

AKKOORDVERKLARING: TERUGBETALING VAN DE NERVUS VAGUSSTIMULATOR

- 1.1. Deze akkoordverklaring werkt een regeling uit en bepaalt de modaliteiten tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering in de kosten van de nervus vagusstimulator.
- 1.2. De partners voor deze akkoordverklaring zijn enerzijds de referentiecentra voor refractaire epilepsie die de revalidatieovereenkomst hebben ondertekend en anderzijds het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging.
- 2.1. De verzekeringstegemoetkoming voor de in punt 1.1. bedoelde behandeling geschiedt door toepassing van de bepalingen van artikel 35 categorie 5 van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen.

Die bepalingen zijn als volgt :

categorie 5 : implantaat voor beperkte klinische toepassingen

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

Het betreft hier :

- ofwel een nieuwe en licht gewijzigde versie van een reeds op de limitatieve lijsten voorkomend implantaat van categorie 1 of 2 voor een aanvaarde indicatie
 - ofwel een reeds op de limitatieve lijsten voorkomend implantaat van categorie 1 of 2 voor een nieuwe indicatie
 - ofwel een volledig nieuw implantaat waarvoor de Technische Raad voor Implantaten een evaluatieperiode van de vergoeding nodig acht.
- 2.2. De evaluatieperiode vangt aan op 13 maart 2000 en eindigt wanneer de revalidatieovereenkomst met referentiecentra voor rechthebbenden lijdend aan refractaire epilepsie eindigt.
 - 3.1. De doelgroep zijn de patiënten die voldoen aan de bepalingen van artikel 5 van de voornoemde overeenkomst waarvoor epilepsie-chirurgie na een volledige prechirurgische evaluatie hetzij niet aangewezen is hetzij geen bevredigende resultaten qua aanvalsfrequentie gaf.

- 3.2. De algemene toestand van de patiënt moet de inplanting van de nervus vagusstimulator en het duurzaam gebruik van het toestel mogelijk maken.
- 3.3. De heelkundige ingreep (de plaatsing van de nervus vagusstimulator) moet worden verricht in of in samenwerking met een geconventioneerd epilepsiereferentiecentrum, met dien verstande dat de revalidatie na inplanting in het geconventioneerd epilepsie referentiecentrum gebeurt.
- 4.1. De aanvraag voor terugbetaling moet gebeuren door de epileptoloog die deel uitmaakt van het multidisciplinair team dat is samengesteld conform de bepalingen van artikel 4, § 3 van de voornoemde overeenkomst.
- 4.2. De aanvraag omvat het multidisciplinair klinisch technisch algoritme waaruit de noodzaak van inplanting van de nervus vagusstimulator blijkt.

Dit document wordt doorgestuurd naar de adviserend geneesheer van het ziekenfonds van de patiënt. De adviserend geneesheer bezorgt dit via de medische directie van de verzekeringsinstelling aan het College van geneesheren-directeurs.

- 4.3. Het epilepsiereferentiecentrum verbindt zich ertoe het College van geneesheren-directeurs, via de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling van de rechthebbende, al de informatie te bezorgen die gevraagd wordt ter beoordeling van de individuele aanvragen om tegemoetkoming.
- 4.4. Het akkoord voor de tegemoetkoming door de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging voor de nervus vagusstimulatie in het kader van deze akkoordverklaring wordt gegeven door het College van geneesheren-directeurs.
5. Alleen de toestellen en het noodzakelijke toebehoren, voorgesteld door de Technische Raad voor Implantaten en goedgekeurd door het Verzekeringscomité, komen in aanmerking voor terugbetaling.
6. Vóór dat de termijn van deze akkoordverklaring is verstreken, zal de Technische Raad voor Implantaten in samenwerking met de bij artikelen 14 tot en met 17 van de type-revalidatieovereenkomst met referentiecentra voor rechthebbenden lijdend aan refractaire epilepsie voorziene Akkoordraad een definitieve regeling uitwerken steunend op de behaalde therapeutische resultaten.