

1. Algemene bepalingen

1.1. De verstrekkingen opgenomen onder punt 2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten worden enkel vergoed indien ze door een arts-specialist zijn voorgeschreven en beantwoorden aan de specifieke bepalingen bij die verstrekkingen.

1.2. Indien er in een vergoedingsvoorwaarde (1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting) verwezen wordt naar de jaren 2020, 2021 of 2022, wordt het aantal verstrekkingen voor elk van deze jaren vervangen door het aantal verstrekkingen voor het jaar 2019 (dat overeenstemt met het jaar voorafgaand aan het jaar waarin het Koninklijk Besluit nr. 21 van 14 mei 2020, betreffende tijdelijke aanpassingen van de vergoedingsvoorwaarden en administratieve voorschriften voor de verplichte ziekteverzekering naar aanleiding van de COVID-19-pandemie, in werking is getreden) op voorwaarde dat het aantal verstrekkingen voor het jaar 2019 hoger is dan het aantal verstrekkingen voor het jaar waarnaar wordt verwezen.

1.3 De hulpmiddelen opgenomen onder punt “2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten” kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na een lichte wijziging te hebben ondergaan zoals gedefinieerd in artikel 1, 51° van het koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, en nadat deze hulpmiddelen de hiervoor bestemde procedure zoals beschreven in artikel 145, § 2 t.e.m. artikel 152 van datzelfde besluit succesvol hebben doorlopen.

1.4. De formulering “implanteerbaar materiaal” in een omschrijving van een verstrekking in categorie II (Invasieve medische hulpmiddelen voor niet-langdurig gebruik) van de Lijst verwijst naar een implanteerbaar medisch hulpmiddel zoals bedoeld in de Verordening (UE) 2017/745 (MDR) gebruikt tijdens een viscerosynthese of endoscopische ingreep en gebruikt om een ligatuur of hechting te doen (hechtingsversterkingen inbegrepen), met uitzondering van de medische hulpmiddelen die via een andere verstrekking van de Lijst van een tegemoetkoming van de verzekering genieten.

1.5. Indien voor eenzelfde heelkundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heelkundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden.

2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten

A. Oftalmologie

A.3 Intra-oculaire behandeling

A.3.1 Ingreep op de ooglen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
150135 - 150146		Intra-oculaire lens, in polymethylmethacrylaat			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	66,19 €	Veiligheidsgrens (%)	54,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	101,93 €	Veiligheidsgrens (€)	35,74 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	66,19 €
Vergoedingsvoorwaarde :		A-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
150172 - 150183		Plooibare intra-oculaire lens			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	66,19 €	Veiligheidsgrens (%)	113,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	140,98 €	Veiligheidsgrens (€)	74,79 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	66,19 €
Vergoedingsvoorwaarde :		A-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
150194 - 150205		Torische lens van twee dioptrie of meer			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	30101	
Vergoedingsbasis	176,49 €	Veiligheidsgrens (%)	40,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	247,08 €	Veiligheidsgrens (€)	70,59 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	176,49 €
Vergoedingsvoorwaarde :		A-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
150216 - 150220		Torische lens van zes dioptrie of meer			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	30102	
Vergoedingsbasis	352,98 €	Veiligheidsgrens (%)	40,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	494,17 €	Veiligheidsgrens (€)	141,19 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	352,98 €
Vergoedingsvoorwaarde :		A-§02			

Vergoedingsvoorwaarden

A-§01	
Gelinkte prestaties	
150135	150146
150172	150183

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de intra-oculaire lenzen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 150135-150146 en 150172-150183 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan het volgende criterium voldoet:
hij lijdt aan cataract.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

150194	150205
150216	150220

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de torische lenzen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan :

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 150194-150205 en 150216-150220 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. voor de verstrekking 150194-150205:

cataract bij een rechthebbende die een intra-oculair astigmatisme van twee dioptrie of meer heeft

2.2. voor de verstrekking 150216-150220:

cataract bij een rechthebbende die een intra-oculair astigmatisme van zes dioptrie of meer heeft

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 150194-150205 en 150216-150220 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Niet van toepassing

3.2. Criteria

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

1. Implantatie van minimum vijftien lenzen

2. Post-operatieve follow-up van minimum drie maanden

3. Bewijs van rotatiestabiliteit door middel van minstens één van de drie volgende metingen:

a) Meting van de visuele, subjectieve, niet-gecorrigeerde acuïteit in het midden van een optotype, een eerste meting tussen de eerste en de zesde week en een tweede meting tussen de derde en de zesde maand na de implantatie. Aanvaardbaar criterium : residueel 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 tegenwijzerzin) op drie 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 bestaan uit:

- een publicatie of een artikel aanvaard voor publicatie in een internationaal peer-reviewed tijdschrift

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 de deelname aan de studie).

De resultaten moeten betrekking hebben op de totaliteit van een groep of subgroep van patiënten opgenomen in de studie.

Een beschrijving van een aantal gevallen is niet voldoende.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

C. Oto-rhino-laryngologie

C.1 Ingreep op het oor

C.1.1 Cochleair implantaat

C.1.1.1 Cochleair implantaat bij ernstig bilateraal gehoorverlies

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184273 - 184284		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met een ernstig bilateraal gehoorverlies			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184295 - 184306		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag met een ernstig bilateraal gehoorverlies			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184310 - 184321		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbende van minder dan acht jaar met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat minder dan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplan-teerd			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184332 - 184343		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat minder dan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplan-teerd			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184376 - 184380		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-\$01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184391 - 184402		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
					Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-\$01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2024		GEWIJZIGD	
184833 - 184844		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbende van minder dan acht jaar met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat meer dan of gelijk aan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplantéerd			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-\$01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2024		GEWIJZIGD	
184855 - 184866		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een ernstig bilateraal gehoorverlies, als het contralaterale cochleaire implantaat meer dan of gelijk aan vier jaar na het cochleaire implantaat in het eerste oor is geïmplantéerd			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-\$01			

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/01/2026

NIEUW

187051 - 187062

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag, met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39101

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

10.845,46 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

C.1.1.2 Cochleair implantaat bij ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

GEWIJZIGD

184413 - 184424

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39101

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

10.845,46 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

GEWIJZIGD

184435 - 184446

Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39101

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

10.845,46 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

GEWIJZIGD

184450 - 184461

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39101

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

10.845,46 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184472 - 184483		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag in geval van een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

C.1.1.3 Cochleair implantaat bij auditieve neuropathie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184494 - 184505		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met auditieve neuropathie			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
					Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184516 - 184520		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met auditieve neuropathie			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
					Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184531 - 184542		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar met auditieve neuropathie			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
					Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/10/2023

GEWIJZIGD

184553 - 184564

Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met auditieve neuropathie

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39101

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

10.845,46 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

C.1.1.4 Vervangingen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

153016 - 153020

Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39102

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

5.138,38 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

153031 - 153042

Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39102

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

5.138,38 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

153053 - 153064

Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van vervanging

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

39102

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

5.138,38 €

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

0,00 €

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

C-§01

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
153075 - 153086		Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39102	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	5.138,38 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
153090 - 153101		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
153112 - 153123		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023			GEWIJZIGD
184575 - 184586		Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	39102		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	5.138,38 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§01				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023			GEWIJZIGD
184590 - 184601		Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst		39102	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	5.138,38 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst

C. Oto-rhino-laryngologie

Vergoedingsvoorwaarde : C-§01

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184612 - 184623		Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren, voor het contralateraal oor voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39102	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		5.138,38 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184634 - 184645		Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren voor het contralateraal oor voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39102	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		5.138,38 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184656 - 184660		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184671 - 184682		Implanteerbaar deel van een contralateraal cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden (zonder geluidsprocessor), in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
		Vergoedingsbedrag			Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

C. Oto-rhino-laryngologie

C.1.1.5 Geluidsprocessor van een cochleair implantaat

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/10/2023		GEWIJZIGD	
184354 - 184365		Kit bestaande uit de geluidsprocessor van een cochleair implantaat en zijn toebehoren			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39102	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		5.138,38 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

C.1.1.6 Cochleair implantaat bij eenzijdige doofheid

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2024		GEWIJZIGD	
184774 - 184785		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan vier jaar met een congenitaal eenzijdige doofheid			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2024		GEWIJZIGD	
184796 - 184800		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden van minder dan acht jaar, met een verworven eenzijdige doofheid			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2024		GEWIJZIGD	
184811 - 184822		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor een elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag tot hun achttiende verjaardag met een verworven eenzijdige doofheid			
Vergoedingscategorie :		I.A.a	Nom. Lijst	39101	
Vergoedingsbasis		Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs		10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
					Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§01			

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026		NIEUW	
187036 - 187040		Implanteerbaar deel van een cochleair implantaat voor elektrische intracochleaire stimulatie met behulp van multiple elektroden voor rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag, met een verworven eenzijdige doofheid			
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst	39101		
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafondprijs	10.845,46 €	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-\$01				

Vergoedingsvoorwaarden

C-§01

Gelinkte prestaties

153016	153020
153031	153042
153053	153064
153075	153086
153090	153101
153112	153123
184273	184284
184295	184306
184310	184321
184332	184343
184354	184365
184376	184380
184391	184402
184413	184424
184435	184446
184450	184461
184472	184483
184494	184505
184516	184520
184531	184542
184553	184564
184575	184586
184590	184601
184612	184623
184634	184645
184656	184660
184671	184682
184774	184785
184796	184800
184811	184822
184833	184844
184855	184866
187036	187040
187051	187062

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de cochleaire implantaten, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 184273-184284, 184295-184306, 184310-184321, 184332-184343, 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 184376-184380, 184391-184402, 184413-184424, 184435-184446, 184450-184461, 184472-184483, 184494-184505, 184516-184520, 184531-184542, 184553-184564, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660, 184671-184682, 184774-184785, 184796-184800, 184811-184822, 184833-184844, 184855-184866, 187036-187040 en 187051-187062 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

1.1. Criteria

De verplegingsinrichting of het centrum waar de indicatiestelling, de aanpassing en de opvolging van het implantaat en de geluidsprocessor gebeurt, beschikt over een gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten met een multidisciplinair team dat samengesteld is uit minstens een logopedist, een audicien-audioloog en een arts-specialist in de otorhinolaryngologie (NKO-arts).

De verplegingsinrichting waar de implantatie wordt uitgevoerd, beschikt over een gespecialiseerde dienst voor neus-, keel- en oorziekten met een multidisciplinair team dat samengesteld is uit minstens een logopedist, een audicien-audioloog en een NKO-arts die de implantatie verricht.

De verplegingsinrichting of het centrum moet een permanentie in neus-, keel- en oorziekten garanderen van 24 uur op 24 uur en van 7 dagen op 7 dagen.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 184273-184284, 184295-184306, 184310-184321, 184332-184343, 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 184376-184380, 184391-184402, 184413-184424, 184435-184446, 184450-184461, 184472-184483, 184494-184505, 184516-184520, 184531-184542, 184553-184564, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660, 184671-184682, 184774-184785, 184796-184800, 184811-184822, 184833-184844, 184855-184866, 187036-187040 en 187051-187062 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van het cochleair implantaat en het duurzaam en optimaal gebruik van het hulpmiddel toelaten.

Rekening houdend met de aandoening, de leeftijd, de bestaande taalontwikkeling en de beoogde resultaten van implantatie wordt de rechthebbende georiënteerd naar een logopedische opvolging of een multidisciplinair revalidatieprogramma. Dit moet met de rechthebbende (of de persoon die het ouderlijk gezag heeft over het kind) besproken worden, voorafgaand aan de implantatie.

Een centrum dat of een logopedist die voor de opvolging of revalidatie kan instaan moet aan de rechthebbende worden voorgesteld.

Het multidisciplinaire team van de implanterende verplegingsinrichting houdt zich, in overleg met de logopedist en/of het centrum voor multidisciplinaire revalidatie, beschikbaar voor de rechthebbende bij vragen over gehoorsrevalidatie.

Bij mentale retardatie, psychologische of psychiatrische problematiek, zowel bij kinderen als volwassenen, dient er (indien een aanvraagprocedure van toepassing is voor de indicatie) een psychologisch advies bij de aanvraag te worden toegevoegd, waarbij specifiek de familiale context alsook de mogelijkheid tot logopedische opvolging of een multidisciplinaire revalidatieprogramma van de rechthebbende wordt beoordeeld.

2.2. Indicaties

2.2.1. Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies; voor het eerste oor (verstrekkingen 184273-

184284+184354-184365 en 184295-184306+184354-184365):

De onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies aan ter hoogte van beide oren, waarbij aan alle volgende voorwaarden wordt voldaan:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 70 dB HL (hearing level) op minstens 3 van de volgende frequenties : 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek (brainstem evoked response audiometry) wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 75 dB nHL (normal hearing level);

en

c) Bijkomend criterium bij rechthebbenden vanaf hun zesde verjaardag: er moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker, een foneemscore bij 70 dB SPL (sound pressure level) worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 50 %. Dit moet worden aangetoond via spraaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC (consonant vowel consonant)).

Indien een spraaudiometrie bij een rechthebbende vanaf de zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan gemotiveerd worden met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

2.2.2. Voor rechthebbenden met een asymmetrisch bilateraal gehoorverlies (verstrekkingen 184376-184380+184354-184365, 184391-184402+184354-184365 en 187051-187062+184354-184365):

1. De onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies, waarbij aan volgende voorwaarden wordt voldaan:

1.1. Voor het beste oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon is hoger dan 30 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger dan 35 dB nHL.

1.2. Voor het slechtste oor, wanneer het beste oor wordt gemaskeerd:

1.2.1. Bij rechthebbenden van minder dan achttien jaar:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 85 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 90 dB nHL.;

1.2.2. Bij rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 70 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 75 dB nHL.

1.2.3. Er is een asymmetrie tussen beide oren van ten minste 15 dB HL voor de drempelwaarde gemeten bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon voor de volgende frequenties: 2000 en 4000 Hz.;

1.2.4. Bijkomend criterium bij rechthebbenden vanaf hun zesde verjaardag: er moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker, een foneemscore bij 70 dB SPL worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 30 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC).

Indien een spraakaudiometrie bij een rechthebbende vanaf hun zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

2. Bijkomende criteria voor rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag:

a) De rechthebbende moet een (bi)CROS systeem gedurende minstens 4 weken geprobeerd hebben;

en

b) Ofwel: de rechthebbende moet een niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem gedurende minstens 4 weken geprobeerd hebben;

Ofwel: de rechthebbende komt omwille van een medische of anatomische oorzaak niet in aanmerking voor een beengeleidingssysteem met beenverankering in het slaapbeen;

en

c) Vóór het begin van de proef en aan het einde van de proef met het (bi)CROS-systeem en vóór het begin van de proef en aan het einde van de proef met het niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem (indien van toepassing) wordt een geluidslokalisatietest uitgevoerd.

i. Er wordt aangetoond dat de rechthebbende onvoldoende voordeel heeft omdat de winst bij de geluidslokalisatietest aan het einde van de proef ten opzichte van de situatie vóór de proef minder dan 10% of 10 graden bedraagt;

of

ii. Er wordt aangetoond, vóór het begin van de proef en aan het einde van de proef, dat de rechthebbende onvoldoende voordeel heeft van het (bi)CROS-systeem en het niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem (indien van toepassing) op basis van zijn feedback betreffende de impact op zijn levenskwaliteit.

3. De verstrekkingen 184376-184380+184354-184365, en 184391-184402+184354-184365 en 187051-187062+184354-184365 zijn enkel van toepassing voor het slechtste oor.

2.2.3. Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies en dreigende bilaterale ossificatie; voor het eerste oor (verstrekkingen 184413-184424+184354-184365 en 184435-184446+184354-184365):

De onderzoeken tonen het bestaan van een gehoorverlies aan ter hoogte van beide oren waarbij aan volgende voorwaarden wordt voldaan:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 70 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 75 dB nHL.

en

c) Er is een fibrose of dreigende ossificatie.

2.2.4. Voor rechthebbenden met een auditieve neuropathie; voor het eerste oor (verstrekkingen 184494-184505+184354-184365 en 184516-184520+184354-184365):

De onderzoeken van beide oren tonen aan, dat aan volgende voorwaarden wordt voldaan:

a) Een BERA-onderzoek bij 75 dB nHL, geeft geen respons of abnormale slecht gesynchroniseerde responsen voor beide oren, dat niet kan verklaard worden door ruimte innemende processen in de brughoek of een tumor ter hoogte van de achtste zenuw (een akoestisch neuroom);

en

b) Voor rechthebbenden oud genoeg om een spraakaudiometrie te realiseren (vanaf hun zesde verjaardag), is de gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon van beide oren niet in overeenstemming met de resultaten bekomen via spraakaudiometrie;

en

c) Er is een overgebleven functie van de uitwendige haarcellen van de cochlea van minstens één van de twee oren, gebaseerd op otoakoestische emissie en/of cochleaire microfoonpotentialen;

en

d) Bij rechthebbenden met prelinguale doofheid is er een achterstand in taalontwikkeling (aangetoond met gebruik van een hoorapparaat);

en

e) Bijkomend criterium bij rechthebbenden met postlinguale doofheid vanaf hun zesde verjaardag: er moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker, een foneemscore bij 70 dB SPL worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 50 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC).

Indien een spraakaudiometrie bij een rechthebbende vanaf de zesde verjaardag niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

2.2.5. Voor de rechthebbenden met een congenitaal eenzijdige doofheid (verstrekkingen 184774-184785+184354-184365):

1. De onderzoeken tonen het bestaan van een eenzijdige doofheid aan waarbij aan volgende voorwaarden wordt voldaan:

1.1.Voor het goede oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon is lager of gelijk aan 30 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V lager of gelijk aan 35 dB nHL.

1.2.Voor het slechte oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 85 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 90 dB nHL;

en

c) De rechthebbende heeft geen congenitaal eenzijdige doofheid als gevolg van een anomalie van de vestibulocochleaire zenuw.

2. De verstrekkingen 184774-184785+184354-184365 zijn enkel van toepassing voor het slechte oor.

2.2.6. Voor de rechthebbenden met een verworven eenzijdige doofheid (verstrekkingen 184796-184800+184354-184365, en 184811-184822+184354-184365 en 187036-187040+184354-184365):

1. De onderzoeken tonen het bestaan van een eenzijdige doofheid aan waarbij aan volgende voorwaarden wordt voldaan:

1.1. Voor het goede oor:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon is lager of gelijk aan 30 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V lager of gelijk aan 35 dB nHL.

1.2. Voor het slechte oor, wanneer het goede oor wordt gemaskeerd:

1.2.1. Bij rechthebbenden van minder dan achttien jaar:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 85 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 90 dB nHL;

1.2.2. Bij rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag:

a) De gemiddelde luchtgeleidingsdrempel bij tonale en/of gedragsaudiometrie onder koptelefoon bedraagt minstens 70 dB HL op minstens 3 van de volgende frequenties: 500, 1000, 2000 en 4000 Hz. Bij afwezigheid van gehoor op één of meerdere frequenties dient een drempel van 120 dB HL gebruikt te worden voor de berekening;

en

b) Een BERA-onderzoek wijst op een drempel van piek V hoger of gelijk aan 75 dB nHL.

1.2.3. Bijkomend criterium bij rechthebbenden vanaf hun zesde verjaardag: er moet, zonder gebruik van een gepast gehoorapparaat of toonversterker in het te implanteren oor, een foneemscore bij 70 dB SPL worden vastgesteld die lager is dan of gelijk is aan 30 %. Dit moet worden aangetoond via spraakaudiometrie in vrij veld op basis van monosyllabische lijsten (type CVC).

Indien een spraakaudiometrie niet uitvoerbaar is, bijvoorbeeld door ontwikkelingsachterstand of mentale retardatie (die op zich geen contra-indicaties zijn voor de implantatie van een cochleair implantaat), moet de reden daarvan expliciet vermeld worden op het aanvraagformulier en gemotiveerd met een omstandig psychiatrisch of psychologisch verslag.

2. Bijkomende criteria voor rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag:

a) De rechthebbende moet een CROS systeem gedurende minstens 4 weken geprobeerd hebben;

en

b) Ofwel: de rechthebbende moet een niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem gedurende minstens 4 weken geprobeerd hebben;

Ofwel: de rechthebbende komt omwille van een medische of anatomische oorzaak niet in aanmerking voor een beengeleidingssysteem met beenverankering in het slaapbeen;

en

c) Vóór het begin van de proef en aan het einde van de proef met het CROS-systeem en vóór het begin van de proef en aan het einde van de proef met het niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem (indien van toepassing) wordt een geluidslokalisatietest uitgevoerd.

i. Er wordt aangetoond dat de rechthebbende onvoldoende voordeel heeft omdat de winst bij de geluidslokalisatietest aan het einde van de proef ten opzichte van de situatie vóór de proef minder dan 10% of 10 graden bedraagt;

of

ii. Er wordt aangetoond, vóór het begin van de proef en aan het einde van de proef, dat de rechthebbende onvoldoende voordeel heeft van het CROS-systeem en het niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem (indien van toepassing) op basis van zijn feedback betreffende de impact op zijn levenskwaliteit.

3. De implantatie dient te worden uitgevoerd binnen de zeven jaar nadat voor het slechte oor een gehoorverlies van minstens 85 dB HL of 70 dB HL werd vastgesteld.

4. De verstrekkingen 184796-184800+184354-184365, et 184811-184822+184354-184365 en 187036-187040+184354-184365 zijn enkel van toepassing voor het slechte oor.

2.2.7. Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies, met een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie of met auditieve neuropathie; voor het contralaterale oor (verstrekkingen 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184472-184483+184354-184365, 184531-

184542+184354-184365, 184553-184564+184354-184365, 184833-184844+184354-184365 en 184855-184866+184354-184365):

De rechthebbende heeft een tegemoetkoming bekomen voor een eerste cochleair implantaat en geluidsprocessor en zijn toebehoren onder de verstrekking 683690-683701, 184273-184284+184354-184365, 184295-184306+184354-184365, 184376-184380+184354-184365, 184391-184402+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184494-184505+184354-184365 of 184516-184520+184354-184365.

Indien de rechthebbende een gunstig advies heeft gekregen voor een eerste cochleair implantaat en geluidsprocessor en zijn toebehoren voor asymmetrisch bilateraal gehoorverlies onder de verstrekking 184376-184380+184354-184365 of 184391-184402+184354-184365 of voor een eenzijdige doofheid onder de verstrekking 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365, dient te worden aangetoond dat het contralaterale oor verder is geëvolueerd naar een ernstig bilateraal gehoorverlies, zoals bepaald onder 2.2.1.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 184273-184284, 184295-184306, 184310-184321, 184332-184343, 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 153090-153101, 153112-153123, 184376-184380, 184391-184402, 184413-184424, 184435-184446, 184450-184461, 184472-184483, 184494-184505, 184516-184520, 184531-184542, 184553-184564, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660, 184671-184682, 184774-184785, 184796-184800, 184811-184822, 184833-184844, 184855-184866, 187036-187040 en 187051-187062 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

De 'kit' onder de verstrekkingen 184354-184365, 153016-153020, 153031-153042, 153053-153064, 153075-153086, 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623 en 184634-184645 bestaat uit de geluidsprocessor en zijn toebehoren.

Elke kit 'behind the ear' (BTE) (achter het oor) of op het lichaam gedragen moet bestaan uit minstens :

- 1 geluidsprocessor
- 2 magneten aangepast aan de behoefte van de rechthebbende
- 2 spoelen
- 6 kabels
- 1 afstandsbediening of applicatie (indien beschikbaar voor het afgeleverde model)
- 6 fixatiesystemen waarvan minstens 2 oorhaken
- 1 batterijoplader
- 2 oplaadbare batterijen
- 1 extra batterij-optie (oplaadbaar / niet oplaadbaar)
- 1 storage case
- 1 droogstelsysteem
- 1 aquakit (indien beschikbaar voor het afgeleverde model)

Elke kit 'off the ear' (OTE) (van het oor) moet bestaan uit minstens :

- 1 geluidsprocessor inclusief geïntegreerde spoel en geïntegreerde batterij

- 2 magneten aangepast aan de behoefte van de rechthebbende
- 1 afstandsbediening of applicatie (indien beschikbaar voor het afgeleverde model)
- 4 fixatiesystemen
- 1 batterijoplader
- 1 extra batterij-optie (oplaadbaar / niet oplaadbaar)
- 1 storage case
- 1 droogstelsysteem (indien compatibel zoals aangegeven in de gebruiksaanwijzing)
- 1 aquakit

3.2. Criteria

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

De hulpmiddelen opgenomen in de nominatieve lijsten moeten aan de volgende garantievoorwaarden beantwoorden:

- Tien jaar volledige garantie aan 100% voor de implanteerbare delen.
- Drie jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van de kit (geluidsprocessor, magneet en batterijhouder) voor rechthebbenden van minder dan acht jaar.
- Vijf jaar volledige garantie aan 100% voor het belangrijkste deel van de kit (geluidsprocessor, magneet en batterijhouder) voor rechthebbenden van acht jaar of ouder.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt ingediend door een NKO-arts die deel uitmaakt van het team dat de implantatie zal uitvoeren of heeft uitgevoerd.

De implantatie dient te worden uitgevoerd in de verplegingsinrichting van de NKO-arts die de aanvraag indient.

Indien een aanvraagformulier vereist is, dienen de te verwachten gepersonaliseerde eindresultaten van de logopedische opvolging of een multidisciplinair revalidatieprogramma hierin te worden aangegeven.

4.1.1. Voor rechthebbenden met een ernstig bilateraal gehoorverlies, voor het eerste oor (verstrekking 184273-184284+184354-184365 en 184295-184306+184354-184365) of een ernstig bilateraal gehoorverlies met dreigende bilaterale ossificatie (verstrekkingen 184413-184424+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184450-184461+184354-184365 en 184472-184483+184354-184365) : Geen administratieve verplichting.

4.1.2. Voor rechthebbenden met asymmetrisch bilateraal gehoorverlies (verstrekkingen 184376-184380+184354-184365, 184391-184402+184354-184365 en 187051-187062+184354-184365):

De verstrekkingen voor implantatie bij asymmetrisch bilateraal gehoorverlies bij rechthebbenden van minder dan achttien jaar (184376-184380+184354-184365 en 184391-184402+184354-184365), kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan of na implantatie, op basis van het formulier C-Form-I-06 (deel A), volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen een termijn van negentig dagen na implantatie.

De verstrekkingen voor implantatie bij asymmetrisch bilateraal gehoorverlies bij rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag (187051-187062+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan implantatie, op basis van het formulier C-Form-I-06 (deel B), volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting.

Het College van artsen-directeuren deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

4.1.3. Voor rechthebbenden met een auditieve neuropathie; voor het eerste oor (verstrekkingen 184494-184505+184354-184365 en 184516-184520+184354-184365):

De verstrekkingen voor implantatie in het geval van auditieve neuropathie (184494-184505+184354-184365 en 184516-184520+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan of na implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-03, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen een termijn van negentig dagen na implantatie.

Het formulier bevat de verwachting wat betreft spraakverstaan van de rechthebbende na cochleaire implantatie, in het bijzonder indien er aanwijzingen zijn dat de neuropathie van post-synaptische aard is.

Het College van artsen-directeuren deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

4.1.4. Voor rechthebbenden met ernstig bilateraal gehoorverlies; voor het contralaterale oor (verstrekkingen 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184833-184844+184354-184365 en 184855-184866+184354-184365):

Er is geen administratieve verplichting voor de verstrekking voor contralaterale implantatie bij ernstig bilateraal gehoorverlies voor rechthebbende van minder dan 18 jaar (verstrekkingen 184310-184321+184354-184365 en 184332-184343+184354-184365) indien de implantatie in het eerste oor gebeurde omwille van een ernstig bilateraal gehoorverlies en indien de contralaterale implantatie minder dan vier jaar na de implantatie in het eerste oor plaatsvindt.

De verstrekkingen voor contralaterale implantatie bij ernstig bilateraal gehoorverlies voor rechthebbenden van minder dan achttien jaar kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren, voorafgaand aan implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-10, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting in de volgende gevallen:

a) Als de implantatie in het eerste oor gebeurde omwille van een ernstig bilateraal gehoorverlies en indien de contralaterale implantatie meer dan of gelijk aan vier jaar na de implantatie in het eerste oor plaatsvindt, (verstrekking 184833-184844+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365). Een motivering voor het gebruik van een contralateraal cochleair implantaat moet bij de aanvraag worden toegevoegd.

b) Als de implantatie in het eerste oor gebeurde omwille van asymmetrisch bilateraal gehoorverlies of van eenzijdige doofheid en dat het gehoorverlies is geëvolueerd naar ernstig bilateraal gehoorverlies (verstrekking 184310-184321+184354-184365,

184332-184343+184354-184365, 184833-184844+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365).

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

4.1.5. Voor rechthebbenden met auditieve neuropathie; voor het contralaterale oor (verstrekkingen 184531-184542+184354-184365 en 184553-184564+184354-184365):

De verstrekkingen voor contralaterale implantatie in het geval van auditieve neuropathie (184531-184542+184354-184365 en 184553-184564+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan of na implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-11, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen de negentig dagen na de implantatie.

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

4.1.6. Voor de rechthebbenden met een congenitaal of verworven eenzijdige doofheid (verstrekkingen 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365, 184811-184822+184354-184365 en 187036-187040+184354-184365):

De verstrekkingen voor implantatie in het geval van eenzijdige doofheid bij rechthebbenden van minder dan achttien jaar (184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 en 184811-184822+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan of na implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-16 (deel A), volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting, ingediend ten laatste binnen de negentig dagen na de implantatie.

De verstrekkingen voor implantatie in het geval van eenzijdige doofheid bij rechthebbenden vanaf hun achttiende verjaardag (187036-187040+184354-184365) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan implantatie, aangevraagd op basis van formulier C-Form-I-16 (deel B), volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting.

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting.

4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 184575-184586, 184590-184601, 184612-184623, 184634-184645, 184656-184660 of 184671-184682 voor de voortijdige vervanging binnen de garantietermijn zoals bepaald in punt 3.3, kan door het College van artsen-directeurs worden verleend op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging en na evaluatie of het te vervangen hulpmiddel niet binnen de garantievoorwaarden valt.

4.4. Derogatie van de procedure

Voor de rechthebbenden die reeds geïmplantéerd werden zonder tussenkomst van de ziekteverzekering en die vóór de

implantatie aan alle criteria van de indicatiestelling bedoeld in punt 2 voldeden, kan een terugbetaling door het College van artsen-directeurs toegekend worden in de volgende gevallen:

- a) In afwijking van de in punt 4.2. beschreven procedure, voor de vervanging van het implantaat en/of de geluidsprocessor en zijn toebehoren;
- b) In afwijking van de in punt 4.1.4. beschreven procedure, voor een implantaat en geluidsprocessor en zijn toebehoren, voor het contralaterale oor indien de rechthebbende voldoet aan de indicatiecriteria bedoeld in punt 2;
- c) In afwijking van de in punt 4.2. beschreven procedure en in afwijking van de leeftijd vermeld in de omschrijving van de verstrekkingen 184774-184785 en 184796-184800, voor de vervanging van het implantaat en/of de geluidsprocessor en zijn toebehoren, indien de rechthebbende geïmplanteerd werd voor 1 januari 2024 en jonger is dan achttien jaar op het moment van de primo-implantatie;
- d) In afwijking van de in punt 4.2. beschreven procedure en in afwijking van de bepaling vermeld in punt 2.2.6., voor de vervanging van het implantaat en/of de geluidsprocessor en zijn toebehoren, indien de rechthebbende geïmplanteerd werd voor 1 januari 2024 en indien deze werd uitgevoerd meer dan 7 jaar nadat voor het slechte oor een gehoorverlies van minstens 85 dB HL werd vastgesteld.
- e) In afwijking van de in punt 4.2. beschreven procedure en in afwijking van de bepaling vermeld in punt 2.2.6., voor de vervanging van het implantaat en/of de geluidsprocessor en zijn toebehoren, indien de rechthebbende geïmplanteerd werd voor de inwerkingtreding van de vergoeding voor de verstrekking 187036-187040+184354-184365 en indien deze werd uitgevoerd meer dan zeven jaar nadat voor het slechte oor een gehoorverlies van minstens 70 dB HL werd vastgesteld.

De documenten van de eerste implantatie worden voorgelegd door een NKO-arts die deel uitmaakt van het team dat de implantatie en/of de vervanging zal uitvoeren, aan het College van artsen-directeurs, voorafgaand aan of na de implantatie/vervanging, op basis van het formulier C-Form-I-12, volledig ingevuld en ondertekend door een lid van het team van de implanterende verplegingsinrichting ingediend ten laatste binnen de negentig dagen na de implantatie.

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, binnen de dertig dagen na ontvangst van de aanvraag.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

5.2.1. Regels voor de procedure tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering (eerste implantatie en contralaterale oor):

De verzekeringstegemoetkoming is verschuldigd voor de verrichte verstrekkingen, behoudens verzet van het College van artsen-directeurs binnen de bovenvermelde termijn van dertig dagen en indien de implantatie binnen de zes maanden na de bovenvermelde termijn van dertig dagen werd uitgevoerd.

Een akkoord vervalt op de verjaardag van de rechthebbende indien:

- voor de verstrekking 184774-184785+184354-184365, de vierde verjaardag van de rechthebbende in de bovenvermelde periode van zes maanden valt,

of

- voor de verstrekking 184376-184380+184354-184365 of 184494-184505+184354-184365 of 184531-184542+184354-184365 of 184796-184800+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365 de achtste verjaardag van de rechthebbende in de bovenvermelde periode van zes maanden valt,

of

- voor de verstrekking 184391-184402+184354-184365 of 184516-184520+184354-184365 of 184553-184564+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365 de achttiende verjaardag van de rechthebbende in de bovenvermelde periode van zes maanden valt.

Indien, bij een akkoord voor de verstrekking 184796-184800+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365 of 187036-187040+184354-184365, het einde van de periode van zeven jaar zoals bepaald in punt 2.2.6. valt in de periode van het akkoord, dan vervalt het akkoord op het einde van de periode bepaald in punt 2.2.6.

5.2.2. Verstrekking 184273-184284+184354-184365, 184310-184321+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184472-184483+184354-184365:

De verzekeringstegemoetkoming is niet meer verschuldigd indien de implantatie op de dag voor de verjaardag van de rechthebbende van de leeftijd vermeld in de omschrijving van de verstrekking, nog niet is uitgevoerd.

5.2.3. Verstrekking 153016-153020 of 153053-153064 (vervanging van de geluidsprocessor vóór de leeftijd van acht jaar):

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 153016-153020 of 153053-153064 mag enkel toegekend worden aan rechthebbenden vóór de leeftijd van acht jaar en ofwel:

- minimum drie jaar na de verstrekking 184273-184284+184354-184365, 184310-184321+184354-184365, 153016-153020, 153053-153064, 184376-184380+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184494-184505+184354-184365, 184531-184542+184354-184365, 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365;

- minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 van de nomenclatuur.

5.2.4. Verstrekking 153031-153042 of 153075-153086 (vervanging van de geluidsprocessor vanaf de achtste verjaardag):

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering van de verstrekking 153031-153042 of 153075-153086 mag enkel toegekend worden aan rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag en ofwel:

- minimum drie jaar na de verstrekking 184273-184284+184354-184365, 184310-184321+184354-184365, 153016-153020, 153053-153064, 184376-184380+184354-184365, 184413-184424+184354-184365, 184450-184461+184354-184365, 184494-184505+184354-184365, 184531-184542+184354-184365, 184774-184785+184354-184365, 184796-184800+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365;

- minimum vijf jaar na de verstrekking 184295-184306+184354-184365, 184332-184343+184354-184365, 153031-153042, 153075-153086, 184391-184402+184354-184365, 184435-184446+184354-184365, 184472-184483+184354-184365, 184516-184520+184354-184365, 184553-184564+184354-184365, 184811-184822+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365, 187036-187040+184354-184365 of 187051-187062+184354-184365;

- minimum drie jaar na de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 van de nomenclatuur indien de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 werd verstrekt voor hun achtste verjaardag;

- minimum vijf jaar na de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 van de nomenclatuur indien de verstrekking 683690-683701, 691891-691902, 683233-683244 of 691935-691946 werd verstrekt vanaf hun achtste verjaardag.

5.2.5. Verstrekking 153090-153101 of 153112-153123 (vervanging van de implanteerbare delen):

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 153090-153101 kan slechts tien jaar na de verstrekking 683690-683701 van de nomenclatuur of 184273-184284+184354-184365 of 184295-184306+184354-184365 of 153090-153101 of 184376-184380+184354-184365 of 184391-184402+184354-184365 of 184413-184424+184354-184365 of 184435-184446+184354-184365 of 184494-184505+184354-184365 of 184516-184520+184354-184365 of 184774-184785+184354-184365 of 184796-184800+184354-184365 of 184811-184822+184354-184365 of 187036-187040+184354-184365 of 187051-187062+184354-184365 worden geattesteerd en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 153112-153123 kan slechts tien jaar na de verstrekking 184310-184321+184354-184365 of 184332-184343+184354-184365 of 153112-153123 of 184450-184461+184354-184365 of 184472-184483+184354-184365 of 184531-184542+184354-184365 of 184553-184564+184354-184365 of 184833-184844+184354-184365 of 184855-184866+184354-184365 of 691891-691902 of 685333-685344 van de nomenclatuur worden geattesteerd en kan slechts eenmaal per periode van tien jaar worden aangerekend.

5.2.6. Met contralateraal wordt het oor bedoeld dat het laatst een eerste implantaat kreeg.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde C-§01 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 4.1., 4.3. en 4.4. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 ° van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

8. Allerlei

Niet van toepassing.

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1 Hart

F.1.6 Hartklep

F.1.6.1 Plaatsen van een kunstklep

F.1.6.1.5 Percutane implanteerbare klepstent

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/06/2025		GEWIJZIGD	
185813 - 185824		Percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie inclusief het plaatsingssysteem, bij patiënten met een EuroSCORE II <4%, via een aanvraag bij het College artsen-directeurs			
Vergoedingscategorie :		I.E.a	Nom. Lijst	35606	
Vergoedingsbasis		12.060,00 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
				Vergoedingsbedrag	12.060,00 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§09			

F.1.12 Hartdefibrillator

F.1.12.1 Eénkamer hartdefibrillator

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026		NIEUW	
186734 - 186745		Eerste éénkamer hartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst		40401	
Vergoedingsbasis	10.372,74 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.372,74 €
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§30				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026		NIEUW	
186756 - 186760		Eénkamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst		40401	
Vergoedingsbasis	10.372,74 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.372,74 €
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§30				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026		NIEUW	
186771 - 186782		Eénkamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst		40401	
Vergoedingsbasis	10.372,74 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.372,74 €
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§30				

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1.12.2 Tweekamer hartdefibrillator

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186793 - 186804		Eerste tweekamer hartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40402		
Vergoedingsbasis	10.468,47 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.468,47 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186815 - 186826		Tweekamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40402		
Vergoedingsbasis	10.468,47 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.468,47 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186830 - 186841		Tweekamer vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40402		
Vergoedingsbasis	10.468,47 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.468,47 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

F.1.12.3 Resynchronisatie-hartdefibrillator

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186852 - 186863		Eerste resynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40403		
Vergoedingsbasis	10.512,18 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.512,18 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186874 - 186885		Vervangingsresynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40403		
Vergoedingsbasis	10.512,18 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.512,18 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186896 - 186900		Vervangingsresynchronisatie-hartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van een voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40403		
Vergoedingsbasis	10.512,18 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	10.512,18 €
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§30				

F.1.12.4 Subcutane hartdefibrillator

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW	
186911 - 186922		Subcutane hartdefibrillator, inclusief adaptor				
Vergoedingscategorie :		I.E.a		Nom. Lijst		40404
Vergoedingsbasis		13.104,39 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
					Vergoedingsbedrag	13.104,39 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026		NIEUW	
186933 - 186944		Subcutane vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor			
Vergoedingscategorie :		I.E.a	Nom. Lijst	40404	
Vergoedingsbasis	13.104,39 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	13.104,39 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186955 - 186966	Subcutane vervangingshartdefibrillator, inclusief adaptor, in het geval van voortijdige vervanging				
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	40404		
Vergoedingsbasis	13.104,39 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	13.104,39 €
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§30				

F.1.12.5 Elektrode

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186970 - 186981		Elektrode voor een hartdefibrillator, per elektrode			
Vergoedingscategorie :		I.D.a			
Vergoedingsbasis	822,37 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	822,37 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186992 - 187003		Resynchronisatie-elektrode voor een resynchronisatie-hartdefibrillator, per elektrode			
Vergoedingscategorie :		I.D.a			
Vergoedingsbasis		1.110,21 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			1.110,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
187014 - 187025		Elektrode voor een subcutane hartdefibrillator, per elektrode			
Vergoedingscategorie :		I.D.a			
Vergoedingsbasis	1.165,38 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
Vergoedingsbedrag					1.165,38 €
Vergoedingsvoorwaarde :		F-§30			

Vergoedingsvoorwaarden

F-509

Gelinkte prestaties

159132	159143
159154	159165
159176	159180
159191	159202
159213	159224
159235	159246
159250	159261
159272	159283
170634	170645
172734	172745
172756	172760
172771	172782
181775	181786
181790	181801
181812	181823
181834	181845
181856	181860
181871	181882
181893	181904
181952	181963
184214	184225
185776	185780
185791	185802
185813	185824
185850	185861

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende een kunstklep of annuloplastiesysteem, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

1.1. De verstrekkingen 159132-159143, 181775-181786, 159154-159165, 159176-159180, 181790-181801, 159191-159202, 181812-181823, 170634-170645, 159213-159224, 181871-181882, 159235-159246, 159250-159261, 181834-181845, 159272-159283, 181856-181860, 184214-184225, 181893-181904 en 185850-185861 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd op een campus van een verplegingsinrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma "cardiale pathologie B" of van het zorgprogramma C volgens de voorwaarden voorzien in artikel 51 van het koninklijk besluit van 15 juli 2004 houdende vaststelling van de normen waaraan de zorgprogramma's "cardiale pathologie" moeten voldoen om erkend te worden.

1.2. De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd op een campus van in een verplegingsinrichting of een campus van een samenwerking van verplegingsinrichtingen, verder genoemd 'de samenwerking', die aan de volgende criteria voldoet:

1.2.1. Minstens één campus binnen de verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma “cardiale pathologie B”.

Minstens één campus binnen elke verplegingsinrichting binnen de samenwerking beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma “cardiale pathologie B”.

1.2.2. Vanaf 2023 tot en met 2027 moet de verplegingsinrichting of de samenwerking ervaring hebben op het gebied van de behandeling van valvulaire pathologie, aangetoond door een jaarlijks gemiddelde van minimum 106 geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963 185776-185780, 185791-185802 of 185813-185824 uitgevoerd in de verplegingsinrichting of de samenwerking, berekend als het gemiddelde over de jaren x-4 tot x-2. Minstens de helft van deze 106 geboekte verstrekkingen moeten verstrekkingen 229596-229600 of 229515-229526 zijn.

Vanaf 2028 moet de verplegingsinrichting of de samenwerking ervaring hebben op het gebied van de behandeling van valvulaire pathologie, aangetoond door een jaarlijks gemiddelde van minimum 121 geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526 of 590236-590240 uitgevoerd in de verplegingsinrichting of de samenwerking, berekend over de jaren x-4 tot x-2. Minstens de helft van deze 121 geboekte verstrekkingen moeten verstrekkingen 229596-229600 en 229515-229526 zijn.

1.2.3. Uitgaande van de reeds aanwezige competenties en expertises duidt de verplegingsinrichting of de samenwerking één campus van de verplegingsinrichting (van de samenwerking) aan waar de indicatiestelling tot plaatsing van de percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie en de ingreep zelf worden uitgevoerd.

Deze campus beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma “cardiale pathologie B”, evenals over 3D-echografie en transoesofagale echografie.

Een permanentie van 24u/24u en van 7d/7d op deze campus van minstens één cardiochirurg met een grote ervaring in de klassieke klepchirurgie wordt gegarandeerd.

1.2.4. Een verplegingsinrichting kan slechts deel uitmaken van één samenwerking.

1.2.5. Het multidisciplinair overleg betreffende de indicatiestelling en de ingreep voor een specifieke rechthebbende wordt uitgevoerd door een multidisciplinair team dat bestaat uit minstens de volgende zes of, indien van toepassing, zeven artsenspecialisten die allen verbonden zijn aan de campus waar de ingreep wordt uitgevoerd:

- 2 interventionele cardiologen

EN

- 2 cardiochirurgen

EN

- 1 cardioloog met ervaring in transoesophageale echocardiografie

EN

- 1 cardioloog met ervaring in hartfalen

EN

- 1 geriater indien de rechthebbende 75 jaar of ouder is

Artsen-specialisten verbonden aan een verplegingsinrichting van de samenwerking mogen hier aan deelnemen.

1.2.6. Vanaf 2028 moet de implanterende interventionele cardioloog of implanterende cardiochirurg, die deel uitmaakt van het multidisciplinair team bedoeld in punt 1.2.5., een minimale ervaring hebben op het gebied van implantatie van percutaan implanteerbare klepstents in aortapositie.

Op het moment van de indiening van de kandidatuur moet deze ervaring aangetoond worden door:

- a) Het bewijs dat 10 implantaties van een percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie werden gepresteerd onder supervisie van een interventionele cardioloog of cardiochirurg die jaarlijks gemiddeld minstens 20 verstrekkingen 590236-590240 heeft gepresteerd, berekend over de jaren x-3 en x-4

OF

- b) Een jaarlijks gemiddelde van minimum 20 verstrekkingen 590236-590240 te hebben gepresteerd, berekend over de jaren x-3 en x-4.

Deze ervaring moet permanent behouden blijven per implanterend arts-specialist met een jaarlijks gemiddelde van minimum 20 gepresterde verstrekkingen 590236-590240, berekend over de jaren x-3 en x-4.

1.2.7. Een verplegingsinrichting of samenwerking kan zich kandidaat stellen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging tot 30 september van het lopende jaar op basis van het formulier F-Form-II-05, om opgenomen te worden op de lijst van verplegingsinrichtingen, samenwerkingen en implanterende artsen-specialisten die de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 kunnen attesteren.

Op basis van dit formulier stelt de Commissie een lijst van verplegingsinrichtingen, samenwerkingen en implanterende artsen-specialisten op waarvoor de kandidatuur wordt weerhouden en bepaalt de datum van inwerkingtreding van de inschrijving op de lijst van verplegingsinrichtingen, samenwerkingen en implanterende artsen-specialisten; de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd vanaf die datum. Deze lijst zal gepubliceerd en geactualiseerd worden op de website van het RIZIV.

De opname op deze lijst wordt stilzwijgend verlengd, totdat de verplegingsinrichting, de samenwerking of de implanterende arts-specialist aangeeft dat zij niet langer aan de criteria voldoet, dat zij niet langer op deze lijst wenst te staan of totdat de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting, de samenwerking of de implanterende arts-specialist niet langer voldoet aan de vereiste criteria.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting of de samenwerking niet langer

voldoet aan de criteria, wordt de tegemoetkoming voor dit hulpmiddel voor deze verplegingsinrichting of deze samenwerking geschrapt.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de implanterende arts-specialist niet langer voldoet aan de criteria, wordt deze van de lijst voor deze verplegingsinrichting of deze samenwerking geschrapt. Indien alle implanterende artsen-specialisten van een verplegingsinrichting of een samenwerking van de lijsten worden geschrapt, zal deze verplegingsinrichting of samenwerking eveneens van de lijst worden geschrapt.

De Dienst voor geneeskundige verzorging informeert de verplegingsinrichting, de samenwerking of de implanterende arts-specialist en de Commissie hierover.

Elke wijziging aan de gegevens uit het formulier F-Form-II-05 moet spontaan meegedeeld worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging door het indienen van een nieuw geactualiseerd formulier F-Form-II-05.

1.2.8. De verplegingsinrichting of de samenwerking dient de gegevens omtrent de implantaties en de opvolging te registreren via het online-register zoals vermeld in punt 4.1.1.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting of de samenwerking de opvolgingsgegevens niet binnen de vooropgestelde termijn heeft overgemaakt, brengt de Dienst voor geneeskundige verzorging de verplegingsinrichting of de samenwerking hiervan op de hoogte.

Wanneer de verplegingsinrichting of de samenwerking de ontbrekende gegevens heeft vervolledigd, brengt het de Dienst voor geneeskundige verzorging daarvan op de hoogte.

Indien de verplegingsinrichting of de samenwerking nalaat de ontbrekende gegevens te vervolledigen of een gegronde motivatie in te dienen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging binnen de 30 dagen nadat het door de Dienst voor geneeskundige verzorging hierover gewaarschuwd werd, wordt hij definitief van de lijst van verplegingsinrichtingen, samenwerkingen en implanterende artsen-specialisten geschrapt, tenzij de gegronde motivatie wordt goedgekeurd door de Commissie.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusiecriteria voor de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782:

a) Ernstige, symptomatische aortaklepstenose, gedefinieerd door de meest recente ESC richtlijnen;

EN

b) Technische haalbaarheid van de implantatie van een percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie ;

EN

- c) De geschatte levensverwachting na de implantatie bedraagt minstens twaalf maanden ;

EN

- d) De rechthebbende werd voorafgaandelijk aan de ingreep op basis van alle van toepassing zijnde inclusiecriteria geselecteerd tijdens een multidisciplinair overleg beschreven in punt 1.2.5. Het multidisciplinair team stelt een rapport op met daarin de klinische karakteristieken, relevante historiek en comorbiditeiten van de rechthebbende en hun gemotiveerde beslissing. Dit rapport vermeldt de artsen-specialisten die aanwezig waren tijdens het multidisciplinair overleg.

2.2. Bovenop de inclusiecriteria vermeld onder punt 2.1, moet de rechthebbende voldoen aan minstens één van de volgende inclusiecriteria voor verstrekkingen 172734-172745 en 172756-172760:

- a) De rechthebbende is inoperabel via chirurgie

OF

- b) De rechthebbende heeft een EuroSCORE II > 8%.

2.3. Bovenop de inclusiecriteria vermeld onder punt 2.1, moet de rechthebbende voldoen aan de volgende inclusiecriteria voor de verstrekkingen 185776-185780 en 185791-185802:

- a) De rechthebbende heeft een EuroSCORE II $\leq 8\%$ en $\geq 4\%$

EN

- b) De rechthebbende is minstens 75 jaar oud op het moment van de implantatie.

2.4. Bovenop de inclusiecriteria vermeld onder punt 2.1, moet de rechthebbende voldoen aan de volgende inclusiecriteria voor verstrekking 185813-185824:

- a) De rechthebbende heeft een EuroSCORE II <4%

EN

- b) Een verantwoording van de keuze van het multidisciplinair team om een percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie te implanteren bij een rechthebbende met een EuroSCORE II <4% moet expliciet vermeld worden in het aanvraagformulier F-Form-I-22 en het rapport, beschreven in punt 2.1.d).

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 170634-170645, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802,

185813-185824, 184214-184225, 185850-185861 en 181893-181904 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

Een systeem met snelle plaatsing, waarvan sprake in verstrekking 170634-170645, wordt gedefinieerd als een systeem waarbij men maximaal 3 hechtingen nodig heeft om de klep vast te maken.

De hulpmiddelen bedoeld onder de verstrekking 181893-181904 betreffen hulpmiddelen die op een nominatieve lijst staan van de verstrekkingen 159132-159143, 181775-181786, 159154-159165, 159176-159180, 181790-181801, 159191-159202, 181812-181823, 170634-170645, 159213-159224, 181871-181882, 159235-159246, 159250-159261, 181834-181845, 159272-159283 en 181856-181860, en waarvoor een derogatie voor gebruik buiten CE-markering werd toegekend door de Minister bevoegd voor Volksgezondheid.

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802 en 185813-185824 dekken de klepstent, het plaatsingssysteem en alle hulpmiddelen nodig om de klepstent op het plaatsingssysteem te monteren.

Verstrekking 172771-172782 dekt de introductiehulsen, de voerdraden, de dilatatiekatheters en de inflatie hulpmiddelen die gebruikt worden bij de implantatie van een percutaan implanteerbare klepstent.

In het kader van verstrekkingen 184214-184225 en 185850-185861, aangetoonde verminderde klepbladverkalking wordt gedefinieerd als een statistisch significant lagere calciumconcentratie spectrofotometrisch gekwantificeerd in kleppen geïmplantéerd in een juveniel schapenmodel (dat wil zeggen tussen 3 en 5 maanden oud) ten opzichte van een andere klep die reeds opgenomen is op de nominatieve lijst van de verstrekking 159191-159202 of 181812-181823.

3.2. Criteria

3.2.1. Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802 en 185813-185824 moet het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoen:

a) ofwel is het hulpmiddel goedgekeurd door de FDA met een PMA;

b) ofwel is aangetoond in een gerandomiseerde klinische studie met een opvolging van minstens 12 maanden dat het hulpmiddel niet inferieur is aan een heelkundige ingreep;

EN

is aangetoond in één of meerdere klinische studies of registers met in totaal minimaal 200 patiënten dat het hulpmiddel een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft;

c) ofwel is aangetoond in een gerandomiseerde klinische studie met een opvolging van minstens 12 maanden, dat het hulpmiddel niet inferieur is aan een reeds op de nominatieve lijst voorkomend hulpmiddel;

EN

is aangetoond in één of meerdere klinische studies of registers met in totaal minimaal 200 patiënten dat het hulpmiddel een

aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft;

d) ofwel is aangetoond in één of meerdere single-arm prospectieve klinische studies met een opvolging van minstens 12 maanden en in totaal minimaal 200 patiënten dat het hulpmiddel resultaten bekomt vergelijkbaar met de huidige beste klinische praktijken ("best clinical practice");

EN

is aangetoond in één of meerdere klinische studies of registers met in totaal minimaal 200 patiënten dat het hulpmiddel een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft.

3.2.2. Voor de verstrekkingen 172734-172745 of 172756-172760 moet de studiegroep van de studie(s) of register(s) uitgevoerd met het hulpmiddel bestaan uit patiënten die inoperabel zijn of patiënten met een EuroScore II >8%.

Voor de verstrekkingen 185776-185780 of 185791-185802 moet de studiegroep van de studie(s) of register(s) uitgevoerd met het hulpmiddel bestaan uit patiënten met een EuroScore II $\leq 8\%$ en $\geq 4\%$.

Voor de verstrekking 185813-185824 moet de studiegroep van de studie(s) of register(s) uitgevoerd met het hulpmiddel bestaan uit patiënten met een EuroScore II $< 4\%$.

Voor de verstrekking 181952-181963 moet het hulpmiddel opgenomen zijn op minstens één van de nominatieve lijsten van verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 185776-185780, 185791-185802 of 185813-185824.

De percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie die het onderwerp vormt van de aanvraag tot opname op de nominatieve lijst van de verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802 of 185813-185824 kan een licht gewijzigde versie zijn van de percutaan implanteerbare klepstent in aortapositie die geëvalueerd wordt in deze klinische studies en registers.

3.2.3. Een biologisch klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard met aangetoonde verminderde klepbladverkalking, implanteerbaar in aorta of mitralispositie, kan eenmalig tijdelijk ingeschreven (voor een periode van 7 jaar) worden op de nominatieve lijst van verstrekkingen 184214-184225 of 185850-185861 indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

a) Er is aangetoond in een gerandomiseerde preklinische studie in juveniele schapen (dat wil zeggen tussen 3 en 5 maanden oud) met een opvolging van minstens 8 maanden en in totaal minstens 30 schapen dat het weefsel waaruit de klepbladen gemaakt worden een calciumconcentratie heeft die statistisch significant lager is dan deze van het weefsel waaruit de klepbladen van een andere kunstklep, die reeds opgenomen werd op de nominatieve lijst van verstrekkingen 159191-159202 of 181812 - 181823, gemaakt worden;

b) Er worden één of meerdere gerandomiseerde of single-arm prospectieve klinische studies uitgevoerd op het moment van indiening van de aanvraag tot opname op de nominatieve lijst. Deze studies dienen gepubliceerd te zijn in een peer-reviewed tijdschrift en reeds data over opvolging voor te kunnen leggen over minstens 4 jaar in minstens 500 patiënten.

Een biologisch klep met klepbladen op basis van dierlijk pericard met aangetoonde verminderde klepbladverkalking, implanteerbaar in aorta of mitralispositie, kan zonder beperking in de tijd ingeschreven worden op de nominatieve lijst van verstrekkingen 184214-184225 of 185850-185861 indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

a) Er is aangetoond in een gerandomiseerde preklinische studie in juveniele schapen (dat wil zeggen tussen 3 en 5 maanden oud) met een opvolging van minstens 8 maanden en in totaal minstens 30 schapen dat het weefsel waaruit de klepbladen gemaakt worden een calciumconcentratie heeft die statistisch significant lager is dan deze van het weefsel waaruit de klepbladen van een andere kunstklep, die reeds opgenomen werd op de nominatieve lijst van verstrekkingen 159191-159202 of 181812-181823, gemaakt worden;

b) Voor opname op de nominatieve lijst voor verstrekking 184214-184225 is er bijkomend aangetoond, aan de hand van één of meerdere gerandomiseerde of single-arm prospectieve klinische studies met een opvolging van minstens 10 jaar, dat de mate van klepvervanging ten gevolge van klepverkalking lager is ten opzichte van een andere kunstklep die reeds opgenomen werd op de nominatieve lijst van verstrekkingen 159191-159202.

c) Voor opname op de nominatieve lijst voor verstrekking 185850-185861 is er bijkomend aangetoond, aan de hand van één of meerdere gerandomiseerde of single-arm prospectieve klinische studies met een opvolging van minstens 10 jaar, dat de mate van klepvervanging ten gevolge van klepverkalking lager is ten opzichte van een andere kunstklep die reeds opgenomen werd op een nominatieve lijst van verstrekking 181812-181823.

De kunstklep die het onderwerp vormt van de aanvraag tot opname op de nominatieve lijst van de verstrekkingen 184214-184225 of 185850-185861 kan een licht gewijzigde versie zijn van de kunstklep die geëvalueerd wordt in deze preklinische en klinische studies.

In het geval dat de inschrijving op de nominatieve lijst zonder beperking in de tijd voorafgegaan wordt door een tijdelijk inschrijving op de nominatieve lijst, dient niet voldaan te worden aan het eerste criteria tot opname op de nominatieve lijst zonder beperking in de tijd.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

4.1.1. Een tegemoetkoming door de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 159132-159143, 181775-181786, 159154-159165, 159176-159180, 181790-181801, 159191-159202, 181812-181823, 170634-170645, 159213-159224, 181871-181882, 159235-159246, 159250-159261, 181834-181845, 159272-159283, 181856-181860, 184214-184225, 181893-181904, 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 185850-185861 kan slechts toegekend worden indien het registratieformulier F-Form-I-17 binnen de negentig dagen na de implantatie geldig werd ingevuld via de online toepassing.

De opvolgingsgegevens betreffende een ingreep op de aortaklep zoals opgenomen in het formulier F-Form-I-18 dienen binnen de negentig dagen na de implantatie geldig te worden ingevuld via de online toepassing.

De handleiding met de manier waarop de gegevens geregistreerd en gevalideerd worden alsook de wijze waarop de overdracht aan de Belgian Working Group Interventional Cardiology, de Belgian Association of Cardio-thoracic Surgeons en de Commissie dient te gebeuren, worden vastgesteld door de Commissie en de Dienst voor geneeskundige verzorging.

De terugbetalingsaanvraag voor de verstrekking 181893-181904 wordt na de implantatie ingediend bij het College van artsen-directeurs.

Die aanvraag omvat het formulier F-Form-I-15 en een kopie van de derogatie toegekend door de Minister.

De beslissing van het College wordt onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-arts, aan de ziekenhuisapotheker en aan de implanterend arts-specialist.

4.1.2. De verstrekkingen 172734-172745 en 185776-185780 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na ontvangst van een volgnummer. Dit dient binnen de negentig dagen na de implantatie aangevraagd te worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging via een online toepassing. Deze aanvraag gebeurt door middel van het formulier F-Form-I-08 voor verstrekking 172734-172745 en door middel van het formulier F-Form-I-21 voor verstrekkingen 185776-185780, volledig ingevuld en ingediend conform de handleiding. Het volgnummer wordt onmiddellijk meegedeeld aan de adviserend-arts en de gedelegeerde personen verantwoordelijk voor het administratief aanvragen en administratief raadplegen van de volgnummers, die ten allen tijde de volgnummers van hun betrokken rechthebbenden kunnen raadplegen.

De handleiding met de manier waarop een volgnummer wordt aangevraagd, wordt vastgesteld door de Commissie en de Dienst voor geneeskundige verzorging.

4.1.3. De verstrekking 185776-185780 kan slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van het gebruik van die hulpmiddelen aan de adviserend-arts. Die notificatie omvat het rapport beschreven in punt 2.1.d).

4.1.4. De verstrekking 185813-185824 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College artsen-directeurs.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt ingediend door de implanterende arts-specialist door middel van het volledig ingevulde formulier F-Form-I-22 en het rapport beschreven in punt 2.1.d).

Het College van artsen-directeurs deelt zijn gemotiveerde beslissing mee binnen de 30 dagen die volgen op de datum van ontvangst van de aanvraag aan de adviserend-arts, aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend en de ziekenhuisapotheker.

Indien het College van artsen-directeurs geen akkoord geeft voor deze aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering, dient verstrekking 181952-181963 geattesteerd te worden.

4.2. Vervanging

Niet van toepassing.

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

4.4. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 zijn niet cumuleerbaar met de verstrekking 159294-159305, 184870-184881, 184892-184903 en 184914-

De verstrekking 172771-172782 kan enkel geattesteerd worden in combinatie met de verstrekking 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802 of 185813-185824.

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 kunnen slechts eenmaal per hospitalisatie geattesteerd worden.

De verstrekkingen 172734-172745, 172756-172760, 181952-181963, 185776-185780, 185791-185802, 185813-185824 en 172771-172782 kunnen voor een rechthebbende slechts eenmaal in een periode van 12 maanden geattesteerd worden.

5.2. Andere regels

5.2.1. Jaarlijks aantallen tegemoetkomingen op nationaal niveau

Het aantal tegemoetkomingen van de verplichte ziekteverzekering onder verstrekking 172734-172745 wordt beperkt tot 2.200 per jaar.

Het aantal tegemoetkomingen van de verplichte ziekteverzekering onder verstrekking 185776-185780 wordt beperkt tot 300 per jaar.

Het aantal tegemoetkomingen van de verplichte ziekteverzekering onder verstrekking 185813-185824 wordt beperkt tot 10 per jaar.

5.2.2. Jaarlijks aantal tegemoetkomingen per verplegingsinrichting of samenwerking

Het aantal tegemoetkomingen onder verstrekking 172734-172745 en 185776-185780 per verplegingsinrichting of samenwerking opgenomen op de lijst zoals vastgelegd in punt 1.2.7., wordt jaarlijks bepaald door een proportionele verdeling over de verplegingsinrichtingen en samenwerkingen, gebaseerd op het totaal aantal geboekte 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, 172756-172760, 185776-185780, 185791-185802 en 185813-185824 volgens de volgende berekeningswijze:

a) Voor het kalenderjaar x wordt het totaal aantal geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, 172756-172760, 185776-185780, 185791-185802 en 185813-185824, voor de jaren $x-4$ tot $x-2$ voor alle verplegingsinrichtingen op de lijst van verplegingsinrichtingen, samenwerkingen en implanterende artsen-specialisten samen bepaald. Dit aantal is T in de formule van punt 5.2.2.d);

b) Voor het kalenderjaar x wordt voor elke toegetreden verplegingsinrichting of samenwerking het totaal aantal geboekte verstrekkingen 229596-229600, 229515-229526, 172734-172745, of 172756-172760, 185776-185780, 185791-185802 en 185813-185824, voor de jaren $x-4$ tot $x-2$, bepaald. Dit aantal is A in de formule van punt 5.2.2.d);

c) Voor de proportionele verdeling van het aantal verstrekkingen 172734-172745 is N_t , beschreven in punt 5.2.2. d), het jaarlijks aantal tegemoetkomingen vastgesteld voor verstrekking 172734-172745 onder punt 5.2.1. Voor de proportionele verdeling van het aantal verstrekkingen 185776-185780 is N_t , beschreven in punt 5.2.2. d), het jaarlijks aantal tegemoetkomingen vastgesteld voor verstrekking 185776-185780 onder punt 5.2.1;

d) Het aantal tegemoetkomingen voor verstrekkingen 172734-172745 en 185776-185780 per toegetreden verplegingsinrichting of samenwerking wordt berekend volgens de volgende formule: $N_t^* A/(T)$;

e) Het bekomen getal wordt rekenkundig afgerond naar het dichtstbijzijnde gehele getal;

f) Per toegetreden verplegingsinrichting of samenwerking wordt het aantal toegekende tegemoetkomingen voor verstrekkingen 172734-172745 en 185776-185780 opgeteld. Indien de bekomen som minder dan 42 bedraagt, wordt het aantal tegemoetkomingen op nul gesteld;

g) Indien het jaarlijkse aantal tegemoetkomingen niet volledig werd toegekend ten gevolge van punt 5.2.2.f), wordt het niet toegekende aandeel herverdeeld onder de verplegingsinrichtingen of samenwerkingen die een som van minstens 42 verstrekkingen 172734-172745 en 185776-185780 verkregen, zoals vermeld in punt 5.2.2.f).

5.2.3. Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat het aantal ingrepen in de toegetreden verplegingsinrichting of in de toegetreden samenwerking het toegekende jaarlijks aantal tegemoetkomingen bereikt, brengt het de verzekeringsinstellingen hiervan op de hoogte.

5.2.4. Het jaarlijks aantal tegemoetkomingen voor verstrekking 172734-172745 en 185776-185780 per verplegingsinrichting of samenwerking wordt gecommuniceerd voor 1 december.

5.2.5. Overgangsmaatregelen

Het aantal reeds ontvangen volgnummers per verplegingsinrichting of samenwerking voor verstrekkingen 172734-172745 gepresteerd in 2025 is inbegrepen in het aantal toegekende tegemoetkomingen onder verstrekking 172734-172745 voor het volledige jaar 2025, zoals vastgelegd onder punt 5.2.2.

Voor het jaar van inwerkingtreding wordt het aantal toegekende tegemoetkomingen voor verstrekkingen 185776-185780 en 185813-185824 pro rata bepaald, gebaseerd op de datum van inwerkingtreding van deze vergoedingsvoorwaarde.

De lijst van verplegingsinrichtingen en samenwerking in voege op 1 januari 2025 blijft van toepassing en kan niet worden aangepast in de loop van 2025.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

De “Belgian Working Group on Interventional Cardiology” en de “Belgian Association for Cardio-Thoracic Surgery” maken om de twee jaar een evaluatie op van de verzamelde gegevens met verslag en toelichting aan de Commissie. De aard van het verslag wordt door de Commissie vastgesteld.

7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde F-§09 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 1.2.7., 2.1. d), 2.4. b), 4.1.1., 4.1.2., 4.1.3. en 4.1.4. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1°, 2°, 3° en 4° van de wet.

De verwerking van de persoonsgegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 1°, 2°, 3° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/12, 1° en 2° van de wet hebben toegang tot de gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

8. Allerlei

Niet van toepassing.

Gelinkte prestaties

186734	186745
186756	186760
186771	186782
186793	186804
186815	186826
186830	186841
186852	186863
186874	186885
186896	186900
186911	186922
186933	186944
186955	186966
186970	186981
186992	187003
187014	187025

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende hartdefibrillatoren en elektroden, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944, 186955-186966, 186970-186981, 186992-187003 en 187014-187025 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd op een campus van een verplegingsinrichting, die aan de volgende criteria voldoet:

1.1. De campus van de verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het volledige zorgprogramma “cardiale pathologie” B en E.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1. Inclusie criteria

2.2.1. De rechthebbende werd geselecteerd voor behandeling met een hartdefibrillator in overeenstemming met de meest recente richtlijnen van de European Society of Cardiology.

2.2.2. Voor de verstrekkingen 186852-186863, 186874-186885 en 186896-186900:

a) NYHA klasse II of III niettegenstaande optimale medicamenteuze behandeling gedurende ≥ 3 maanden na diagnose van cardiomyopathie;

EN

1) QRS-complex ≥ 130 ms onafhankelijk van het soort bundeltakblok;

OF

2) Verwachte ventriculaire pacingnood $> 40\%$;

OF

b) een kandidaat zijn voor ablatie van de bundel van His (atrioventriculaire knoop) omwille van ongecontroleerde atriale ritme stoornissen ongeacht de NYHA klasse en ejectiefractie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

De hartdefibrillator is een generator van elektrische impulsen uitgerust met een batterij die als geheel wordt geïmplant. Om de hartritme stoornissen te detecteren en te behandelen moet de hartdefibrillator met minstens één elektrode fysiek verbonden zijn.

De hartdefibrillator moet uitgerust zijn met een functie die opvolging via telemonitoring van de patiënt mogelijk moet maken.

3.2. Criteria

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885 of 186896-186900, dient voor het hulpmiddel de volgende minimale theoretische levensduur aangetoond te worden:

a) 7 jaar voor een éénkamer hartdefibrillator, onder de volgende specifieke omstandigheden:

1) Stimulatieparameters: 25% VVIR stimulatie met alle functies actief (inclusief elektrogrammen en frequentierespons);

2) Stimulatiefrequentie: basisfrequentie van 70 slagen per minuut;

3) Stimulatie-impedantie: $500 \Omega \pm 1\%$;

4) Impuls parameters: amplitude van 2,5 V en duur van 0,4 ms;

5) Telemonitoring: continue activatie met 12 volledige rapporttransmissies per jaar;

6) Therapieladingen: 20 ladingen voor maximale energitherapie (naast de herformattering(en) voorzien door de fabrikant).

b) 6,5 jaar voor een tweekamer hartdefibrillator, onder de volgende specifieke omstandigheden:

1) Stimulatieparameters: 25% DDIR stimulatie met alle functies actief (inclusief elektrogrammen en frequentierespons);

2) Stimulatiefrequentie: basisfrequentie van 70 slagen per minuut;

3) Stimulatie-impedantie: $500 \Omega \pm 1\%$;

4) Impuls parameters: amplitude van 2,5 V en duur van 0,4 ms;

5) Telemonitoring: continue activatie met 12 volledige rapporttransmissies per jaar;

6) Therapieladingen: 20 ladingen voor maximale energitherapie (naast de herformattering(en) voorzien door de fabrikant).

c) 5,5 jaar voor een resynchronisatie-hartdefibrillator, onder de volgende specifieke omstandigheden:

- 1) Stimulatieparameters: 100% frequentieresponsieve stimulatie van het atrium en beide ventrikels met alle functies actief (inclusief elektrogrammen en frequentierespons);
- 2) Stimulatiefrequentie: basisfrequentie van 70 slagen per minuut;
- 3) Stimulatie-impedantie: $500 \Omega \pm 1\%$;
- 4) Impuls parameters: amplitude van 2,5 V en duur van 0,4 ms;
- 5) Telemonitoring: continue activatie met 12 volledige rapporttransmissies per jaar;
- 6) Therapieladingen: 12 ladingen voor maximale energitherapie (naast de herformattering(en) voorzien door de fabrikant).

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966, moet het hulpmiddel aan één van de volgende criteria voldoen:

- 1) Goedgekeurd door de FDA met een PMA;

OF

- 2) Aangetoonde veiligheid en werkzaamheid met behulp van een prospectieve klinische studie of een prospectief register met in totaal minstens 300 geïnccludeerde patiënten, waarvan er minstens 100 werden opgevolgd voor 1 jaar, en waarvan de resultaten werden gepubliceerd in een peer-reviewed tijdschrift. De resultaten in verband met de werkzaamheid en de veiligheid moeten vergelijkbaar zijn met een éénkamer hartdefibrillator of subcutane hartdefibrillator die aan de definitie opgenomen in deze vergoedingsvoorwaarden voldoet.

3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 186734-186745, 186756-186760, 186771-186782, 186793-186804, 186815-186826, 186830-186841, 186852-186863, 186874-186885, 186896-186900, 186911-186922, 186933-186944 en 186955-186966, moet een volledige garantie gegeven worden voor de volgende periode:

- a) Voor een éénkamer hartdefibrillator: 8 jaar;
- b) Voor een tweekamer hartdefibrillator: 7 jaar;
- c) Voor een resynchronisatie-hartdefibrillator: 4,5 jaar;
- d) Voor een implanteerbare subcutane hartdefibrillator: 5 jaar.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Geen administratieve verplichting.

4.2. Vervanging

Geen administratieve verplichting.

4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 186771-186782, 186830-186841, 186896-186900 en 186955-186966 voor een voortijdige vervanging kan worden toegestaan op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garanties.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

De verstrekking 186756-186760 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 8 jaar na verstrekking 186734-186745 of ten vroegste 7 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een éénkamer hartdefibrillator.

De verstrekking 186815-186826 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 7 jaar na verstrekking 186793-186804 of ten vroegste 5 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een tweekamer hartdefibrillator.

De verstrekkingen 186852-186863, 186874-186885 en 186896-186900 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de verstrekking 186992-187003 wordt geattesteerd binnen de 6 maanden na de implantatie van een resynchronisatie-hartdefibrillator.

De verstrekking 186874-186885 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 4,5 jaar na verstrekking 186852-186863 of ten vroegste 3 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een resynchronisatie-hartdefibrillator en een resynchronisatie-elektrode.

De verstrekking 186933-186944 kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering ten vroegste 5 jaar na verstrekking 186911-186922 of ten vroegste 3 jaar na een tegemoetkoming van de verplichte verzekering in het kader van de overeenkomst implanteerbare hartdefibrillatoren voor een subcutane hartdefibrillator.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

De Commissie kan ten allen tijde aan de “Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA)” een evaluatie met verslag vragen.

De aard van deze evaluatie wordt door de Commissie vastgesteld.

7. Verwerking van de gegevens

Niet van toepassing.

8. Allerlei

Niet van toepassing.

J. Plastische en reconstructieve heelkunde

J.1 Implantaten of weefselexpanders

J.1.1 Borstklierreconstructie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/01/2026			NIEUW
186712 - 186723		Implantaat of weefselexpander voor borstreconstructie, inclusief toebehoren			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	420,00 €	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	420,00 €	Veiligheidsgrens (€)	0,00 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	420,00 €
Vergoedingsvoorwaarde :		J-§02			

J.1.2 Niet-borstklierreconstructie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
162735 - 162746		Tijdelijke weefselexpander voor niet-borstreconstructie, inclusief toebehoren			
Vergoedingscategorie :		I.B.a			
Vergoedingsbasis	426,35 €	Veiligheidsgrens (%)	0,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	426,35 €	Veiligheidsgrens (€)	0,00 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	426,35 €
Vergoedingsvoorwaarde :		J-§02			

Vergoedingsvoorwaarden

J-§02	
Gelinkte prestaties	
162735	162746
186712	186723

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de borstimplantaten en weefselexpanders, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 186712-186723 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan volgend criterium voldoet:

- ondergaan hebben van één van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486, 252512-252523, 252630-252641, 252733-252744, 252755-252766 of 252770-252781 van de nomenclatuur
- bij genderdysforie

De verstrekking 162735-162746 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan volgend criterium voldoet:

excisie van huidtumoren of littekens of reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Het akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van de adviserend-arts voor de verstrekkingen 251576-251580 en 251650-251661 van de nomenclatuur impliceert een akkoord van de adviserend-arts voor de verstrekking 186712-186723.

In de andere gevallen is er geen administratieve verplichting.

4.2. Vervanging

Het akkoord, voorafgaand aan de implantatie, van de adviserend-arts voor de verstrekking 252630-252641 van de nomenclatuur impliceert een akkoord van de adviserend-arts voor de verstrekking 186712-186723.

In de andere gevallen is er geen administratieve verplichting.

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing.

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 186712-186723 is toegestaan naar aanleiding van de verstrekkingen 251576-251580, 251650-251661, 252593-252604, 252453-252464, 252475-252486, 252512-252523, 252630-252641, 252733-252744, 252755-252766 of 252770-252781 van de nomenclatuur en bij genderdysforie.

5.3. Derogatie van attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde J-§02 worden geregistreerd zijn deze bepaald onder punten 4.1. en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 1° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° en 2° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 2° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

8. Allerlei

Niet van toepassing.

L. Orthopedie en traumatologie

L.2 Gewrichten

L.2.2 Onderste lidmaat

L.2.2.2 Knie

L.2.2.2.1 Femorale componenten

L.2.2.2.1.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165874 - 165885		Femorale unicondylaire component, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34001	
Vergoedingsbasis	961,76 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	144,26 €
				Vergoedingsbedrag	817,50 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165896 - 165900		Femorale unicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34002	
Vergoedingsbasis	1.189,81 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	178,47 €
				Vergoedingsbedrag	1.011,34 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.1.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165911 - 165922		Femorale bicondylaire component, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34003	
Vergoedingsbasis	1.269,12 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	190,36 €
				Vergoedingsbedrag	1.078,76 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165933 - 165944		Femorale bicondylaire component voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34004	
Vergoedingsbasis		1.269,12 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 15,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 190,36 €
					Vergoedingsbedrag 1.078,76 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165955 - 165966		Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34005		
Vergoedingsbasis	1.388,10 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	208,21 €
				Vergoedingsbedrag	1.179,89 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
165970 - 165981		Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34006	
Vergoedingsbasis	1.388,10 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	208,21 €
				Vergoedingsbedrag	1.179,89 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/05/2015			GEWIJZIGD
171113 - 171124		Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.i	Nom. Lijst	34070		
Vergoedingsbasis	1.662,42 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	20,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	332,48 €
				Vergoedingsbedrag	1.329,94 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166036 - 166040		Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34009	
Vergoedingsbasis	1.487,25 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	223,08 €
				Vergoedingsbedrag	1.264,17 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.1.3 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166073 - 166084		Femorale component van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, te gebruiken met of zonder cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	34011		
Vergoedingsbasis	2.500,00 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	2.500,00 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.1.4 Bicompartimenteel

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166095 - 166106

Femorale component van een bicompartimentele prothese, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34012		
Vergoedingsbasis	1.189,81 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	178,47 €
				Vergoedingsbedrag	1.011,34 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

L.2.2.2.1.5 Oppervlakteimplantaat

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166110 - 166121

Oppervlakteimplantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen (behalve ter hoogte van de trochlea), voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34013		
Vergoedingsbasis	1.536,83 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	230,52 €
				Vergoedingsbedrag	1.306,31 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$15,L-\$09				

L.2.2.2.2 Tibiale componenten

L.2.2.2.2.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166132 - 166143

Tibiale unicondylaire component, monobloc in polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34014		
Vergoedingsbasis	644,48 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	96,67 €
				Vergoedingsbedrag	547,81 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166154 - 166165

Tibiale unicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34015		
Vergoedingsbasis	644,48 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	96,67 €
				Vergoedingsbedrag	547,81 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$08,L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166176 - 166180		Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34016	
Vergoedingsbasis	396,61 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	59,49 €
				Vergoedingsbedrag	337,12 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166191 - 166202		Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34017	
Vergoedingsbasis	396,61 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	59,49 €
				Vergoedingsbedrag	337,12 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166213 - 166224		Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34018	
Vergoedingsbasis	644,48 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	96,67 €
				Vergoedingsbedrag	547,81 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166235 - 166246		Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34019	
Vergoedingsbasis	694,04 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	104,10 €
				Vergoedingsbedrag	589,94 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166250 - 166261		Unicondylaire insert in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34020	
Vergoedingsbasis	297,44 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	44,61 €
				Vergoedingsbedrag	252,83 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166272 - 166283		Unicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34021	
Vergoedingsbasis	297,44 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	44,61 €
				Vergoedingsbedrag	252,83 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$08,L-\$09				

L.2.2.2.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166294 - 166305		Tibiale bicondylaire component, monobloc in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34022	
Vergoedingsbasis	322,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	48,33 €
				Vergoedingsbedrag	273,90 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166316 - 166320		Tibiale bicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34023		
Vergoedingsbasis	322,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	48,33 €
				Vergoedingsbedrag	273,90 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$08,L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166331 - 166342		Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34024	
Vergoedingsbasis	889,37 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	133,40 €
				Vergoedingsbedrag	755,97 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166353 - 166364		Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34025		
Vergoedingsbasis	1.110,49 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	166,57 €
				Vergoedingsbedrag	943,92 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166375 - 166386		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34026	
Vergoedingsbasis	793,20 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	118,98 €
				Vergoedingsbedrag	674,22 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166390 - 166401		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34027	
Vergoedingsbasis	793,20 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	118,98 €
				Vergoedingsbedrag	674,22 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166412 - 166423		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34028	
Vergoedingsbasis	941,92 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	141,28 €
				Vergoedingsbedrag	800,64 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166434 - 166445		Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, met anti-allergische nitride behandeling			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34029	
Vergoedingsbasis	941,92 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	141,28 €
				Vergoedingsbedrag	800,64 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/05/2015			GEWIJZIGD
171135 - 171146		Bicondylaire insert in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34071		
Vergoedingsbasis	401,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	60,18 €
				Vergoedingsbedrag	341,05 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166471 - 166482		Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34031		
Vergoedingsbasis	446,17 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	66,92 €
				Vergoedingsbedrag	379,25 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09				

L.2.2.2.3 Bicondylaire (voor revisie)

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166530 - 166541		Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34034	
Vergoedingsbasis	892,35 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	133,85 €
				Vergoedingsbedrag	758,50 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166552 - 166563		Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34035	
Vergoedingsbasis	991,50 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	148,72 €
				Vergoedingsbedrag	842,78 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/05/2015			GEWIJZIGD
171150 - 171161		Bicondylaire insert in polyethyleen, voor revisie			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34072		
Vergoedingsbasis	530,05 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	79,50 €
				Vergoedingsbedrag	450,55 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166596 - 166600		Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34037		
Vergoedingsbasis	495,76 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	74,36 €
				Vergoedingsbedrag	421,40 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.4 Tibiaal component van modulaire scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166655 - 166666		Tibiale component van een modulaire scharnierprothese, monobloc metal-backed, as inbegrepen, te gebruiken met of zonder cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst		34040	
Vergoedingsbasis	1.750,00 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	1.750,00 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166670 - 166681		Tibiale dekplaat van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, te gebruiken met of zonder cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst		34041	
Vergoedingsbasis	1.600,00 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	1.600,00 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166692 - 166703		Insert in polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34042	
Vergoedingsbasis	466,60 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	69,99 €
				Vergoedingsbedrag	396,61 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166714 - 166725		Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34043	
Vergoedingsbasis	466,60 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	69,99 €
				Vergoedingsbedrag	396,61 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-\$08,L-\$09				

L.2.2.2.2.5 Bicompartimenteel					
-------------------------------	--	--	--	--	--

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166736 - 166740		Tibiale component voor een bicompartimenteale prothese, monobloc in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34044	
Vergoedingsbasis	322,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	48,33 €
				Vergoedingsbedrag	273,90 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166751 - 166762		Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34045	
Vergoedingsbasis	322,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	48,33 €
				Vergoedingsbedrag	273,90 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166773 - 166784		Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34046		
Vergoedingsbasis	793,20 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	118,98 €
				Vergoedingsbedrag	674,22 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166795 - 166806		Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34047		
Vergoedingsbasis	941,92 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	141,28 €
				Vergoedingsbedrag	800,64 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166810 - 166821		Insert in polyethyleen voor een bicompartimentele prothese			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34048		
Vergoedingsbasis	396,61 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	59,49 €
				Vergoedingsbedrag	337,12 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166832 - 166843		Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een bicompartimentele prothese			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34049		
Vergoedingsbasis	396,61 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	59,49 €
				Vergoedingsbedrag	337,12 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.3 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166854 - 166865		Spacer in cement met antibiotica geïmpregneerd			
Vergoedingscategorie :	I.E.g	Nom. Lijst	34050		
Vergoedingsbasis	674,22 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	10,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	67,42 €
				Vergoedingsbedrag	606,80 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.4 Femoro-patellaire componenten

L.2.2.2.4.1 Trochlea

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166876 - 166880		Trochlea voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34051		
Vergoedingsbasis	1.006,37 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	150,95 €
				Vergoedingsbedrag	855,42 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166891 - 166902		Trochlea voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34052		
Vergoedingsbasis	1.330,60 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	199,59 €
				Vergoedingsbedrag	1.131,01 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.4.2 Patella

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166913 - 166924		Patella in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34053		
Vergoedingsbasis	188,37 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	28,25 €
				Vergoedingsbedrag	160,12 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166935 - 166946		Patella in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34054		
Vergoedingsbasis	203,25 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	30,48 €
				Vergoedingsbedrag	172,77 €

L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-§08,L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166950 - 166961		Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34055	
Vergoedingsbasis		337,11 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%) 15,00%
Plafond-/ maximumprijs		/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€) 50,56 €
					Vergoedingsbedrag 286,55 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
166972 - 166983		Vaste metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34056	
Vergoedingsbasis	337,11 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	50,56 €
				Vergoedingsbedrag	286,55 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
166994 - 167005		Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :		I.E.h	Nom. Lijst	34057	
Vergoedingsbasis	366,85 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	55,02 €
				Vergoedingsbedrag	311,83 €
Vergoedingsvoorwaarde :		L-§09			

L.2.2.2.5 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
167016 - 167020		Totale scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34058	
Vergoedingsbasis	3.557,76 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	533,66 €
				Vergoedingsbedrag	3.024,10 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167031 - 167042		Modulaire scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34059		
Vergoedingsbasis	3.382,77 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	507,41 €
				Vergoedingsbedrag	2.875,36 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.6 Stelen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167053 - 167064

Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34060	
Vergoedingsbasis	297,44 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	44,61 €
				Vergoedingsbedrag	252,83 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167075 - 167086

Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34061	
Vergoedingsbasis	347,03 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	52,05 €
				Vergoedingsbedrag	294,98 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167090 - 167101

Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34062	
Vergoedingsbasis	507,64 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	76,14 €
				Vergoedingsbedrag	431,50 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167112 - 167123

Standaard femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34063	
Vergoedingsbasis	507,64 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	76,14 €
				Vergoedingsbedrag	431,50 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167134 - 167145

Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.E.h		Nom. Lijst	34064	
Vergoedingsbasis	297,44 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	44,61 €
				Vergoedingsbedrag	252,83 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167156 - 167160		Standaard tibiale of femorale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34065	
Vergoedingsbasis	347,03 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	52,05 €
				Vergoedingsbedrag	294,98 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167171 - 167182		Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34066	
Vergoedingsbasis	555,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	83,28 €
				Vergoedingsbedrag	471,95 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167193 - 167204		Offset steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst		34067	
Vergoedingsbasis	555,23 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	83,28 €
				Vergoedingsbedrag	471,95 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167215 - 167226		Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34068		
Vergoedingsbasis	670,71 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	100,60 €
				Vergoedingsbedrag	570,11 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
167230 - 167241		Steel voor een scharnierprothese, alle assemblage-elementen inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.E.h	Nom. Lijst	34069		
Vergoedingsbasis	816,52 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	122,47 €
				Vergoedingsbedrag	694,05 €
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.7 Toebehoren voor knieprothesen

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD	
167252 - 167263		Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk				
Vergoedingscategorie :		I.D.h				
Vergoedingsbasis	297,44 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	44,61 €	
					Vergoedingsbedrag	252,83 €

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD	
167274 - 167285		Femorale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk				
Vergoedingscategorie :		I.D.h				
Vergoedingsbasis	297,44 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	44,61 €	
					Vergoedingsbedrag	252,83 €

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD	
167296 - 167300		Tibiale wig, assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing met cement, per stuk				
Vergoedingscategorie :		I.D.h				
Vergoedingsbasis	366,85 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	55,02 €	
					Vergoedingsbedrag	311,83 €

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD	
167311 - 167322		Tibiale wig assemblageschroeven inbegrepen, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk				
Vergoedingscategorie :		I.D.h				
Vergoedingsbasis	366,85 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	55,02 €	
					Vergoedingsbedrag	311,83 €

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD	
167333 - 167344		Tibiale of femorale huls voor plaatsing met cement, per stuk				
Vergoedingscategorie :		I.D.h				
Vergoedingsbasis	525,50 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	78,82 €	
					Vergoedingsbedrag	446,68 €

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
167355 - 167366		Tibiale of femorale huls, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag, per stuk			
Vergoedingscategorie :		I.D.h			
Vergoedingsbasis	951,83 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	142,77 €
				Vergoedingsbedrag	809,06 €

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
167370 - 167381		Botschroef, maximum vier stukken, per stuk			
Vergoedingscategorie :		I.D.g			
Vergoedingsbasis	37,45 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	10,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	3,74 €
				Vergoedingsbedrag	33,71 €

Datum laatste bijwerking : 1/01/2026		Datum eerste publicatie : 1/07/2014		GEWIJZIGD	
167392 - 167403		Botplug, maximum twee stukken, per stuk			
Vergoedingscategorie :		I.D.h			
Vergoedingsbasis	148,71 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	15,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	22,30 €
				Vergoedingsbedrag	126,41 €

Vergoedingsvoorwaarden

L-508

Gelinkte prestaties

164452	164463
164496	164500
164555	164566
166154	166165
166272	166283
166316	166320
166471	166482
166596	166600
166714	166725
166751	166762
166832	166843
166935	166946

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de componenten in highly cross-linked polyethyleen van schouderprothesen, heupprothesen en knieprothesen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 164452-164463, 164496-164500, 164555-164566, 165535-165546, 165572-165583, 165631-165642, 166154-166165, 166272-166283, 166316-166320, 166471-166482, 166596-166600, 166714-166725, 166751-166762, 166832-166843 en 166935-166946 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1.Definitie

De hulpmiddelen samengesteld uit "highly cross-linked polyethyleen" zijn hulpmiddelen waarvan het fabricatieproces overeenstemt met de volgende definitie: "ioniserende bestraling van het polyethyleen met minimum 5 Mrad / 50kGy, gevolgd door een procédé ter eliminatie van de vrije radicalen".

3.2.Criteria

Niet van toepassing

3.3.Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

165874	165885
165896	165900
165911	165922
165933	165944
165955	165966
165970	165981
166036	166040
166073	166084
166095	166106
166110	166121
166132	166143
166154	166165
166176	166180
166191	166202
166213	166224
166235	166246
166250	166261
166272	166283
166294	166305
166316	166320
166331	166342
166353	166364
166375	166386
166390	166401
166412	166423
166434	166445
166471	166482
166530	166541
166552	166563
166596	166600
166655	166666
166670	166681
166692	166703
166714	166725
166736	166740
166751	166762
166773	166784
166795	166806
166810	166821
166832	166843
166854	166865

166876	166880
166891	166902
166913	166924
166935	166946
166950	166961
166972	166983
166994	167005
167016	167020
167031	167042
167053	167064
167075	167086
167090	167101
167112	167123
167134	167145
167156	167160
167171	167182
167193	167204
167215	167226
167230	167241
167716	167720
171113	171124
171135	171146
171150	171161
172535	172546
183035	183046
183050	183061
183072	183083
183094	183105
183116	183120
183131	183142
183153	183164
183175	183186
183190	183201
183212	183223
183234	183245
183256	183260
183271	183282
183293	183304
183315	183326
183330	183341
183352	183363
183374	183385
183396	183400

183411	183422
183433	183444
183455	183466
183470	183481
183492	183503
183514	183525
183536	183540
183551	183562
183573	183584
185872	185883
185894	185905
185916	185920
185931	185942
185953	185964
185975	185986
185990	186001
186130	186141
186152	186163
186174	186185
186196	186200
186211	186222
186233	186244
186255	186266
186270	186281
186292	186303
186351	186362
186373	186384
186395	186406
186410	186421
186432	186443
186454	186465
186476	186480

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de gewrichtsprothesen van de knie en van de heup, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verzekeringstegemoetkoming voor een gewrichtsprothese van de knie alsook voor een gewrichtsprothese van de heup mag slechts worden toegekend nadat het formulier L-Form-I-2 geldig is ingevuld door de implanterend arts-specialist via de

on-line-toepassing.

De modaliteiten van registratie en validering van die gegevens alsook de wijze waarop de overdracht aan de "Belgische Vereniging voor Orthopedie en Traumatologie (BVOT)", de "Société Royale Belge de Chirurgie Orthopédique et de Traumatologie (SORBCOT)" en de Commissie dient te gebeuren, worden opgesteld door de BVOT, de SORBCOT, de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

4.2. Vervanging

In geval van vervanging dient de procedure beschreven onder punt 4.1. toegepast te worden.

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

De BVOT/SORBCOT maakt een jaarlijkse evaluatie van de verzamelde resultaten met verslag aan de Commissie. De aard van het verslag wordt vastgesteld door de Commissie.

7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde L-§09 worden geregistreerd zijn deze bepaald in het formulier vermeld onder punten 4.1 en 4.2. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 ° van de wet.

De verwerking van de in het eerste lid bedoelde gegevens gebeurt volgens de doeleinden bepaald in artikel 35septies/8, 2°, 3° en 4° van de wet.

De verwerking van de gegevens gebeurt zoals vermeld in artikel 35septies/10, 1° van de wet.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/11, 1°, 3° en 4° van de wet hebben toegang tot de niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

Enkel de personen zoals vermeld in artikel 35 septies/12, 1° en 2° van de wet hebben toegang tot de gepseudonimiseerde persoonsgegevens.

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

8. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de oppervlakte-implantaten voor de knie, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

Geen administratieve verplichting

5. Regels voor attestering**5.1. Cumul- en non-cumulregels**

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

De verstrekking 166110-166121 kan slechts één keer per ingreep geattesteerd worden.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing