanuleerde hoekplaat	U	245	
701492	701503	Gecanuleerde hoekplaat	U	245	

701514	701525	Dynamisch plaat systeem : Compressieplaat voor DCS (Dynamic Condylar System)	U	350	
701536	701540	Compressieplaat voor DHS (Dynamic Hip System)	U	300	
701551	701562	Plaat die hoekstabele 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	"
		"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011) "Osteosyntheseplaat :			
		Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat :			
737015	737026	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale tibia	U	400	
737030	737041	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale tibia	U	400	
737052	737063	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale femur	U	400	
737074	737085	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale femur	U	400	
737096	737100	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale humerus	U	400	

	737111	737122	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale humerus	U	400	
	737133	737144	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale radius	U	400	
	737155	737166	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale radius	U	400	
	737170	737181	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale ulna	U	400	
	737192	737203	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale ulna	U	400	"
"	737214	737225	<i>"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011) + "K.B. 20.12.2012" (in werking 1.3.2013)</i> Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale fibula	U	400	"
			<i>"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011)</i> "Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat :			
	737236	737240	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale tibia	U	445	
	737251	737262	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale tibia	U	445	
	737273	737284	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale femur	U	525	
	737295	737306	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale femur	U	525	
	737310	737321	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale humerus	U	525	
	737332	737343	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale humerus	U	525	
	737354	737365	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale radius	U	400	

737376	737380	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale radius	U	400	
737391	737402	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de proximale ulna	U	400	
737413	737424	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale ulna	U	400	
737435	737446	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat bestemd voor gebruik op het niveau van de pols	U	400	
737450	737461	Voorgevormde peri-artculaire osteosyntheseplaat die hoekstabiele vergrendeling toelaat, bestemd voor gebruik op het niveau van de distale fibula	U	400	"
		"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013) "Periprothetische plaat :			
737774	737785	Periprothetische plaat specifiek ontworpen voor plaatsing met cerclage-kabel(s), met uitzondering van de trochanterplaten	U	750	"
		"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011) "Osteosynthese plaat met anatomische lokalisatie :			
737472	737483	Anatomische osteosyntheseplaat voor de clavicula die geen hoekstabiele vergrendeling toelaat	U	160	
737494	737505	Anatomische osteosyntheseplaat voor de clavicula die hoekstabiele vergrendeling toelaat	U	525	
737516	737520	Osteosyntheseplaat voor reconstructie van de bekken	U	160	
737531	737542	Sacrale staven, alle fixatie elementen inbegrepen	U	1000	
737553	737564	Implantaat voor correctie van een trechterborst (Pectus Excavatum)	U	900	
737575	737586	Anatomische osteosyntheseplaat voor de scapula	U	525	
737590	737601	Anatomische osteosyntheseplaat voor de apofyse coronoïde	U	525	
737612	737623	Anatomische osteosyntheseplaat voor calcaneus	U	310	
737634	737645	Trochanterplaat specifiek ontworpen voor plaatsing met cerclage-kabel(s)	U	900	"
		"K.B. 6.2.2012" (in werking 1.4.2012) "Artroscopie : implantaten :			
735895	735906	Anker, alleen of in een kit, niet-resorbeerbaar	U	175	

	735910	735921	Anker, alleen of in een kit, resorbeerbaar	U	205	
	735932	735943	Interferentieschroef, niet-resorbeerbaar	U	90	
	735954	735965	Interferentieschroef, resorbeerbaar	U	120	
	735976	735980	Verankeringsimplantaat voor herstel van de ligamenten en pezen (uitgezonderd interferentieschroeven en krammen), niet-resorbeerbaar	U	185	
	735991	736002	Verankeringsimplantaat voor herstel van de ligamenten en pezen (uitgezonderd interferentieschroeven en krammen), resorbeerbaar	U	205	"
			"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014) "BOTSUBSTITUTEN :			
	738010	738021	Osteoconductief botssubstituut, volledig synthetisch, in hydroxyapatiet en/of bi-of tricalciumfosfaat, onder vorm van een vast blok, per verpakking	U	200	
	738032	738043	Osteoconductief botssubstituut, volledig synthetisch, in hydroxyapatiet en/of bi- of tricalciumfosfaat, onder vorm van korrels of poeder in een verpakking tot en met 5cc, per verpakking	U	120	
	738054	738065	Osteoconductief botssubstituut, volledig synthetisch, in hydroxyapatiet en/of bi- of tricalciumfosfaat, onder vorm van korrels of poeder in een verpakking van meer dan 5cc, per verpakking	U	200	"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "Categorie 3" "K.B. 5.9.2001" (in werking 1.11.2001) + Erratum BS van 18.12.2001 "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	Geschrapt door K.B. 9.12.2009 (in werking 1.3.2010)			
"	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 KNIETPROTHESEN:

	735291	735302	Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk	U	300	"
"	735313	735324	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk	U	300	"
"	735335	735346	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) Tibiale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk	U	370	"
"	735350	735361	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) Tibiale wig assemblageschroeven inbegrepen voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk	U	370	"
"	735372	735383	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) Tibiaal of femoraal huls voor plaatsing met cement, per stuk	U	530	"
"	735394	735405	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 28.3.2014" (in werking 1.6.2014) Tibiaal of femoraal huls voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk	U	960	"
"	735416	735420	"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) 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 : *Geschrapt door K.B. 3.9.2010 (in werking 1.11.2010)*

FIXATIE VAN EPIFYSE : *Geschrapt 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	"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)			
			"BEENDERMASSIEF VAN HET GELAAT :"			
	681936	681940	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	681951	981962	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	681973	681984	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	681995	682006	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	682010	682021	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	682032	682043	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	682054	682065	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	682076	682080	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
	682091	682102	Geschrap door K.B. 26.1.2010 (in werking 1.5.2010)			
			"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010) + "K.B. 24.10.2011" (in werking 1.1.2012)			
			"Platen en schroeven voor reconstructie van schedel, gelaat en/of kaakbeen in niet-resorbeerbaar materiaal ."			
			"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)			
"	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	"
			"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010) + Erratum B.S. 10.2.2011			
"	736131	736142	Schroef, niet resorbeerbaar, diameter kleiner dan 1,5mm	U	20	"
			"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010)			
"	736153	736164	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	"K.B. 26.1.2010" (in werking 1.5.2010) Plaat speciaal bedoeld voor reconstructie van de onderkaak	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. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)</i> "PROTHESEN VAN DE EXTREMITATEN			
	722890	722901	Botschroef voor radio-carpale polsprothese, maximum 2 stuks, per stuk	U	34	"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> "ALLERLEI :"			
"	689054	689065	<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> 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. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)</i> "De vergoeding voor cement gebruikt bij het plaatsen van een prothese van de extremiteiten is beperkt tot maximaal 2 eenheden van 20 g."			
"	683034	683045	<i>"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)</i> Cement voor kyphoplastie met ballon gebruikt samen met de verstrekking 683012-683023, per niveau, maximum 2 niveaus.	U	82	"
"	683056	683060	<i>"K.B. 27.4.2007" (in werking 1.7.2007)</i> Schroef gebruikt bij het plaatsen van het glenoïdaal gedeelte van een schouderprothese - maximum 4 stuks, per stuk	U	34	"
"	720392	720403	<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> 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."			
"	689990	690001	<i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)</i> Cerclagemateriaal, per kabel of draad	U	34	
	735836	735840	Gevlochten cerclagemateriaal, met fixatiesysteem voor de kabel, per kabel, inclusief het geheel van de fixatie-elementen	U	100	"

			<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)</i>			
			"TRAUMATOLOGIE EN OSTEOSYNTHESE :			
			Schroef, kram en pin :			
			Osteosyntheseschroef :"			
			<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010) + Erratum B.S. 18.10.2010 + "K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013)</i>			
"	701713	701724	Niet-gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, zonder mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	27	"
			<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010) + "K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013)</i>			
"	701735	701746	Niet-gecanuleerde, niet-zelfborende osteosyntheseschroef of peg, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	37	
	701750	701761	Niet-gecanuleerde, zelfborende osteosyntheseschroef of peg, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	37	
	701772	701783	Niet-gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, met « low profile » eigenschappen, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	27	"
			<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010) + Erratum B.S. 18.10.2010 + "K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013)</i>			
"	701794	701805	Gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, zonder mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	100	
	701816	701820	Gecanuleerde osteosyntheseschroef of peg, met mogelijkheid tot hoekstabiele vergrendeling, voor het geheel van de samenstellende elementen, per schroef	U	100	"
			<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)</i>			
"	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	"
			<i>"K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013)</i>			
	701875	701886	"Toebehoren voor osteosyntheseschroef of peg : Moer voor osteosyntheseschroef of peg, per stuk	U	27	
	701890	701901	Afzonderlijk implantaat ter correctie van het contactoppervlak tussen een schroef of peg en een plaat, per stuk (WASHER)	U	22	
	701912	701923	Spacer voor osteosyntheseschroef of peg, per stuk	U	12	"

		<i>"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010)</i>		
		"Kram :		
	701934 701945	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
		Pin gebruikt als implantaat :		
	701971 701982	Pin, met of zonder schroefdraad, ongeacht de diameter, met uitzondering van de pinnen voor externe fixator, per stuk	U	16 "
		<i>"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011)</i>		
		"Osteosyntheseplaat :		
	737656 737660	Osteosyntheseplaat voor diafyse of rechthoekige osteosyntheseplaat die geen hoekstabele vergrendeling toelaat	U	145
	737671 737682	Osteosyntheseplaat voor diafyse of rechthoekige osteosyntheseplaat die hoekstabele vergrendeling toelaat, inclusief alle elementen om die vergrendeling toe te laten	U	195
	737693 737704	Plaat met speciale vorm voor botuiteinde, al dan niet met vergrendeling	U	80
	737715 737726	Anatomische osteosyntheseplaat voor extremiteiten (hand, voet, pols, enkel), behalve voor het calcaneum	U	150 "
		<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
		"Categorie 4		
		GEWRICHTSPROTHESEN :		
	682651 682662	Prothese op maat (individueel vervaardigd volgens de verschillende dimensies)		"
		<i>"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)</i>		
"	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		"
		<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) + "K.B. 14.1.2013" (in werking 1.4.2013)</i>		
"	682776 682780	Plooibare 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	"
"	697130	697141	<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</i> Orbita implantaat geplaatst na enucleatie of evisceratie	U	36	"
"	697152	697163	<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)</i> Orbita implantaat waarvan de oppervlaktestructuur weefselingroei mogelijk maakt en dat wordt geplaatst na enucleatie, na secundair implant of bij anofthalmie	U	420	"
"	697174	697185	<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)</i> 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>			
"	697196	697200	<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)</i> 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"			
			<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>			
"	683071	683082	Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde pomp met regelbaar debiet bestemd voor intrathecally toedienen van een centraal werkend antispasmodicum bij zware resistente spasticiteit en/of zware resistente gegeneraliseerde dystonie			"
			<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>			
"	683093	683104	Ingeplante neurostimulator, inclusief patient programmer			"
			<i>"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009) + "K.B. 1.2.2010" (in werking 1.5.2010)</i>			
"	715094	715105	Ingeplante vervangingsneurostimulator, inclusief patient programmer			"
			<i>"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i>			
"	715116	715120	Eerste heroplaadbare neurostimulator			"
	715131	715142	Heroplaadbare vervangingsneurostimulator			"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 25.6.1997" (in werking 1.8.1997)</i>			
"	683115	683126	Ingeplante elektrode en toebehoren voor neurostimulator			"
	683130	683141	Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie			"
			<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>			
"	683152	683163	Programmeerbare implanteerbare elektronisch gestuurde pomp met regelbaar debiet bestemd voor intrathecally 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	"
"	716516	716520	<i>"K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij de ziekte van Parkinson	
	716531	716542	Eerste ingeplante niet-heroplaadbare neurostimulator(en) bij essentiële tremor	
	716693	716704	Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij de ziekte van Parkinson	
	716715	716726	Ingeplante niet-heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij essentiële tremor	
	716730	716741	Eerste ingeplante heroplaadbare neurostimulator(en) bij de ziekte van Parkinson	
	716752	716763	Eerste ingeplante heroplaadbare neurostimulator(en) bij essentiële tremor	

	716774	716785	Ingeplante heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij de ziekte van Parkinson		
	716796	716800	Ingeplante heroplaadbare vervangings-neurostimulator bij essentiële tremor		
	716553	716564	Ingeplante elektrode voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716575	716586	Vervanging van de ingeplante elektrode voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716590	716601	Elektrode in geval van negatieve proefstimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716612	716623	Ingeplante extensie voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716634	716645	Vervanging van de ingeplante extensie voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716656	716660	Patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716671	716682	Vervanging van het patiënt controleapparaat voor neurostimulatie bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716811	716822	Lader voor heroplaadbare neurostimulator bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		
	716833	716844	Vervanging van de lader voor heroplaadbare neurostimulator bij de ziekte van Parkinson of bij essentiële tremor		"
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
			"Categorie 2"		
	683255	683266	<i>Geschrap door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
	683270	683281	<i>Geschrap door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
	683292	683303	<i>Geschrap door K.B. 10.2.2006 (in werking 1.4.2006)</i>		
	683314	683325	<i>Geschrap 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		"

"	720414	720425	"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) Dura mater weefsel van dierlijke oorsprong (niet bovien) voor gebruik tijdens een neurochirurgische ingreep, U 7,34 per cm ²		"
			"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) "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
			Regelbare kleppen gebruikt buiten de indicaties voorzien in § 7bis :		
	695752	695763	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>Geschrapd 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 :"			
"	695892	695903	<i>"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Ventriculaire of lumbale draineerkatheter, met reservoir	U	169	

695914	695925	Draineerkatheter zonder reservoir	U	96	
695936	695940	Draineerkatheter doordrenkt of doordrenkbaar met antibiotica "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) "Extern ventrikeldrainagesysteem :	U	96	"
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 "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009) "Cement :	U	146	"
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 "K.B. 3.7.2012" (in werking 12.7.2012) "Categorie 4 : Cranioplastie :	U	220	"
703754	703765	Schedelbeenprothese op maat om een deel van het schedelluik te vervangen ten gevolge van een ongeval, een tumor, een infectie of elke andere oorzaak verantwoordelijk voor een bottekort of voor de schedelreconstructie in het kader van vervormingen of craniosynostosen door aangeboren ziekten "K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "D. OTORINOLARYNGOLOGIE : Categorie 1"	U	8230	"
683690	683701	Geschraapt door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)			
"	683211	683222 "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) Vervanging van het te implanteren deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multipole elektroden (zonder spraakprocessor)			"
691891	691902	Geschraapt door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)			

"	691913	691924	<p><i>"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.2.2010)</i> Vervanging van het te implanteren deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder spraakprocessor)</p>	"
	683712	683723	<p><i>Geschrapd door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)</i></p>	
	683233	683244	<p><i>Geschrapd door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)</i></p>	
	691935	691946	<p><i>Geschrapd door K.B. 20.7.2012 (in werking 1.10.2012)</i></p>	
"	703813	703824	<p><i>"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)</i> Kit bestaande uit een volledig gehoor toestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar</p>	
	703835	703846	<p>Kit bestaande uit een volledig gehoor toestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag</p>	
	703850	703861	<p>Kit bestaande uit een tweede volledig gehoor toestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden simultaan of sequentieel geplaatst bij de patiënt met het plaatsen van het gehoor toestel beschreven onder verstrekking 703813-703824 voor rechthebbende van minder dan acht jaar</p>	
	703872	703883	<p>Kit bestaande uit een tweede volledig gehoor toestel (de te implanteren en niet te implanteren delen) voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden simultaan of sequentieel geplaatst bij de patiënt met het plaatsen van het gehoor toestel beschreven onder verstrekking 703813-703824 of 703835-703846 voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag</p>	
	703894	703905	<p>Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel voor rechthebbenden van minder dan acht jaar</p>	
	703916	703920	<p>Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel voor rechthebbende voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag</p>	
	703931	703942	<p>Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel van het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar</p>	
	703953	703964	<p>Kit bestaande uit een vervanging van het niet te implanteren deel van het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag</p>	"

		"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.2.2010)		
		"Met contralateraal wordt het oor bedoeld dat het laatst een eerste implantaat kreeg."		
		"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)		
		"Categorie 2"		
		"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)		
		"Prothese bij verminderd gehoor		
	682673 682684	Implantaat voor totale reconstructie van de gehoorbeentaken	U	330
	682695 682706	Implantaat voor partiële reconstructie van de gehoorbeentaken	U	330
	682710 682721	Zuiger	U	90 "
		"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999)		
		"Spraakprothese :		
	685554 685565	Uitneembare spraakprothese voor tracheoesophagale shunt bevestigd op een op de huid gekleefde steuning : lage druk kleptype	U	35 "
		"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)		
"	685591 685602	Spraakprothese voor permanente plaatsing in een tracheoesophagale shunt	U	186 "
		"K.B. 18.1.1999" (in werking 1.4.1999)		
		"De verstrekkingen 685554 - 685565 en 685591 - 685602 zijn onderling niet cumuleerbaar."		
	687735 687746	Geschrapd door K.B. 19.1.2010 (in werking 1.5.2010)		
	687750 687761	Geschrapd door K.B. 19.1.2010 (in werking 1.5.2010)		
		"K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004)		
"	687934 687945	Synthetisch weefsel gebruikt bij tracheale autotransplantatie voor de behandeling van larynxcarcinoom, U 5,3 per cm ² .		"
		"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)		
"	715256 715260	Laryngectomie tube, accessoires inbegrepen (5 filters), per stuk	U	105
		Het forfait kan maximum viermaal per kalenderjaar aangerekend worden."		
		"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009) + Erratum B.S. 26.10.2009		
"	715271 715282	Stent voor tracheale stomie met endotracheale vleugeltjes, per stuk	U	180
		Het forfait kan maximum viermaal per kalenderjaar aangerekend worden."		
		"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)		
"	715293 715304	Tracheale stent in T vorm, per stuk	U	285
	715315 715326	Tube voor salivair 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 "
		<i>"K.B. 19.1.2010" (in werking 1.5.2010)</i>		
"	680912 680923	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 "
		<i>"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.6.2009)</i>		
"	683572 683583	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."			
		"K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009) "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			"

			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i>		
			"Categorie 2"		
			<i>"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)</i>		
"	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>Geschrapd door K.B. 13.01.2006 (in werking 1.3.2006)</i>		
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 13.01.2006" (in werking 1.3.2006)</i>		
"	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>		
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 16.1.2009" (in werking 1.4.2009)</i>		
"	684191	684202	Blijvende katheter met het oog op een chronische peritoneale dialyse	U	238 "
			<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i>		
"	684213	684224	Testikelprothese	U	291 "
			<i>"K.B. 24.9.2001" (in werking 1.12.2001) + "K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)</i>		
"	684235	684246	Transvaginaal aangebrachte suburethrale band ter behandeling van stress-incontinentie naar aanleiding van de verstrekking 432751-432762	U	360 "
			<i>"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i>		
"	684272	684283	Dubbel J-sonde voor drainage langs de ureter, per ureter	U	80 "
			<i>"K.B. 21.7.2011" (in werking 1.10.2011)</i>		
"	682636	682640	Geheel van goudmarkers (incl. naalden) gebruikt bij prostaatacarcinoom die behandeld wordt met IGRT (image guided radiotherapy)	U	270 "
	682732	682743	Geheel van goudmarkers (excl. naalden) gebruikt bij prostaatacarcinoom die behandeld wordt met IGRT (image guided radiotherapy)	U	173 "
			<i>"K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012)</i>		
"	680956	680960	Product op basis van siliconen dat als opvulmateriaal (bulking agent) gebruikt wordt voor de endoscopische behandeling van primaire of secundaire vesico-ureterale reflux bij kinderen tot 16 jaar waarbij de nierfunctie verminderd is of bij recidiverende infecties en/of voor de endoscopische behandeling van incontinentie na voorafgaande blaashalsreconstructie bij kinderen tot 16 jaar (per 0,5 ml)	U	100 "

680971	680982	Product op basis van hyaluronzuur dat als opvulmateriaal (bulking agent) gebruikt wordt voor de endoscopische behandeling van primaire of secundaire vesicoureterale reflux bij kinderen tot 16 jaar waarbij de nierfunctie verminderd is of bij recidiverende infecties en/of voor de endoscopische behandeling van incontinentie na voorafgaande blaashalsreconstructie bij kinderen tot 16 jaar (per 0,5 ml)	U	184	"
		<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>Geschrapt door K.B. 13.7.2011 (in werking 1.10.2011)</i>			
613152	613163	<i>Geschrapt door K.B. 13.7.2011 (in werking 1.10.2011)</i>			
		<i>"K.B. 13.7.2011" (in werking 1.10.2011)</i>			
"	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. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "Categorie 2"			
"	684316	684320	Peritoneoveneuze shunt voor ascitesbehandeling	U	1356	"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)			
"	684331	684342	Reservoir voor intraperitoneale catheter voor herhaalde transcutane injecties	U		"
			"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)			
"	613174	613185	Artificiële anale sfincter ter behandeling van fecale incontinentie, inclusief het bijgaande toebehoren	U	5471	"
			"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005)			
"	699311	699322	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	"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "Categorie 3"			
	684434	684445	Geschrapt door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)			
			De verstrekkingen 686011 - 686022 tot 686210 - 686221 werden geschrapt door het K.B. van 8.11.1999. (in werking 1.1.2000)			
			"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)			
"	693711	693722	Regelbare maagband en bijhorend bedieningspoortstelsel gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 241813-241824	U	1750	"

"	702472	702483	"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) Netje voor herstel van abdominaal wanddefect of voor herstel van liesbreuk of voor bescherming van orgaan tot 300 cm ² , per cm ²	U	0,5	
	702494	702505	Netje voor herstel van abdominaal wanddefect of voor herstel van liesbreuk of voor bescherming van orgaan vanaf 300 cm ² , per cm ²	U	0,4	
	702516	702520	Netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) en ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact tot 300 cm ² , per cm ²	U	3	
	702531	702542	Netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) en ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact vanaf 300 cm ² , per cm ²	U	2	
	702870	702881	Netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact, en dat voldoet aan § 10quinquies, punt 4b, per cm ²	U	1,5	
	702553	702564	Voorgevormd netje voor herstel van liesbreuk	U	195	
	702575	702586	Voorgevormd netje voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk)	U	195	
	702892	702903	Voorgevormd netje voor herstel van liesbreuk of van abdominaal wanddefect en dat voldoet aan § 10quinquies, punt 4b	U	50	"
			"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) "G. HEELKUNDE OP DE THORAX EN CARDIOLOGIE :			
			Categorie 1"			
			"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012) "Hartstimulators"			
			"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)			
"	684530	684541	Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor			"
"	684375	684386	"K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005) Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor			"
"	703636	703640	"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012) Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging			
	703651	703662	Resynchronisatie-hartstimulators : Eerste resynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor			

	703673	703684	Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor		
	703695	703706	Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging		"
	684611	684622	<i>Geschrapd door K.B. 3.9.2012 (in werking 1.11.2012)</i>		
	684633	684644	<i>Geschrapd door K.B. 3.9.2012 (in werking 1.11.2012)</i> <i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> "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		"
	684751	684762	<i>Geschrapd door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)</i>		
	685694	685705	<i>Geschrapd door K.B. 7.09.2003 (in werking 1.11.2003)</i> <i>"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)</i> <i>"Elektroden"</i> <i>"K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 2.6.2006" (in werking 1.7.2006) + "K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)</i>		
"	685731	685742	Implanteerbare endocardiale unipolaire elektrode voor de verstrekking 684530 – 684541 684375-684386, 703636-703640, 703651-703662, 703673-703684 of 703695-703706, per elektrode	U	553
	685753	685764	Implanteerbare endocardiale bipolaire elektrode voor de verstrekking 684530 – 684541 684375-684386, 703636-703640, 703651-703662, 703673-703684 of 703695-703706, per elektrode	U	553
	685775	685786	Implanteerbare myocardiale elektrode voor de verstrekking 684530 – 684541 684375-684386, 703636-703640, 703651-703662, 703673-703684 of 703695-703706, per elektrode	U	553
	685790	685801	Implanteerbare endocardiale single-pass elektrode voor de verstrekking 684530 – 684541 684375-684386, 703636-703640, 703651-703662, 703673-703684 of 703695-703706, per elektrode	U	753 "
	703710	703721	<i>"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012) + Erratum B.S. 30.10.2012</i> <i>"Resynchronisatie-elektroden :</i> Endoveneus geplaatste linkerventrikel resynchronisatie-elektrode via percutane weg	U	753
	703732	703743	Epicardiaal geplaatste linkerventrikel resynchronisatie-elektrode via chirurgische weg door middel van thoracoscopie of thoracotomie	U	250 "

"	702590	702601	"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) Patch voor herstel thoracaal wanddefect zonder orgaancontact	U	150	
	702612	702623	Patch voor herstel thoracaal wanddefect en ontworpen voor intrathoracale plaatsing met orgaancontact en/of voor herstel diafragma met uitzondering van hiatus hernia	U	750	
	702634	702645	Patch voor gebruik als pericardiaal substituuat in de heelkunde op het hart tot 18e verjaardag en bij heringreep na 18de verjaardag	U	450	
	702656	702660	Patch voor gebruik als pericardiaal substituuat na plaatsen van 684714-684725	U	600	
	702671	702682	Intracavitare patch voor de behandeling van misvormingen bij heelkunde op het hart	U	230	
	702693	702704	PTFE (polytetrafluorethyleen) - vilt	U	75	"
			"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011) "Categorie 3 :			
	737730	737741	Anatomische osteosynthese plaat/platen voor sternum of rib gebruikt na cardiothoracale chirurgie	U	726	"
			"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) "H. BLOEDVATENHEELKUNDE :			
			"Categorie 2" Rechte vaatent (geweven, gebreid, velours) : <i>Geschrapt door K.B. 19.8.2011</i> (in werking 1.10.2011)			
			Bifurcatieënt (geweven, gebreid, velours) : <i>Geschrapt door K.B. 19.8.2011</i> (in werking 1.10.2011)			
			"K.B. 19.8.2011" (in werking 1.10.2011) "Vaatenten			
	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	Vaotent gebruikt voor thoracale bypass > en = 15 cm	U	950	
	715853	715864	Vaotent type valsalva met of zonder 1 zijtak	U	1700	
	715875	715886	Vaotent met 1 of 2 zijtakken	U	1300	
	715890	715901	Vaotent met 3 of 4 zijtakken	U	1700	
	715912	715923	Bifurcatieënt	U	800	
	715934	715945	Access prothese voor hemodialyse	U	500	"
"	715956	715960	<i>"K.B. 4.12.2012" (in werking 1.3.2013)</i> Rechte vaotent gebruikt voor vasculaire bypass, die niet gedefinieerd is in de verstrekkingen 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 en 715934-715945	U	600	"
	685090	685101	<i>Geschrap door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)</i>			
	685112	685123	<i>Geschrap door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)</i>			
	685134	685145	<i>Geschrap door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)</i>			
	685156	685160	<i>Geschrap door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)</i>			
	685171	685182	<i>Geschrap door K.B. 8.5.2012 (in werking 1.7.2012)</i>			
	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>			
"	685230	685241	<i>"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)</i> Reservoir met intravasculaire catheter voor herhaalde transcutane injecties	U		"
"	685252	685263	<i>"K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002)</i> Endovasculaire filter van vena cava, die percutaan wordt geplaatst, inclusief het materiaal gebruikt voor de plaatsing ervan	U	600	"
"	685871	685882	<i>"K.B. 6.11.1999" (in werking 1.1.2000)</i> 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 objectieerbare 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 objectieerbare manier te worden gemeten	U	2195	"

"	685915	685926	"K.B. 6.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 5.2.2004" (in werking 1.4.2004) 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	Geschrapd door K.B. 3.8.2007 (in werking 1.10.2007)			
"	685311	685322	"K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002) Dilatatiemateriaal en stent(s) gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589352 - 589363	U	1700	
			Bij het gelijktijdig uitvoeren van een embolisatie van de slokdarmvarices mogen de verstrekkingen 685311 - 685322 en 688111 - 688122 onderling worden gecumuleerd."			
"	687875	687886	"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) 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	U	1608	"
			"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) "De verstrekking 687875 - 687886 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687890 - 687901 van artikel 35bis."			
"	680315	680326	"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011) + "K.B. 24.10.2011" (in werking 1.1.2012) Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van één of meerdere drug eluting stent(s) eventueel in combinatie met één of meerdere bare metal stent(s) naar aanleiding van de verstrekking 589013-589024 binnen de indicaties voorzien in § 11ter	U	2047	"
			"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011) "De verstrekking 680315-680326 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687890-687901 van artikel 35bis."			
"	680352	680363	"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011) + "K.B. 18.10.2012" (in werking 1.1.2013) Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie met plaatsing van twee of meerdere stents naar aanleiding van de behandeling van een multivesseldisease, hetzij tijdens de verstrekkingen 589013-589024 en 589035-589046, hetzij tijdens twee verstrekkingen 589013-589024 op een verschillende dag gedurende eenzelfde hospitalisatieperiode	U	3224	"

			<i>"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011)</i>		
			"De verstrekking 680352-680363 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687890-687901 van artikel 35bis."		
"	685355	685366	<i>"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007) + "K.B. 20.9.2012" (in werking 1.11.2012)</i>		
			Gebruik van één of meerdere dilatatiekatheters, fenestratie of septatie materiaal, occlusiemateriaal, implantaten en toebehoren naar aanleiding van de verstrekking 589455-589466	U	"
			<i>"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)</i>		
			"De verstrekking 685355-685366 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 685871-685882, 685893-685904, 685915-685926 en 685930-685941."		
"	683616	683620	<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 de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau	U 1400	"
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i>		
			"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."		
"	683631	683642	<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	U 1400	"
			<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."		
"	683653	683664	<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	U 1020	"
			<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."		
"	683675	683686	<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	U 1275	"
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i>		
			"De verstrekking 683675-683686 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 683793-683804."		

"	720856	720860	<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	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	<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	U	1900	"
			<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."			
"	715610	715621	<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	U	1900	"
			<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."			
"	715632	715643	<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	U	1520	"
			<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."			
	634012	634023	<i>"K.B. 18.3.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "Endoprothesen Bifurcatie-endoprothese met contralaterale poot gebruikt tijdens de verstrekking 589595-589606 (dit omvat de bifurcatiestent, de contralaterale poot alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)	U	5225	

-
- 634034 634045 Bifurcatie-endoprothese met contralaterale poot en iliacale en/of aorta-extensies gebruikt tijdens de verstreking 589595-589606 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)
- 634056 634060 Aorta-uni iliacale endoprothese met of zonder occlusieplug gebruikt tijdens de verstreking 589595-589606 U 4640
(dit omvat de aorta-uni iliacale endoprothese, de occlusieplug indien die geïmplantéerd werd, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)
- 634071 634082 Aorta-uni iliacale endoprothese met of zonder occlusieplug en iliacale en/of aorta-extensies gebruikt tijdens de verstreking 589595-589606 U 6065
(dit omvat de aorta-uni iliacale endoprothese, de occlusieplug indien die geïmplantéerd werd, de iliacale en/of aorta-extensies ongeacht hun aantal, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)
- 634093 634104 Rechte abdominale aortaprothese gebruikt tijdens de verstreking 589595-589606 U 2945
(dit omvat de prothese, alsook al het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)
- 634115 634126 Eén rechte thoracale aortaprothese : 15 cm of meer gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 U 6650
(dit omvat de prothese, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)
- 634130 634141 Rechte thoracale aortaprothese : 15 cm of meer en rechte thoracale aortaprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 U 9500
(dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)
- 634152 634163 Eén rechte thoracale aortaprothese : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 U 4750
(dit omvat de prothese, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothese)
- 634174 634185 Twee rechte thoracale aortaprothesen : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 U 7600
(dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)
- 634196 634200 Drie rechte thoracale aortaprothesen : kleiner dan 15 cm gebruikt tijdens de verstreking 589632-589643 U 9500
(dit omvat de prothesen, alsook het toebehoren voor het plaatsen van de prothesen)

	634211	634222	Twee rechte thoracale aortaprothesen : 15 cm of meer gebruikt tijdens de verstrekking 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 verstrekking 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 verstrekking 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 verstrekking 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 verstrekking 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
"	702715	702726	<i>"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)</i> Patch voor angioplastiek	U	150
	702730	702741	PTFE (polytetrafluorethyleen) - vilt	U	75 "

		"K.B. 8.3.2007" (in werking 1.5.2007) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)		
		"Categorie 3 :		
683874	683885	Implantaat en toebehoren voor het percutaan afsluiten van de arteriële wand na een therapeutische endovasculaire procedure, per operatiezitting	U	150 "
		"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994) + "K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)		
		"I. GYNAECOLOGIE, PLASTISCHE EN RECONSTRUCTIEVE HEELKUNDE, HEELKUNDE IN HET ALGEMEEN :"		
		"K.B. 24.8.1994" (in werking 19.10.1994)		
		"Categorie 3"		
685370	685381	Geschrap door K.B. 27.3.2012 (in werking 1.7.2012)		
685392	685403	Geschrap door K.B. 27.3.2012 (in werking 1.7.2012)		
685414	685425	Geschrap door K.B. 27.3.2012 (in werking 1.7.2012)		
685436	685440	Geschrap door K.B. 27.3.2012 (in werking 1.7.2012)		
		K.B. 27.3.2012 (in werking 1.7.2012)		
		"Borstimplantaten en weefseleexpanders :		
703091	703102	Rond borstimplantaat of ronde definitieve borstweefsexpander gevuld met silicone gel of met zoutoplossing, inclusief toebehoren	U	380
703113	703124	Anatomisch borstimplantaat of anatomische definitieve borstweefsexpander gevuld met silicone gel of met zoutoplossing, inclusief toebehoren	U	550
703135	703146	Rond borstimplantaat of ronde definitieve borstweefsexpander gevuld met silicone gel en met zoutoplossing, inclusief toebehoren	U	680
703150	703161	Anatomisch borstimplantaat of anatomische definitieve borstweefsexpander gevuld met silicone gel en met zoutoplossing, inclusief toebehoren	U	985
703172	703183	Niet-anatomische tijdelijke weefsexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren	U	430
703194	703205	Tijdelijke weefsexpander voor niet-borstreconstructie, inclusief toebehoren	U	430
703216	703220	Anatomische tijdelijke weefsexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren	U	586 "
"	698935	698946 "K.B.1.9.2011" (in werking 1.11.2011) Markeerder in metaal of kunststof met markering van het punctiekanaal van op de huid tot in het letsel	U	24 "
"	702752	702763 "K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) Volledig synthetisch netje voor herstel van prolaps, per cm ²	U	5

	702774	702785	Volledig biologisch netje voor herstel van prolaps, per cm ²	U	4	
	702796	702800	Hybride biosynthetisch netje voor herstel van prolaps, per cm ²	U	4	
	702811	702822	Volledig synthetisch speciaal netje voor herstel van prolaps, per cm ²	U	6	
	702833	702844	Volledig biologisch speciaal netje voor herstel van prolaps, per cm ²	U	5	
	702855	702866	Hybride biosynthetisch speciaal netje voor herstel van prolaps, per cm ²	U	5	"
			"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) "Weefsellijmen :			
	703231	703242	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 intradurale craniospinale ingreep (per ingreep)	U	319	"
"	703430	703441	Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij chirurgie van het hart of de grote intrathoracale bloedvaten (per ingreep)	U	518	"
"	703275	703286	Chirurgische lijm voor inwendig gebruik die specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij contact met een parenchymateus orgaan (per ingreep)	U	518	"
			De verstrekkingen 703231-703242, 703253-703264, 703430-703441 en 703275-703286 zijn onderling niet cumuleerbaar."			
			"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013) "De verstrekkingen 703231-703242, 703253-703264, 703430-703441 en 703275-703286 zijn niet cumuleerbaar met de farmaceutische specialiteiten voorzien in de paragraaf 840000 van hoofdstuk 4 van bijlage I van het koninklijk besluit van 21 december 2001 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische specialiteiten."			
			"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) "Hemostatische producten :"			
"	703452	703463	Hemostatisch product dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij chirurgie van het hart of de grote intrathoracale bloedvaten (per stuk)	U	255	"

"	703290	703301	"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013) Hemostatisch product dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij contact met een parenchymateus orgaan (per stuk)	U	255	"
			"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) "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	"
"	703474	703485	"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013) Anti-adhesief op basis van natuurlijke polymeren (non-bovien) dat specifiek is bestemd om te worden gebruikt bij een craniospinale ingreep (per cm ²)	U	6	"
"	703334	703345	"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) 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	"
"	699952	699963	"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013) Geheel van de sterilisatieclips gebruikt tijdens de verstrekking 432692-432703 of 432316-432320	U	70	"
	685996	686000	K.B. 27.3.2012 (in werking 1.7.2012) "Categorie 4" Borstimplantaat of weefselexpander op maat			"
			"K.B. 17.9.2005" (in werking 1.11.2005) "J. PNEUMOLOGIE EN ADEMHALINGSSTELSEL"			
	699252	699263	Categorie 2 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	"
"	699893	699904	"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009) 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 geïmplanterd 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 gerede 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-verzekeringstellingen 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. 24.6.2013" (in werking 1.10.2013)

"3° De verstrekkingen 689474-689485, 720296-720300 en 734252-734263 mogen slechts één keer per ingreep aangerekend worden."

"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"4° De stelen voor heupprothesen bedoeld onder de verstrekkingen 688634-688645, 704174-704185, 704196-704200 en 704211-704222 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-directeurs 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-directeurs 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-directeurs."

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

"§ 5bis. Voor de enkelprothesen :

1. Indicaties en exclusiecriteria"

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"De verstrekkingen 720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506, 720510-720521 en 704594-704605 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 geïmplantieerd wordt in één van de volgende indicaties :"

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

"— 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"

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"De verstrekkingen 720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506, 720510-720521 en 704594-704605 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."

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

"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 discusniveaus die zich uit in ten minste één van de onderstaande afwijkingen:
 - osteofytformatie 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 corticoïden;
 - 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;"

"K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013)

- "- de patiënt waarbij meerdere discusprothesen worden geplaatst tijdens dezelfde ingreep;"

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

- "- 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) + "K.B. 14.1.2013" (in werking 1.4.2013)

§ 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 intra-oculaire 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 intra-oculaire astigmatisme van zes dioptrie of meer hebben.

De vergoeding van de verstrekkingen 682791-682802 of 682813-682824 kan slechts worden verleend voor torische lenzen 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 682791-682802 of 682813-682824 moet de torische lens aan de volgende criteria voldoen :

Minstens een klinisch bewijs bezitten van de doeltreffendheid van de betrokken torische lens om op korte termijn een regelmatig astigmatisme te reduceren, opgesteld door een onafhankelijk onderzoeksteam en niet gefinancierd door de industrie, waarin minstens de volgende elementen aanwezig moeten zijn :

1. Implantatie van minimum 15 ogen.
2. Post-operatieve follow-up van minimum 3 maanden.
3. Bewijs van rotatiestabiliteit (minstens 1) :
 - a. Meting van de visuele, subjectieve, niet-gecorrigeerde acuïteit in het midden van een optotype, een eerste meting tussen de 1e en de 6e week en een 2e meting tussen de 3e en de 6e maand na de implantatie.
 - Aanvaardbaar criterium : residuele astigmatisme van maximum van 0.5 naar 0.75D ten opzichte van de doelrefractie
 - b. Meting van de rotatie van de as van de lens (wijzerzin of tegen wijzerzin) op 3 maanden na de implantatie.
 - Aanvaardbaar criterium : minder dan 5° in alle richtingen

c. Meting van het objectief astigmatisme op een centraal corneaal oppervlak van minimum 4 mm diameter door middel van een aberrometrie.

- Aanvaardbaar criterium : Astigmatisme van 1D ten opzichte van de doelrefractie (niet nodig als a. wordt opgevolgd)

4. Aantal repositioneringen.

5. Aantal explantaties.

Bovendien moet het klinische bewijs zijn :

- Een publicatie of een artikel aanvaard voor publicatie in een internationale peer-reviewed tijdschrift zijn of
- Een rapport van een grondige studie (met vermelding van de deelnemende onderzoekers en/of van de centra, het tijdstip van de studie, de beschrijving van doelpopulatie, de inclusie- en exclusiecriteria, de methoden, de resultaten, de discussie, de conclusie en eventueel, in voorkomend geval, de voordelen van de onderzoekers voor aan de deelname aan de studie.

De resultaten moeten een studiegroep in zijn geheel betreffen. Een beschrijving van een aantal gevallen is niet voldoende.

De aanvragers van wie de torische lenzen vermeld zijn op de lijst van de aangenomen producten beschikken vanaf de datum van inwerkingtreding van dit besluit over een overgangperiode van een jaar om aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging de bewijzen te bezorgen dat ze de bovenstaande criteria hebben nageleefd.

Elk aangenomen product waarvoor aan het einde van die periode de bewijzen niet zijn geleverd, zal, van rechtswege en zonder procedure, van de lijst worden geschrapt.

De aanvragers die een aanvraag tot opname in de lijst van de torische lenzen hebben ingediend beschikken vanaf de datum van inwerkingtreding van deze paragraaf over een overgangperiode van een jaar om de Dienst voor Geneeskundige Verzorging de bewijzen te bezorgen dat ze de bovenstaande criteria hebben nageleefd.

Elk product waarvoor een aanvraag tot opname in de lijst is ingediend en waarvoor de bewijzen niet zijn geleverd aan het einde van die periode, zal niet in de lijst worden opgenomen."

"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. 7.11.2011" (in werking 1.1.2012)

"§ 5decies.

1° De onderdelen van een prothese bedoeld onder de verstrekking 701993-702004 zijn onderworpen aan de vergoedingscriteria van de implantaten van categorie 4.

2° Deze onderdelen dragen geen CE-markering, maar hebben het voorwerp uitgemaakt van een derogatie toegekend door de Minister die bevoegd is voor Volksgezondheid.

3° De verstrekking 701993-702004 kan alleen het voorwerp uitmaken van een verzekeringstegemoetkoming na akkoord van het College van geneesheren-directeurs, die het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van een gemotiveerde aanvraag met :

- een omstandig medisch verslag dat het gebruik rechtvaardigt van onderdelen die geen CE-markering hebben;

- het voorschrift door de geneesheer gericht aan het bedrijf dat dit onderdeel zal leveren;
- een kopie van de derogatie toegekend door de Minister;
- een factuur van het bedrijf die het onderdeel heeft geleverd."

"K.B. 14.1.2013" (in werking 1.4.2013)

"§ 5undecies. De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 682754-682765 en 682776-682780 mag enkel toegekend worden tijdens een ingreep voor cataract."

"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)

"§ 5duodecies.

1°. De verstrekking 737752-737763 kan enkel voorwerp uitmaken van een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van geneesheren-directeurs.

Voor de implantatie moet de aanvraag voor tegemoetkoming worden overgemaakt door de implanteerd geneesheer-specialist aan het College van geneesheren-directeurs en aan de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten.

De aanvraag moet minimum de volgende elementen bevatten :

- een motivering die uitlegt waarom er geen alternatieve techniek kan worden gebruikt (externe fixator, een compensatie, een chirurgische verkorting, ...)
- een motivering voor het gebruik van een centromedullaire dynamische nagel voor de verlenging van de lidmaten

De beslissing van het College van geneesheren-directeurs wordt tegelijkertijd en binnen de 30 dagen meegedeeld aan de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling, de ziekenhuisapotheker en de implanteerd geneesheer-specialist die de aanvraag heeft ingediend.

2°. De verstrekking 737752-737763 kan enkel het voorwerp uitmaken van een tegemoetkoming van de verplichte verzekering als de patiënt voldoet aan de volgende inclusie en exclusie criteria :

Inclusiecriteria :

- Trauma met botverkorting van meer dan 4cm
- Congenitaal lengteverschil van de ledematen van meer dan 3cm gekoppeld aan een verkorting van het femur of de tibia
- Klein gestalte ten gevolge van een syndroom opgenomen in de OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man) database : achondroplasie, syndroom van Turner, ...

Exclusiecriteria :

- Patiënt in groeifase
- Geassocieerde multidimensionele deviatie (varus, valgus, flexum, ...)
- Nasleep van een botinfectie in situ
- Intramedullaire diameter kleiner dan 11mm voor de tibia en 12,5mm voor het femur"

"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"§ 5terdecies. De verstrekkingen 738010-738021, 738032-738043 en 738054-738065 komen slechts in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming indien het botsubstituut gebruikt wordt voor een recente fractuur (maximaal 3 maanden) van het calcaneus, het tibiaal plateau of de humeruskop en indien het gebruikt wordt naar aanleiding van de volgende verstrekkingen : 275332-275343, 275354-275365, 275376-275380, 290474-290485, 290496-290500, 290533-290544, 291815-291826.

De terugbetaling van de verstrekking 738010-738021 is beperkt tot maximaal 2 verpakkingen per ingreep.

De terugbetaling van de verstrekking 738032-738043 is beperkt tot maximaal 1 verpakking per ingreep.

De terugbetaling van de verstrekking 738054-738065 is beperkt tot maximaal 1 verpakking per ingreep."

"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"§ 5quaterdecies.

De stelen die worden vermeld onder de verstrekkingen 688693-688704, 704233-704244, 704255-704266 en 704270-704281 worden beschouwd als zijnde reconstructiestelen op voorwaarde dat :

— ze bestemd zijn om te worden gebruikt na een trochanterodifysaire osteotomie om de botcortex te vervangen wanneer deze circulair werd verwijderd op metafysair en/of difysair niveau zodat de continuïteit van het bot onderbroken werd.

Of

— ze over een minimale lengte van 25 cm beschikken als alle delen van de stelen samen gevoegd zijn en dat ze een stabiele difysaire verankering bezitten."

"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 inplanting 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 inplanting 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 ischermische pijnen heeft en/of beperkte trofische stoornissen vertoont en waarbij er geen indicatie is voor heelkundige of percutane revascularisatie of fibrinolyse.

c) De inplanting 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."

"K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"De volgende twee situaties komen in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming :

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

- De begunstigen 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."

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

"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, terugvallen 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."

"K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

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

"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."

"K.B. 13.6.2010" (in werking 1.8.2010) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)
"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 :"

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

"- 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."

"K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"11° Niet-heroplaadbare neurostimulatoren

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

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

Heroplaadbare neurostimulatoren

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

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

"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. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

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

- a) medicamenteus uitbehandelde patiënten die minstens 3 jaar orale anti-parkinson medicatie hebben genomen.
- b) medicamenteus uitbehandelde patiënten die aan essentiële tremor lijden.

Er is geen verzekeringstegemoetkoming voor patiënten met :

- acute depressieve gemengde/psychotische/(hypo)manische episode of delirium die niet te wijten is aan dopaminerge antiparkinsonmedicatie;
- aan een middel gebonden stoornissen waardoor een correct gebruik van het toestel niet mogelijk is of waarbij een systematische medische follow-up niet mogelijk is;
- andere ernstige psychiatrische stoornis waardoor een correct gebruik van het toestel niet mogelijk is of waarbij een systematische medische follow-up niet mogelijk is of waarbij de implantatie de psychiatrische stoornis kan verergeren;
- dementie.

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

Om gerechtigd te zijn, moet een verplegingsinrichting:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

C. Garanties

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

a) Defect van het toestel

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

b) Levensduur

Niet-heroplaadbare neurostimulator

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

Heroplaadbare neurostimulator

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

"K.B. 3.7.2012" (in werking 12.7.2012)

"§ 7^{quater}. Toepassingsregel met betrekking tot schedelbeenprothesen op maat (verstrekking 703754-703765)

1) Betreffende de verstrekking :

De verstrekking dekt het geheel van het fabricatieproces van het implantaat (scan,...) evenals het geheel van accessoires met inbegrip van de accessoires voor fixatie (platen, vijzen, cement, lijm...).

2) Betreffende de indicaties

De verstrekking 703754-703765 kan enkel in de volgende indicaties aangerekend worden :

— Hetzij het bottekort dat door middel van het implantaat moet worden opgevuld groter is dan 35 cm²;

— Hetzij de grootste diameter van het bottekort dat moet worden opgevuld groter is dan of gelijk aan 10 cm.

Die grootste diameter kan tot 5 cm worden verkleind als het op te vullen bottekort zich ter hoogte van het gezicht voordoet of als de patiënt nog niet volgroeid is.

3) Betreffende de terugbetalingsmodaliteiten

De verstrekking 703754-703765 wordt enkel terugbetaald na voorafgaande goedkeuring van de adviserend geneesheer op basis van een omstandig medisch verslag ingediend door de geneesheer-specialist (aangevuld met elk protocol van het medisch-technisch onderzoek dat noodzakelijk is om aan te tonen welk oppervlak opgevuld moet worden). Dit verslag laat de adviserend geneesheer toe te oordelen of de aanvraag aan de indicaties opgenomen in deze paragraaf beantwoordt, ook wat het botoppervlak betreft."

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

"§ 8. Voor cochleaire implantaten"

"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

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

1° 1) Rechthebbende met bilateraal gehoorverlies

Voor de verstrekkingen 703813-703824 en 703835-703846

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

— de gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie 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 geëvalueerd 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 verstrekkingen 703850-703861 en 703872-703883"

"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012) + "K.B. 20.9.2012" (in werking 28.9.2012)
"De aanvraag tot verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 703850-703861 of 703872-703883 moet worden ingewilligd door het College van geneesheren-directeuren voor rechthebbenden die al een gunstig advies gekregen hebben voor een eerste gehoorstoestel beschreven onder de verstrekking 683690-683701, 703813-703824 of 703835-703846
De aanvraag om verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 703850-703861 of 703872-703883 kan slechts bij kinderen voor de 12e verjaardag of voor de 18de verjaardag bij kinderen die lijden aan dreigende bilaterale ossificatie."

"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

"2) Rechthebbende met een evolutieve neuropathie voor de verstrekkingen 703813-703824, 703835-703846 en 703850-703861 en 703872-703883

Het bestaan van een discrepantie tussen de drempels van de tonale en/of gedragsaudiometrie 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 die indicatief voor auditieve neuropathie zijn.

De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861 of 703872-703883 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 re-educatie 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 NKOarts.

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 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861 of 703872-703883 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 verstrekkingen 703813-703824, 703835-703846, 703850-703861 en 703872-703883 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 of 703813-703824 of 703835-703846 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 of 703850-703861 of 703872-703883 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."

"K.B. 15.1.2014" (in werking 1.10.2012)

"E) De aanvraag van tussenkomst van de verzekering voor de verstrekking 703894-703905 of 703916-703920 of 703931-703942 of 703953-703964 moet goedgekeurd worden door de adviserend-geneesheer van de verzekeringsinstelling op basis van een gemotiveerd verslag.

De terugbetaling van de verstrekking 703894-703905 of 703916-703920 mag enkel toegekend worden :

— minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701 of 703813-703824 of 683233-683244 of 703894-703905 bij de rechthebbenden jonger dan acht jaar;

— minimum drie jaar na de verstrekking 703813-703824 of 703894-703905 bij de rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag;

— minimum 5 jaar na de verstrekking 683690-683701 of 703835-703846 of 683233-683244 of 703916-703920 bij de rechthebbenden vanaf hun 8ste verjaardag;

De terugbetaling van de verstrekking 703931-703942 of 703953-703964 mag enkel toegekend worden :

— minimum drie jaar na de verstrekking 691891-691902, of 703850-703861 of 685333-685344 of 691935-691946 of 703931-703942 bij de rechthebbenden jonger dan acht jaar;

— minimum drie jaar na de verstrekking 703850-703861 of 703931-703942 bij de rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag.

— minimum vijf jaar na de verstrekking 691891-691902 of 703872-703883 of 685333-685344 of 691935-691946 of 703953-703964 bij de rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag.

Een uitzonderlijke toestemming voor de voortijdige vervanging van de spraakprocessor kan door het College van geneesheren-directeurs om dwingende 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."

"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

"F) 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-directeurs.

G) De implanterende centra verbinden zich ertoe om op verzoek van het College van geneesheren-directeurs hun resultaten voor te stellen. De aard van de voor te stellen resultaten wordt door het College van geneesheren-directeurs vastgesteld, na advies van de Technische Raad voor Implantaten.

H) De regels onder D) en E) 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.

I) 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 voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder) voor rechthebbenden van minder dan 8 jaar.
- Vijf jaar volledige garantie aan 100 % voor de voor het belangrijkste deel van het niet te implanteren deel (processor en batterijhouder) voor rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag.

De kits moeten minstens naast het volledig gehoortoestel of het niet te implanteren deel, 1 extra oplaadbare batterij, 1 lader voor een heroplaadbare batterij, 2 antennes (of 2 coils en 2 magneten), 5 kabels en 12 oorhaken of haakjes of snugfits of gevormde gehoorstukjes voor de kits voor de rechthebbende van minder dan 8 jaar en 1 extra oplaadbare batterij, 1 lader voor een heroplaadbare batterij, 3 antennes (of 3 coils en 3 magneten), 7 kabels en 12 oorhaken of haakjes of snugfits of gevormde gehoorstukjes bevatten voor de kits voor de rechthebbenden vanaf hun 8e verjaardag."

"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-directeurs 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-directeurs 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, 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 disfunctie 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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

"§ 10quinquies. Wat de verstrekkingen 702472-702483, 702494-702505, 702516-702520, 702531-702542, 702870-702881, 702553-702564, 702575-702586 en 702892-702903 betreft :

1) Per gebruikt netje kan slechts één van de voornoemde verstrekkingen aangerekend worden.

2) De verstrekkingen 702472-702483 en 702494-702505 moeten beschouwd worden als basisverstrekkingen.

3) Netjes voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact en voorgevormde netjes voor herstel van abdominaal wanddefect of herstel van liesbreuk hebben slechts recht op een specifieke verzekeringstegemoetkoming indien ze zijn opgenomen op lijsten van aangenomen producten. Die specifieke verzekeringstegemoetkoming wordt geregeld via de verstrekkingen 702516-702520, 702531-702542, 702553-702564 en 702575-702586.

Gedurende de overgangperiode van anderhalf jaar is een specifieke terugbetaling voor de netjes, die voldoen aan de voorwaarden van 4b), voorzien via de verstrekkingen 702870-702881 en 702892-702903.

4a) Criterium voor inschrijving op de lijst van aangenomen producten voor de verstrekkingen 702516-702520, 702531-702542, 702553-702564 en 702575-702586 :

Netjes voor herstel van abdominaal wanddefect (exclusief herstel van liesbreuk) ontworpen voor intraperitoneale plaatsing met orgaancontact en voorgevormde netjes voor herstel van abdominaal wanddefect of herstel van liesbreuk hebben slechts recht op een specifieke terugbetaling indien uit minstens één prospectieve, al dan niet gerandomiseerde studie met minstens 1 jaar follow-up gepubliceerd in een « peer-reviewed » tijdschrift aangetoond wordt dat het netje op zijn minst evenwaardig is qua veiligheid en effectiviteit (waarbij de recidief ratio na 1 jaar de belangrijkste parameter is) met de gouden standaard.

De gouden standaard voor het herstellen van een ventrale hernia (> 2 cm) of een littekenbreuk is de sublay techniek met een netje zoals voorzien in de verstrekkingen 702472-702483 en 702494-702505. De gouden standaard voor het herstel van een liesbreuk is de Lichtenstein met een netje zoals voorzien in de verstrekkingen 702472-702483 en 702494-702505 of het laparoscopisch plaatsen van een netje zoals voorzien in de verstrekkingen 702472-702483 en 702494-702505.

4b) Criterium voor inschrijving op de lijst van aangenomen producten voor de verstrekkingen 702870-702881 en 702892-702903 :

Gedurende een overgangperiode van anderhalf jaar kunnen de netjes, waarvoor het bedrijf uiterlijk 30 dagen na de inwerkingtreding van de nomenclatuur aan de hand van een studieprotocol aantoonbaar dat een studie zoals bedoeld in punt 4a) in uitvoering is, voor een specifieke terugbetaling in aanmerking komen.

De verstrekkingen 702870-702881 en 702892-702903 zijn van toepassing vanaf 1 juli 2012 (datum inwerkingtreding) tot uiterlijk 1,5 jaar na 1 juli 2012."

"K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012)

§ 10sexties. De verstrekkingen 680956-680960 en 680971-680982 zijn onderling niet cumuleerbaar. Per behandeling kan maximum 4 maal de verstrekking 680956-680960 of 680971-680982 worden aangerekend. De behandeling kan slechts éénmaal herhaald worden per patiënt."

"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."

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.12.2010) + "K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"De verstrekkingen 684530 - 684541, 684375 - 684386 703636-703640, 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. Indien de verpleeginrichting ook beschikt over het zorgprogramma E is de verantwoordelijke geneesheer-specialist voor het zorgprogramma E, zoals bedoeld in § 11 *quinquies*, eveneens de verantwoordelijke voor het zorgprogramma P."

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

"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."

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.12.2010) + "K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"2a. Betreffende de hartstimulators.

De vergoeding van de verstrekkingen vermeld onder de codenummers 684530-684541, 684375-684386 en 703636-703640 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, 684375-684386 en 703636-703640 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."

"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"2b. Betreffende de elektroden :

De verstrekkingen 685731-685742, 685753-685764, 685775-685786 en 685790-685801 mogen terugbetaald worden als ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 684530-684541, 684375-684386 en 684655-684666 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een toestel die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen."

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

"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."

"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"Voor de implantatie van een hartstimulator in een verpleeginrichting die niet beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E is het advies van een elektrofysioloog van een verpleeginrichting die beschikt over die erkenning vereist, behalve voor :

1° totaal atrioventriculair blok;

2° sinusknoopziekte en/of voorkamerfibrillatie met arresten langer dan 2,5 seconden gepaard gaand met syncopes en/of bradycardie lager dan 30 slagen per minuut."

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.12.2010) + "K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"Het gestandaardiseerd hartstimulatorregistratie-formulier dient eveneens als medisch voorschrift. Een kopie ervan moet binnen de 90 dagen na implantatie 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."

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

"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."

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.12.2010) + "K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"4.1. De verstrekking 684375 - 684386 kan pas zes jaar na de verstrekking 684530-684541 of 703636-703640 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 (verstrekking 703636-703640) worden verleend na akkoord van het College van geneesheren-directeurs 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-directeurs dat terzake bevoegd is.

Gedurende de garantieperiode en in geval van disfunctie 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."

"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011) + "K.B. 31.8.2014" (in werking 25.6.2012)

"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 B1 en B2 van het zorgprogramma « cardiale pathologie »."

"K.B. 23.12.2010" (in werking 1.4.2011) + "K.B. 14.1.2013" (in werking 1.4.2013)

"Om in aanmerking te komen voor de terugbetaling van deze verstrekkingen, moet de verpleeginrichting zich kenbaar maken bij de Dienst voor Geneeskundige verzorging aan de hand van een standaardformulier. Elke verpleeginrichting meldt ook via dit standaardformulier de naam van de geneesheer-specialist in de cardiologie die aangeduid is als verantwoordelijke voor de interventionele cardiologie (en zijn plaatsvervanger bij afwezigheid). Per verpleeginrichting kan slechts één geneesheerspecialist in de cardiologie als verantwoordelijke voor de interventionele cardiologie worden aangeduid. 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 verantwoordelijke cardioloog voor de interventionele cardiologie (of zijn plaatsvervanger bij afwezigheid) ondertekend en 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."

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

"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. 20.9.2012" (in werking 1.11.2012)

§ 11^{quater}. In de omschrijving van verstrekking 685355-685366 dient men onder toebehoren te verstaan: de voerdraden, de introductie huls en het inflatie hulpmiddel.

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. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"§ 11quinquies. Toepassingsregels betreffende de resynchronisatie-hartstimulators, hun elektroden en implanteerbaar toebehoren.

1. Betreffende de implanterende dienst :

De verstrekkingen 703651-703662, 703673-703684, 703710-703721, 703732-703743 en 703695-703706 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 » E.

Elke verpleeginrichting meldt aan de dienst voor geneeskundige verzorging de naam van de geneesheer-specialist in de cardiologie (elektrofysioloog) die aangeduid is als verantwoordelijke voor het zorgprogramma E (en zijn plaatsvervanger bij afwezigheid). Per verpleeginrichting kan slechts één geneesheer-specialist in de cardiologie als verantwoordelijke voor het erkend zorgprogramma E worden aangeduid. Deze geneesheer-specialist is tevens de verantwoordelijke voor het zorgprogramma P, zoals bedoeld in § 11, 1.

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

De verpleeginrichting engageert zich om haar geneesheren die resynchronisatie-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.

2a. Betreffende de resynchronisatie-hartstimulator :

De vergoeding van de verstrekkingen 703651-703662, 703673-703684 en 703695-703706 kan slechts worden verleend voor resynchronisatie-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 703651-703662, 703673-703684 en 703695-703706 moet een garantie van vier jaar worden gegeven. Een volledige garantie voor de eerste drie jaar en voor het volgende jaar een garantie pro rata.

2b. Betreffende de elektroden :

De verstrekkingen 703710-703721 en 703732-703743 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekkingen 685731 - 685742, 685753 - 685764, 685775 - 685786 en 685790- 685801 zijn cumuleerbaar met de verstrekking 703710-703721 of 703732-703743.

3. Vergoedingsmodaliteiten.

De verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 703651-703662, 703673-703684, 703710-703721 en 703732-703743 mag slechts worden verleend op basis van een gedetailleerd en qua keuze van het type resynchronisatie-hartstimulator gemotiveerd medisch voorschrift. Bovendien moet bij vervanging van een ingeplante resynchronisatie-hartstimulator na 4 jaar, het voorschrift ook de reden van vervanging vermelden.

Het gestandaardiseerd hartstimulatorregistratie-formulier, voorzien in § 11, 3., geldt eveneens als resynchronisatie-hartstimulatorregistratie-formulier. Dit formulier dient eveneens als medisch voorschrift. Een kopie ervan moet binnen de 90 dagen na implantatie 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 E 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 resynchronisatie-hartstimulator na vier 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 resynchronisatiestimulator verantwoordt.

De verzekeringsinstellingen zijn ertoe gehouden jaarlijks een volledig overzicht van alle hartstimulators (703651-703662, 703673-703684 en 703695-703706) en elektroden (703710-703721 en 703732-703743) 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 703673-703684 kan pas vier jaar na de verstrekking 703651-703662 of 703695-703706 en slechts één keer over een periode van vier 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 resynchronisatiehartstimulator (verstrekking 703695-703706) 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 disfunctie die niet te wijten is aan de pathologie van de patiënt of de evolutie van zijn medische toestand is de explanterend geneesheer verplicht de resynchronisatiehartstimulator 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 resynchronisatie-hartstimulator levert.

5. In afwijking van de bepalingen opgenomen onder punt 3 kan een verzekeringstegemoetkoming voor een eerste resynchronisatie-hartstimulator (verstrekking 703651-703662) ter vervanging van een hartstimulator (verstrekking 684530-684541, 684375-684386 of 703636-703640) binnen de periode van 6 jaar zoals bepaald in § 11, 4.1, slechts worden verleend na akkoord van het College van geneesheren-directeurs 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-directeurs dat terzake bevoegd is."

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

"§ 13. Toepassingsregel bij de verstrekkingen 702612-702623, 702634-702645, 702656-702660 en 702671-702682 :

De verstrekkingen 702634-702645 en 702656-702660 zijn bedoeld ter bescherming van structuren bij resternotomie of ter preventie van harthernatie.

Minimumcriteria voor de inschrijving van een patch op de limitatieve lijst :

a) voor de verstrekking 702612-702623 : retrospectieve niet gerandomiseerde studie bij herstel thoraxwanddefect en/of bij herstel diafragma

b) voor de verstrekkingen 702634-702645 en 702656-702660 : retrospectieve studie

c) voor de verstrekking 702671-702682 : retrospectieve niet gerandomiseerde studie in cardio-vasculaire heelkunde"

"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)

§ 13quater. 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 iliaaal 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-directeurs 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-directeurs 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 iliacale 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."

"K.B. 19.8.2011" (in werking 1.11.2011)

"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, ten gevolge van acute dissectie of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter.

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.

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, ten gevolge van acute dissectie 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, ten gevolge van acute dissectie of penetrerend ulcus), ongeacht de diameter."

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

"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-directeuren 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-directeuren.

Het angiogram en de CT scan van de patiënt kunnen ten allen tijde door het College van geneesheren-directeuren 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. 27.3.2012" (in werking 1.7.2012)

"§ 14. Een verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekkingen 703091-703102, 703113-703124, 703135-703146, 703150-703161, 703172-703183 en 703216-703220 is toegestaan naar aanleiding van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486, 252512-252523 en bij genderdysforie.

Het voorafgaandelijk akkoord van de adviserend geneesheer voor de verstrekkingen 251576-251580 en 251650-251661 impliceert een akkoord van de adviserend geneesheer voor de verstrekkingen 703091-703102, 703113-703124, 703135-703146, 703150-703161, 703172-703183, 703216-703220.

De verstrekking 703194-703205 wordt enkel vergoed bij excisie van huidtumoren of littekens of bij reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen."

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

"§ 14bis. 1. De voorwaarde voor de vergoeding door de verzekering van de verstrekking 685996-686000 is een gunstige beslissing van het College van geneesheren-directeuren voorafgaand aan de implantatie. Het College van geneesheren-directeuren stelt de verzekeringstegemoetkoming vast op basis van een gemotiveerde aanvraag met :

- een omstandig medisch verslag dat aantoont dat het gebruik van een implantaat op maat nodig is;

- een omstandig bestek of factuur van de firma die het implantaat heeft gefabriceerd.

2. Aanvraagprocedure

De geneesheer-specialist implanter bezorgt de aanvraag om tegemoetkoming van de verzekering voor verstrekking 685996-686000 aan het College van geneesheren-directeuren via de adviserend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende is aangesloten. De beslissing van het College van geneesheren-directeuren wordt onverwijld en rechtstreeks aan de aanvrager, de verzekeringsinstelling en de ziekenhuisapotheker overgemaakt."

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

"§ 14ter. Wat de verstrekkingen 702752-702763, 702774-702785, 702796-702800, 702811-702822, 702833-702844 en 702855-702866 betreft :

Per gebruikt netje kan slechts één van de 6 verstrekkingen aangerekend worden.

De verstrekkingen 702811-702822, 702833-702844 en 702855-702866 omvatten :

— het netje met een complexe vorm, die niet ellipsoïd of vierhoekig is, met aanhechtingspunten voor plaatsing met behulp van naalden, en

— een plaatsingskit met niet-herbruikbare naalden."

"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) +

"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"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, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393 – 318404."

"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"a/1) De verstrekking 703430-703441 kan enkel worden vergoed wanneer de lijm gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 229014-229025, 229036-229040, 229073-229084, 229552-229563, 229574-229585, 318054-318065, 229596-229600, 229611-229622, 229515-229526, 229530-229541, 229633-229644."

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

"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"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, 242034-242045, 242056-242060, 242071-242082, 242093-242104, 318275-318286, 318290-318301, 318010-318021, 318054-318065, 318312-318323, 318393 – 318404."

"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"b/1) De verstrekking 703452-703463 kan enkel worden vergoed wanneer het product gebruikt werd tijdens één van de volgende verstrekkingen : 229014-229025, 229036-229040, 229073-229084, 229552-229563, 229574-229585, 318054-318065, 229596-229600, 229611-229622, 229515-229526, 229530-229541, 229633-229644."

"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."

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"f) Om te kunnen worden opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten voor de verstrekkingen 703253-703264, 703430-703441, 703275-703286, 703452-703463, 703290-703301, 703312-703323, 703474-703485, 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 :"

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

- * 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 betrekkelijke 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 betrekkelijke 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) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Heup:

688516-688520, 688575-688586, 688634-688645, 688693-688704, 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, 715352-715363, 704130-704141, 704152-704163, 704174-704185, 704196-704200, 704211-704222, 704233-704244, 704255-704266, 704270-704281, 704292-704303, 704314-704325 en 704336-704340"

"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. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"704351-704362, 704373-704384, 704395-704406, 704410-704421, 704432-704443 en 704454-704465"

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Enkel :

720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506, 720510-720521, 704594-704605"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010) +
"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"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, 735281-735292,
704491-704502, 704513-704524, 704535-704546, 704550-704561 en
704572-704583"

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

"Botcortex:

735276-735280"

"K.B. 16.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013) +
"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Tussenwervelschijf:

735792-735803, 736971-736982, 704476-704480"

"K.B. 3.9.2010" (in werking 1.11.2010) + "K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011) +
"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)

"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, 737015-737026,
737030-737041, 737052-737063, 737074-737085, 737096-737100,
737111-737122, 737133-737144, 737155-737166, 737170-737181,
737192-737203, 737214-737225, 737236-737240, 737251-737262,
737273-737284, 737295-737306, 737310-737321, 737332-737343,
737354-737365, 737376-737380, 737391-737402, 737413-737424,
737435-737446, 737450-737461, 737472-737483, 737494-737505,
737516-737520, 737531-737542, 737553-737564, 737575-737586,
737590-737601, 737612-737623, 737634-737645, 737752-737763,
737774-737785."

"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. 7.11.2011" (in werking 1.1.2012)

"ALLERLEI :

701993-702004"

"K.B. 6.2.2012" (in werking 1.4.2012)

"Implantaten artroscoopie :

735895-735906, 735910-735921, 735932-735943, 735954-735965,
735976-735980 en 735991-736002"

"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

"Prothesen van de extremiteiten :

722352-722363, 722374-722385, 722396-722400, 722411-722422,
722433-722444, 722455-722466, 722470-722481, 722492-722503,
722514-722525, 722536-722540, 722551-722562, 722573-722584,
722595-722606, 722610-722621, 722632-722643, 722654-722665,
722676-722680, 722691-722702, 722713-722724, 722735-722746,
722750-722761, 722772-722783, 722794-722805, 722816-722820,
722831-722842, 722853-722864, 722875-722886."

"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Botssubstituten :

738010-738021, 738032-738043 en 738054-738065."

"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) + "K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011)

"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, 737656-737660, 737671-737682,
737693-737704, 737715-737726."

"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. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

"Prothesen van de extremiteiten :

722890-722901."

"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. Ophthalmologie.

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. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)
"Neurostimulator en toebehoren bij de ziekte van Parkinson of bij
essentiële tremor:
716516-716520, 716531-716542, 716693-716704, 716715-716726,
716730-716741, 716752-716763, 716774-716785, 716796-716800,
716553-716564, 716575-716586, 716590-716601, 716612-716623,
716634-716645, 716656-716660, 716671-716682, 716811-716822 en
716833-716844."

"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. 3.7.2012" (in werking 12.7.2012)

"Categorie 4 :

Cranioplastie :

703754-703765"

"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) + "K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

"Categorie 1:

Cochleair implantaat:

683211-683222, 691913-691924, 703813-703824, 703835-703846,
703850-703861, 703872-703883, 703894-703905, 703916-703920,
703953-703964 en 703931-703942."

"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)

"Spraakprothese:

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 disfunctie 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. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012) + Erratum B.S. 7.3.2013

"Opvulmateriaal voor de behandeling van vesico-ureterale reflux

680956-680960, 680971-680982"

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)
"Netjes :
702472-702483, 702494-702505, 702516-702520, 702531-702542,
702870-702881, 702553-702564, 702575-702586, 702892-702903"

"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. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)
"703636-703640

Resynchronisatie-hartstimulators :
703651-703662, 703673-703684, 703695-703706"

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

"Patch en PTFE-vilt :

702590-702601, 702612-702623, 702634-702645, 702656-702660,
702671-702682, 702693-702704"

"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"Resynchronisatie-elektroden :

703710-703721, 703732-703743"

"K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011)

"Categorie 3 :

Osteosyntheseplaat

737730-737741."

"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) + "K.B. 4.12.2012" (in werking 1.3.2013)

"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, 715956-715960."

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)
"Patch en PTFE-vilt :
702715-702726, 702730-702741"

"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) +
"K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)
"I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde, heelkunde in
het algemeen :"

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

"Categorie 3 :
Borstimplantaten en weefseleexpanders :
703091-703102, 703113-703124, 703135-703146, 703150-703161,
703172-703183, 703194-703205 en 703216-703220."

"K.B. 1.9.2011" (in werking 1.11.2011)

"Markeerder
698935 - 698946"

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

"Netjes :
702752-702763, 702774-702785, 702796-702800, 702811-702822,
702833-702844, 702855-702866"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"Weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven :
703231-703242, 703253-703264, 703430-703441, 703275-703286,
703452-703463, 703290-703301, 703312-703323, 703474-703485,
703334-703345 en 703356-703360"

"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)

"Sterilisatieclips
699952-699963"

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

"Categorie 4 :
Borstimplantaat of weefseleexpander op maat
685996-686000"

"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 verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Heup:

704255-704266 en 704270-704281."

"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)

"Traumatologie en osteosynthese :

737752-737763"

"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. 27.3.2012" (in werking 1.7.2012)
"I. Plastische en reconstructieve heelkunde :
Borstimplantaten en weefselexpanders :
703091-703102, 703113-703124, 703135-703146, 703150-703161,
703172-703183, 703194-703205 en 703216-703220."

"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)
+ "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"Heup:
688516-688520, 688575-688586, 688693-688704, 688752-688763,
688774-688785, 688796-688800, 688855-688866, 688870-688881,
689076-689080, 704233-704244 en 704292-704303"

"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) + "K.B. 25.10.2012" (in werking 1.2.2013) +
"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"Tussenwervelschijf:
735792-735803, 736971-736982, 704476-704480"

"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. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)
"Prothesen van de extremiteiten :
722890-722901."

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)
"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het
spijsverteringsstelsel:
Netjes :
702494-702505"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)
"- 15 % voor de verstrekkingen:
A. Orthopedie en traumatologie."
"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"Heup:
688634 - 688645, 704174-704185."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)
"E. Urologie en nefrologie.
Hulpmiddel ter behandeling van stress-incontinentie:
684235 - 684246.

- 20 % 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)
+ "K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Heup:

688811 - 688822, 688833 - 688844, 689474 - 689485, 689430 - 689441,
688936 - 688940, 688951 - 688962, 688973 - 688984."

"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. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"704395-704406, 704410-704421, 704432-704443 en 704454-704465"

"K.B. 12.11.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Enkel :

720436-720440, 720451-720462, 720473-720484, 720495-720506,
720510-720521, 704594-704605"

"K.B. 12.2.2009" (in werking 1.4.2009) + "K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010) +
"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"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,
735814-735825, 704491-704502, 704513-704524, 704535-704546,
704550-704561 en 704572-704583"

"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) + "K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011) +
"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)

"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, 737015-737026, 737030-737041,
737052-737063, 737074-737085, 737096-737100, 737111-737122,
737133-737144, 737155-737166, 737170-737181, 737192-737203,
737214-737225, 737236-737240, 737251-737262, 737273-737284,
737295-737306, 737310-737321, 737332-737343, 737354-737365,
737376-737380, 737391-737402, 737413-737424, 737435-737446,
737450-737461, 737472-737483, 737494-737505, 737516-737520,
737531-737542, 737553-737564, 737575-737586, 737590-737601,
737612-737623, 737634-737645, 737774-737785."

"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. 6.2.2012" (in werking 1.4.2012)

"Arthroscopie : implantaten

735895-735906, 735910-735921"

"K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012)

"Prothesen van de extremiteiten :

722352-722363, 722374-722385, 722396-722400, 722411-722422,
722433-722444, 722455-722466, 722470-722481, 722492-722503,
722514-722525, 722536-722540, 722551-722562, 722573-722584,
722595-722606, 722610-722621, 722632-722643, 722654-722665,
722676-722680, 722691-722702, 722713-722724, 722735-722746,
722750-722761, 722772-722783, 722794-722805, 722816-722820,
722831-722842, 722853-722864, 722875-722886."

"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Botssubstituten :

738010-738021, 738032-738043 en 738054-738065."

"K.B. 11.7.2005" (in werking 1.9.2005)

"- 25 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie:"

"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Heup :

704196-704200, 704211-704222"

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

"K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Humerus:

720112-720123, 720215-720226, 720230-720241, 720252-720263,

720311-720322, 704351-704362 en 704373-704384"

"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)

"- 30 % voor de verstrekkingen:

A. Orthopedie en traumatologie."

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

+ "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)

"Heup:

688892-688903, 715352-715363, 704130-704141, 704152-704163 en

704314-704325."

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

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

Netjes :

702516-702520; 702531-702542"

"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"

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

"I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :
Netjes :
702752-702763, 702811-702822"

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

"- 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."
"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 24.10.2013" (in werking 1.1.2014)
"Heup:
688914-688925, 704336-704340."

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het
spijsverteringsstelsel:
Netjes :
702472-702483

I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Netjes :
702774-702785, 702796-702800, 702833-702844, 702855-702866"

"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 :

Spanring :

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. 6.2.2012" (in werking 1.4.2012)

"- 80 % voor de verstrekkingen :

Artroscopie : implantaten

735976-735980, 735991-736002"

"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) + "K.B. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012)
"- 110 % voor de verstrekkingen:
A. Orthopedie en traumatologie.
Heup:
689415 - 689426."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)
"- 113 % voor de verstrekkingen:
B. Oftalmologie.
Intra-oculaire lenzen:
682776 - 682780."

"K.B. 6.2.2012" (in werking 1.4.2012)
"- 120 % voor de verstrekkingen :

Artroscopie : implantaten

735932-735943, 735954-735965"

"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 :"

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)
"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel:

Categorie 3 :
Netjes :
702516-702520, 702531-702542"

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)
"I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde, heelkunde in het algemeen :"

"K.B. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)
"**Categorie 3 :**
Borstimplantaten en weefseleexpanders :
703091-703102, 703113-703124, 703135-703146, 703150-703161,
703172-703183, 703194-703205 en 703216-703220"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)
"Weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven :
703253-703264, 703430-703441, 703275-703286, 703452-703463,
703290-703301, 703312-703323, 703474-703485, 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) + "K.B. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011)

"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, 737656-737660, 737671-737682,
737693-737704, 737715-737726."

"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. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009) + "K.B. 3.7.2012" (in werking 12.7.2012)

"Cranioplastie :
715374-715385, 715396-715400, 715411-715422, 715433-715444,
715455-715466, 703754-703765"

"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. 4.10.2012" (in werking 1.12.2012) + Erratum B.S. 7.3.2013

"Opvulmateriaal voor de behandeling van vesico-ureterale reflux
680956-680960, 680971-680982"

"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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

"Netjes :
702553-702564, 702575-702586, 702870-702881, 702892-702903"

"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. 26.9.2011" (in werking 1.12.2011)

"Osteosyntheseplaat
737730-737741."

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

"Patch en PTFE-vilt :
702590-702601, 702612-702623, 702634-702645, 702656-702660,
702671-702682, 702693-702704"

"K.B. 3.9.2012" (in werking 1.11.2012)

"Resynchronisatie-elektroden :
703710-703721, 703732-703743"

"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) + "K.B. 4.12.2012" (in werking 1.3.2013)

"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, 715956-715960."

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

"Patch en PTFE-vilt :

702715-702726, 702730-702741"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"I. Gynaecologie, plastische en reconstructieve heelkunde, heelkunde in
het algemeen :"

"K.B. 1.9.2011" (in werking 1.11.2011)

"markeerder

698935 - 698946"

"K.B. 17.7.2012" (in werking 1.10.2011) + "K.B. 31.1.2013" (in werking 1.5.2013)

"Weefsellijmen, hemostatische producten en anti-adhesieven :

703231-703242, 703253-703264, 703430-703441, 703275-703286,
703452-703463, 703290-703301, 703312-703323, 703474-703485,
703334-703345 en 703356-703360"

"K.B. 11.2.2013" (in werking 1.4.2013)

"Sterilisatieclips
699952-699963"

"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: *Geschrapd 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. 8.5.2012" (in werking 1.7.2012)

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

Netjes :
702553-702564, 702575-702586, 702870-702881, 702892-702903

G. Heelkunde op de thorax en cardiologie :
Patch en PTFE-vilt
702612-702623, 702634-702645, 702656-702660, 702671-702682"

"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"