

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 in een vergoedingsvoorwaarde er melding wordt gemaakt van een jaar tijdens het welke afdeling 9 van het koninklijk besluit nr. 21 van 14 mei 2020 houdende tijdelijke aanpassingen aan de vergoedings-voorwaarden en administratieve regels in de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging ten gevolge van de COVID-19 pandemie van kracht is, wordt het aantal geattesteerde verstrekkingen tijdens dat jaar vervangen door het aantal geattesteerde verstrekkingen tijdens het laatste jaar voorafgaand aan het jaar waarin het bovenvermelde koninklijk besluit houdende tijdelijke aanpassingen in werking is getreden, voor zover het aantal geattesteerde verstrekkingen hoger ligt dan dit gedurende het jaar in kwestie.

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.

2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten

C. Oto-rhino-laryngologie

C.7 Hypoglossale zenuwstimulatie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
184030 - 184041	Eerste niet-heroplaadbare hypoglossale neurostimulator bij obstructief slaapapneu, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 38801
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 17.910,75	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 17.910,75
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
184052 - 184063	Niet-heroplaadbare hypoglossale vervangingsneurostimulator bij obstructief slaapapneu, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 38801
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 17.910,75	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 17.910,75
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11	

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

184074 - 184085

Niet-heroplaadbare hypoglossale vervangingsneurostimulator bij obstructief slaapapneu, voor unilaterale stimulatie (één kanaal), inclusief patiëntenprogrammeerapparaat, in geval van voortijdige vervanging

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	38801		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 17.910,75	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 17.910,75
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

184096 - 184100

Elektrode voor de stimulatie van de hypoglossus zenuw bij obstructief slaapapneu

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	38802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.722,50	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.722,50
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

184111 - 184122

Vervangingselektrode voor de stimulatie van de hypoglossus zenuw bij obstructief slaapapneu

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	38802		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.722,50	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.722,50
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

184133 - 184144

Elektrode ter detectie van de ademhalingscyclus voor de stimulatie van de hypoglossus zenuw bij obstructief slaapapneu

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	38803		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 2.040,50	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 2.040,50
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11				

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

184155 - 184166

Vervangingselektrode ter detectie van de ademhalingscyclus voor de stimulatie van de hypoglossus zenuw bij obstructief slaapapneu

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	38803		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 2.040,50	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 2.040,50
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§11				

Vergoedingsvoorwaarden

C-§11

Gelinkte prestaties

184030 184041

184052 184063

184074 184085

184096 184100

184111 184122

184133 184144

184155 184166

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 184030-184041, 184052-184063, 184074-184085, 184096-184100, 184111-184122, 184133-184144 en 184155-184166 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. De verplegingsinrichting heeft de overeenkomst die van kracht is aangaande de diagnose en de behandeling van het slaapapneusyndroom, ondertekend;

EN

De verplegingsinrichting heeft de overeenkomst die van kracht is aangaande het instellen en verder opvolgen van chronische mechanische ademhalingsondersteuning thuis ondertekend.

1.2. De verplegingsinrichting beschikt over een multidisciplinair team dat verantwoordelijk is voor de selectie, de implantatie en de opvolging van de patiënten, en dat minstens samengesteld is uit:

– Eén voltijds equivalent arts-specialist in de pneumologie, met expertise op het gebied van de behandeling van slaapstoornissen;

– Een voltijds equivalent arts-specialist in de pneumologie of inwendige geneeskunde of neurologie of neuropsychiatrie of psychiatrie, met expertise op het gebied van de behandeling van slaapstoornissen;

De expertise op het gebied van de behandeling van slaapstoornissen moet worden gedocumenteerd door een bewijs van deelname en succesvol afronden van één van de volgende trainingen: European Sleep Research Society (ESRS) Examination in Sleep medicine of Certificat interuniversitaire en Médecine du Sommeil.

– Twee voltijds equivalent artsen-specialisten in otorhinolaryngologie (NKO-arts) met expertise op het gebied van hoofd- en halschirurgie;

– Twee anesthesisten met expertise op het gebied van medicamenteus-geïnduceerde slaapendoscopie (DISE);

– Twee voltijds equivalent algemeen tandartsen of orthodontisten of stomatologen of maxillo-faciale chirurgen met expertise op het gebied van het mandibulair repositie apparaat (MRA);

– Een psycholoog ;

– Een diëtist.

1.3. De implanterende NKO-arts, die deel uitmaakt van het multidisciplinair team zoals bedoeld in punt 1.2, heeft een expertise op het gebied van hypoglossale zenuwstimulatiebehandeling van obstructief slaapapneu.

Op het moment van de indiening van de kandidatuur moet deze expertise gedocumenteerd worden door:

– Een bewijs van vijf primo-implantaties en/of elektrode vervangingen uitgevoerd onder supervisie van een NKO-arts, die minstens 24 implantaties heeft uitgevoerd.

OF

- Een bewijs van minimaal 24 primo-implantaties en/of elektrode vervangingen autonoom te hebben uitgevoerd.

Deze expertise moet permanent behouden blijven per implanterende arts-specialist met een minimum van 24 uitgevoerde interventies over twee kalenderjaren. Dit aantal wordt berekend over de jaren x-1 en x-2 van de verstrekkingen 184096-184100, 184111-184122, 184133-184144 en 184155-184166. Indien een implanterende arts-specialist binnen de twee eerstvolgende volledige kalenderjaren na toetreding op de lijst genoemd onder punt 1.5. het vereiste minimumaantal van 24 implantaties niet bereikt wordt hij van de lijst van implanterende artsen-specialisten geschrapt.

1.4. De verplegingsinrichting waar de ingreep wordt uitgevoerd beschikt over:

- Een endoscoop die DISE toelaat;
- Een zenuwintegriteitsmonitor (“Nerve Integrity Monitor”, NIM);
- Een slaaplabo dat over een polysomnografie (PSG) beschikt.

1.5. De verplegingsinrichting kan zich kandidaat stellen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging op basis van het formulier C-Form-II-01 om opgenomen te worden op de lijst van verplegingsinrichtingen die de verstrekkingen 184030-184041, 184052-184063, 184074-184085, 184096-184100, 184111-184122, 184133-184144 en 184155-184166 kunnen attesteren volgens de toelatingsmodaliteiten opgesteld door de Dienst voor geneeskundige verzorging.

Op basis van dit formulier stelt de Commissie een lijst op van de verplegingsinrichtingen en artsen-specialisten op waarvoor de kandidatuur wordt weerhouden en bepaalt de datum van inwerkingtreding van de inschrijving op de lijst van verplegingsinrichtingen en artsen-specialisten; de prestaties 184030-184041, 184052-184063, 184074-184085, 184096-184100, 184111-184122, 184133-184144 en 184155-184166 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 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 niet langer voldoet aan de vereiste criteria.

Wanneer de Dienst voor geneeskundige verzorging vaststelt dat de verplegingsinrichting niet langer voldoet aan de criteria, wordt de tegemoetkoming voor dit hulpmiddel voor deze verplegingsinrichting opgeschort. De Dienst voor geneeskundige verzorging informeert de verplegingsinrichting en de Commissie hierover.

Elke wijziging aan de gegevens uit het kandidatuurformulier C-Form-II-01 moet spontaan meegedeeld worden aan de Dienst voor geneeskundige verzorging door het indienen van een nieuw geactualiseerd formulier C-Form-II-01.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 184030-184041, 184052-184063, 184074-184085, 184096-184100, 184111-184122, 184133-184144 en 184155-184166 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

2.1 Inclusiecriteria

a) De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie van de hypoglossale zenuwstimulator toelaten evenals het duurzame en optimale gebruik van het hulpmiddel.

EN

b) De rechthebbende lijdt aan symptomatisch obstructieve slaapapneu.

EN

c) De rechthebbende heeft een apneu-hypopneu-index (AHI) van 15 voorvallen/u \leq AHI \leq 65 voorvallen/u.

EN

d) Ten gevolge van de symptomatisch obstructieve slaapapneu is de rechthebbende beperkt in het dagelijks leven. De impact van de symptomatisch obstructieve slaapapneu wordt minstens door middel van Epworth Sleepiness Scale (ESS) en de Functional Outcome of Sleep Questionnaire (FOSQ-30) geëvalueerd.

EN

e) De rechthebbende heeft voldoende gereageerd op voorgaand continuous positive airway pressure (CPAP) en/of MRA behandelingen, maar deze behandelingen werden niet meer verdragen omwille van neveneffecten.

OF

De rechthebbende heeft een contra-indicatie voor CPAP én MRA.

EN

f) Afwezigheid van complete concentrische collaps ter hoogte van het zacht gehemelte tijdens een DISE.

EN

g) De rechthebbende moet minstens 18 jaar oud zijn op het moment van de implantatie.

2.2 Exclusiecriteria

a) « Body mass index » (BMI) >32 kg/m².

b) Patiënten bij wie de gecombineerde AHI voor centrale en gemengde apneu >25% van de totale AHI.

c) Aanwezigheid van andere niet aan obstructieve slaapapneu gerelateerde slaapstoornissen.

d) Aanwezigheid van ernstige chronische obstructieve of restrictieve bronchopulmonale aandoeningen, ernstige pulmonaire vaatziekten, hartklepaandoening, NYHA Klasse III or IV hart falen, onstabiele angina pectoris of een recent (<6 maanden) myocard infarct, of ernstige hartritmestoornissen of ernstige nierfalen (stadium 4 of 5).

e) Patiënten die een volledig concentrisch dichtklappen van het zachte gehemelte of enig andere anatomische afwijking vertonen die het goed functioneren van de stimulatie van de bovenste luchtwegen zouden kunnen verhinderen.

f) Patiënten met een ernstig verminderde neurologische controle over de bovenste luchtwegen.

g) Tijdens de zwangerschap.

h) Chirurgische ingreep uitgevoerd aan het zacht gehemelte in de afgelopen drie maanden.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

3.1 Definitie

Het hypoglossaal neurostimulatiesysteem moet in staat zijn om tijdens de slaap, de hypoglossus zenuw te stimuleren op het meest geschikte moment in de ademhalingscyclus van de patiënt.

Het patiëntenprogrammeerapparaat is een fysiek apparaat met alle bijhorende digitale toepassingen.

3.2. Criteria

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 184030-184041, 184052-184063, 184074-184085, 184096-184100, 184111-184122, 184133-184144 en 184155-184166 moeten de werkzaamheid en veiligheid van het hulpmiddel aangetoond worden met behulp van minstens één prospectieve studie met een follow-up van minimum vijf jaar waarvan de resultaten zijn gepubliceerd in een internationaal erkend peer reviewed tijdschrift.

3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 184030-184041, 184052-184063 en 184074-184085 is een volledige garantie vereist voor een periode van tien jaar. Deze garantie geldt niet voor een vervanging ten gevolge van een infectie, mits deze niet veroorzaakt is door een defect van het hulpmiddel.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie/Eerste gebruik

De verstrekkingen 184030-184041, 184096-184100 en 184133-184144 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van het College van artsen-directeuren vóór de implantatie.

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering wordt vóór implantatie door de implanterend arts-specialist aan het College van artsen-directeuren overgemaakt die de aanvraag voor advies aan de Commissie Peer Review voorlegt.

Het aanvraagdossier omvat:

- een omstandig medisch verslag dat aantoont de rechthebbende voldoende op voorafgaand tweedelijnsbehandelingen (CPAP en/of MRA) heeft gereageerd en een motivatie die de onmogelijkheid verduidelijkt om die tweedelijnsbehandeling verder te zetten, of dat de tweedelijnsbehandelingen gecontra-indiceerd zijn;
- het volledig ingevulde formulier C-Form-I-15 dat de noodzakelijke gegevens herneemt ter evaluatie van het dossier.

De leden van de Commissie Peer Review bestaan uit vertegenwoordigers van de Belgian Association for Sleep research and Sleep medicine, de Royal Belgian Society for Oto-Rhino-Laryngology, Head and Neck Surgery, de Belgian Royal Society for Oral and Maxillo-Facial Surgery en de Interdisciplinary Belgian Dental & Surgical Sleep Medicine Academy.

Deze Commissie Peer Review moet vier keer per jaar samenkomen om de aanvragen van de multidisciplinaire teams te onderzoeken.

De Commissie Peer Review geeft een geargumenteed advies gebaseerd op een consensus over de aanvraag in kwestie.

Tijdens de bespreking over de dossiers betreffende een tegemoetkoming voor hypoglossale zenuwstimulatie kunnen er altijd leden van het College van artsen-directeuren en vertegenwoordigers van het RIZIV aanwezig zijn.

Het College van artsen-directeuren neemt de beslissing voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging op basis van het advies van de Commissie Peer Review en dit voor elke rechthebbende afzonderlijk. Daartoe stuurt de Commissie Peer Review haar geargumenteerde conclusie (akkoord - weigering - uitstel) naar het College.

Het College deelt zijn gemotiveerde beslissing mee binnen de 30 werkdagen na ontvangst van het advies van de Commissie Peer Review.

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

De documenten waaruit blijkt dat aan de voormelde voorwaarden is voldaan, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende worden bewaard.

4.2. Vervanging

De aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 184052-184063, 184111-184122 en 184155-184166 dient voorafgaand aan de ingreep door de implanterend arts-specialist overgemaakt te worden aan het College van artsen-directeuren via het formulier C-Form-I-15.

Het aanvraagdossier omvat:

- een medisch evolutieverslag, waarin onder meer het klinisch beeld sinds de implantatie, een vergelijking met het klinisch beeld vóór de implantatie en de redenen voor de noodzaak van de vervanging zijn opgenomen;
- het volledig ingevulde formulier C-Form-I-15 dat de noodzakelijke gegevens herneemt ter evaluatie van het dossier.

De procedure beschreven onder punt 4.1 dient te worden toegepast.

4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 184074-184085 voor een voortijdige vervanging kan worden toegestaan volgens de modaliteiten voorzien in punt 4.2. op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garanties.

4.4. Derogatie van de procedure

Voor de rechthebbenden die reeds vóór de inwerkingtreding van deze vergoedingsvoorwaarde ingeplant zijn en die vóór de implantatie aan alle voorwaarden bedoeld in punt 2 voldeden, kan een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de vervanging van de hypoglossale neurostimulator en toebehoren worden toegekend volgens de modaliteiten voorzien in punt 4.1.

In dat geval bezorgt de implanterend arts-specialist een aanvraagdossier tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor een vervanging aan het College van artsen-directeuren op basis van het formulier C-Form-I-15.

Het aanvraagdossier omvat:

- de documenten van de eerste implantatie waarin wordt aangetoond dat deze implantatie aan de vergoedingscriteria van de verplichte verzekering voldeed en een medisch evolutieverslag waarin onder meer het klinisch beeld sinds de implantatie, een vergelijking met het klinisch beeld vóór de implantatie en de redenen voor de noodzaak van de vervanging zijn opgenomen;
- het volledig ingevulde formulier C-Form-I-15 dat de noodzakelijke gegevens herneemt ter evaluatie van het dossier.

De procedure beschreven onder punt 4.1 dient te worden toegepast.

5. Regels voor attestering

Niet van toepassing.

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing.

5.2. Andere regels

Het aantal rechthebbenden die voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering onder verstrekking 184030-184041 in aanmerking kan komen, wordt beperkt tot maximum 68 per kalenderjaar.

De Dienst voor Geneeskundige Verzorging houdt een teller per kalenderjaar bij en informeert het College artsen-directeurs, de Commissie Peer review en de implanterende verplegingsinrichtingen wanneer 58 en 68 akkoorden werden uitgevoerd.

Voor het jaar van inwerkingtreding wordt het aantal toegekende tegemoetkomingen voor verstrekking 184030-184041 pro rata bepaald, gebaseerd op de publicatiedatum.

Voor aanvragen die door middel van het formulier C-Form-I-15 gebeuren en die dezelfde datum van ontvangststempel van het RIZIV dragen als de aanvraag waardoor het quotum van 68 bereikt is, kan de verstrekking 184030-184041 geattesteerd worden zelfs als daarmee het maximum aantal van 68 akkoorden overschreden wordt.

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-§11 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 1.5. en 4.1. tot 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° en 2° 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.

De bewaringstermijn conform het artikel 35septies/13, 1e lid wordt vastgesteld op 10 jaar.

8. Allerlei

Op verzoek van de Commissie of van de Commissie Peer Review kan er op elk moment een vergadering worden georganiseerd.

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

F.1 Hart

F.1.1 Hartstimulatie

F.1.1.1 Hartstimulator

F.1.1.1.1 Hartstimulator

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/10/2015	GEWIJZIGD
172395 - 172406	Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34901, 34902, 34903
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 3.578,68	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.578,68
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/10/2015	GEWIJZIGD
172410 - 172421	Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34901, 34902, 34903
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 3.578,68	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.578,68
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/10/2015	GEWIJZIGD
172432 - 172443	Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34901, 34902, 34903
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 3.578,68	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.578,68
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/10/2015	GEWIJZIGD
172454 - 172465	Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om redenen verbonden aan het hulpmiddel	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34901, 34902, 34903
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 3.578,68	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.578,68
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
182851 - 182862	Eerste implanteerbare transkatheter intracardiale hartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, plaatsingssysteem inbegrepen	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34904
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.126,98	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 4.126,98
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
182873 - 182884	Implanteerbare transkatheter intracardiale vervangingshartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, plaatsingssysteem inbegrepen	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34904
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.126,98	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 4.126,98
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
182895 - 182906	Implanteerbare transkatheter intracardiale vervangingshartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, plaatsingssysteem inbegrepen, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34904
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.126,98	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 4.126,98
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
182910 - 182921	Implanteerbare transkatheter intracardiale vervangingshartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, plaatsingssysteem inbegrepen, in geval van voortijdige vervanging om hulpmiddel verbonden redenen	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34904
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.126,98	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 4.126,98
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2023	NIEUW
182932 - 182943	Eerste implanteerbare transkatheter intracardiale hartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, alsook atriale detectie, plaatsingssysteem inbegrepen	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 34905
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.675,28	<i>Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 4.675,28
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01	

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

182954 - 182965

Implanteerbare transkatheter intracardiale vervangingshartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, alsook atriale detectie, plaatsingssysteem inbegrepen

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

34905

Vergoedingsbasis

€ 4.675,28

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 4.675,28

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

182976 - 182980

Implanteerbare transkatheter intracardiale vervangingshartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, alsook atriale detectie, plaatsingssysteem inbegrepen, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

34905

Vergoedingsbasis

€ 4.675,28

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 4.675,28

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2023

NIEUW

182991 - 183002

Implanteerbare transkatheter intracardiale vervangingshartstimulator voor rechter ventriculaire detectie en pacing, alsook atriale detectie, plaatsingssysteem inbegrepen, in geval van voortijdige vervanging om hulpmiddel verbonden redenen

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

34905

Vergoedingsbasis

€ 4.675,28

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 4.675,28

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

F.1.1.1.4 Resynchronisatie-hartstimulator

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

158594 - 158605

Eerste resynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.362,20

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

158616 - 158620

Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.362,20

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

158631 - 158642

Vervangingsresynchronisatie-hartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.362,20

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

170612 - 170623

Vervangingsresynchronisatiehartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om redenen verbonden aan het hulpmiddel

Vergoedingscategorie :

I.A.a

Nom. Lijst

32301

Vergoedingsbasis

Nom.lijst

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafondprijs

€ 4.362,20

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

Nom. Lijst

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

F.1.1.2 Elektrode

F.1.1.2.1 Niet-tijdelijke elektrode

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

158653 - 158664

Implanteerbare endocardiale unipolaire elektrode voor de verstrekking 172395-172406, 172410-172421, 172454-172465, 172432-172443, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 548,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 548,30

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

158675 - 158686

Implanteerbare endocardiale bipolaire elektrode voor de verstrekking 172395-172406, 172410-172421, 172454-172465, 172432-172443, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 548,30

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 548,30

Vergoedingsvoorwaarde :

F-§01

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD	
158690 - 158701	Implanteerbare myocardiële elektrode voor de verstreking 172395-172406, 172410-172421, 172454-172465, 172432-172443, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode		
Vergoedingscategorie :	I.D.a		
Vergoedingsbasis	€ 548,30	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			Vergoedingsbedrag € 548,30
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01		

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD	
158712 - 158723	Implanteerbare endocardiële single-pass elektrode voor de verstreking 172395-172406, 172410-172421, 172454-172465, 172432-172443, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623, per elektrode		
Vergoedingscategorie :	I.D.a		
Vergoedingsbasis	€ 746,60	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			Vergoedingsbedrag € 746,60
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01		

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD	
158734 - 158745	Endoveneus geplaatste linkerventrikel resynchronisatie-elektrode via percutane weg		
Vergoedingscategorie :	I.D.a		
Vergoedingsbasis	€ 746,60	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			Vergoedingsbedrag € 746,60
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01		

Datum laatste bijwerking : 1/04/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD	
158756 - 158760	Epicardiaal geplaatste linkerventrikel resynchronisatie-elektrode via chirurgische weg door middel van thoracoscopie of thoracotomie		
Vergoedingscategorie :	I.D.a		
Vergoedingsbasis	€ 247,87	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i>	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			Vergoedingsbedrag € 247,87
Vergoedingsvoorwaarde :	F-§01		

F.1.1.3 Toebehoren

Datum laatste bijwerking : 1/01/2023	Datum eerste publicatie : 1/01/2023	
184015 - 184026	Resorbeerbare antibacteriële envelop	
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 38701
Vergoedingsbasis	€ 743,63	<i>Veiligheidsgrens (%) /</i> <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€) /</i> <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		Vergoedingsbedrag € 743,63

F. Heelkunde op de thorax en cardiologie

Vergoedingsvoorwaarde : F-§28

Vergoedingsvoorwaarden

F-§01

Gelinkte prestaties

158594	158605
158616	158620
158631	158642
158653	158664
158675	158686
158690	158701
158712	158723
158734	158745
158756	158760
170612	170623
172395	172406
172410	172421
172432	172443
172454	172465
182851	182862
182873	182884
182895	182906
182910	182921
182932	182943
182954	182965
182976	182980
182991	183002

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare hartstimulatoren en resynchronisatiehartstimulatoren, hun eventuele elektroden en implanteerbare toebehoren, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642, 170612-170623, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745, 158756-158760, 182851-182862, 182873-182884, 182895-182906, 182910-182921, 182932-182943, 182954-182965, 182976-182980 en 182991-183002 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. Voor de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701 en 158712-158723:

De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het zorgprogramma "cardiale pathologie" P.

1.2. Voor de verstrekkingen 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642, 170612-170623, 158734-158745 en 158756-158760:

De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het zorgprogramma "cardiale pathologie" E.

1.3. Voor de verstrekkingen 182851-182862, 182873-182884, 182895-182906, 182910-182921, 182932-182943, 182954-182965, 182976-182980 en 182991-183002 :

De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenningen van de volledige zorgprogramma's "cardiale pathologie" B en E.

1.4. Voor de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642, 170612-170623, 158734-158745, 158756-158760, 182851-182862, 182873-182884, 182895-182906, 182910-182921, 182932-182943, 182954-182965, 182976-182980 en 182991-183002 :

De verplegingsinrichting engageert zich om haar artsen die hartstimulators en/of resynchronisatiehartstimulators voorschrijven te doen meewerken aan een intercollegiale toetsing betreffende de indicaties, hun incidentie, alsook de gebruikte implantaten.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642, 170612-170623, 182851-182862, 182873-182884, 182895-182906, 182910-182921, 182932-182943, 182954-182965, 182976-182980 en 182991-183002 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

Een implanteerbare transkatheter intracardiale hartstimulator voor rechter ventriculaire pacing kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

- ofwel goedgekeurd is door de FDA met een PMA

- ofwel aangetoond is in een prospectieve klinische studie of een prospectief register in een internationaal erkend peer reviewed tijdschrift gepubliceerd, met minstens 500 patiënten met een opvolging van minstens 12 maanden, dat het hulpmiddel resultaten in termen van veiligheid en doeltreffendheid bekomt vergelijkbaar met de conventionele hartstimulator met elektroden.

3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 182851-182862, 182873-182884, 182895-182906, 182910-182921, 182932-182943, 182954-182965, 182976-182980 en 182991-183002, moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden:

- acht jaar : zes jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 en 170612-170623 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden:

- zes jaar : vier jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 172395-172406, 158594-158605, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 en 158756-158760, 182851-182862 en 182932-182943 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het registratieformulier F-Form-I-01, binnen de negentig dagen na implantatie, geldig werd 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 Heart Rhythm Association (BeHRA) en de Commissie dient te gebeuren, wordt vastgesteld door de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De rechthebbende die een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekkingen 182851-182862, 182873-182884, 182895-182906, 182910-182921, 182932-182943, 182954-182965, 182976-182980 of 182991-183002 gekregen heeft, dient drie maanden na de implantatie en daarna ten minste eenmaal per jaar opgevolgd te worden.

De opvolgingsgegevens van de behandeling van de rechthebbende zoals opgenomen in het formulier F-Form-I-16 dienen via de online toepassing ingevuld te worden drie maanden na implantatie, vervolgens jaarlijks, tot aan het overlijden van de rechthebbende of tot de gebeurlijke opheffing van deze registratie als vergoedingsvoorwaarde.

In het medisch dossier van de rechthebbende wordt een kopie bewaard van het electrocardiogram alsook een omstandig medisch verslag ter motivatie van de keuze van het type hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator voor de eerste implantatie van een hartstimulator, alsook het schriftelijk bindend advies met de indicatiestelling door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over de erkenning voor het zorgprogramma “cardiale pathologie” E.

4.2. Vervanging

Voor de verstrekkingen 172410-172421, 158616-158620, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745, 158756-158760, 182873-182884 en 182954-182965 dient de procedure beschreven onder punt 4.1. te worden toegepast.

Bij vervanging van een hartstimulator moeten de redenen van vervanging alsook de gegevens over de batterijstatus op het ogenblik van de beslissing tot vervanging van een geïmplanteerde hartstimulator in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.3. Voortijdige vervanging

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 172432-172443 of 172454-172465 of 158631-158642 of 170612-170623 of 182895-182906 of 182910-182921 of 182976-182980 of 182991-183002 voor een voortijdige vervanging kan worden toegestaan volgens de modaliteiten voorzien in punt 4.2. op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen met betrekking tot de overeenstemmende garanties.

In afwijking van de bepalingen opgenomen onder het punt 5.1. kan een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor voortijdige vervanging van de hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator worden toegekend op basis van het registratieformulier F-Form-I-01 dat binnen de negentig dagen na implantatie geldig werd ingevuld via de online-toepassing. Daarenboven wordt een omstandig medisch verslag waarin de absolute indicatie tot voortijdige vervanging is vermeld in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard.

Gedurende de garantieperiode en in geval van disfunctie die niet te wijten is aan de pathologie van de rechthebbende of de evolutie van zijn medische toestand is de verdeler verplicht de voorwaarden van de garantie na te leven en een kredietnota af te leveren, ongeacht welke verdeler de vervangende hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator levert.

4.4. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 172410-172421, 158616-158620, 182873-182884 en 182954-182965 kunnen pas acht jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator of zes jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator worden toegestaan.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701 en 158712-158723 kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een stimulator die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen.

De verstrekkingen 158734-158745 en 158756-158760 kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een stimulator die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen.

De verstrekkingen voor de elektroden 158734-158745 en 158756-158760 kunnen eveneens in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer deze elektroden aangesloten worden op een stimulator opgenomen op de nominatieve lijst en aangerekend onder één van de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 of 172454-172465 om zo een functioneel apparaat te bekomen.

5.3. Derogatie aan de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

De BeHRA maakt een jaarlijkse evaluatie op van de verzamelde resultaten met verslag en toelichting aan de Commissie. De aard van het verslag wordt vastgesteld door de Commissie. Een peer review analyse op basis van de verzamelde gegevens kan bijkomend door de Commissie gevraagd worden.

Ten laatste 1 april 2025 (inwerkingtreding + 2 jaar), zal een rapport van de BeHRA de verzamelde gegevens voor implanteerbare transkatheter intracardiale hartstimulator voor rechter ventriculaire pacing analyseren en moet deze de volgende elementen bevatten:

- Analyse van doeltreffendheid en veiligheid van het hulpmiddel
- Vergelijking van de indicaties met de conventionele hartstimulators met elektroden
- Analyse van de neveneffecten en complicaties
- Stand van zaken over de explantatie en over de implantatie van eventueel andere hartstimulators
- Analyse van de nieuwe alternatieven
- Analyse van de follow-up percentage per ziekenhuis
- Vergelijking van de Belgische gegevens met recente internationale gegevens

7. Verwerking van gegevens

De gegevens die in het kader van de vergoedingsvoorwaarde F-§01 worden geregistreerd zijn deze bepaald in de formulieren vermeld onder punten 4.1., 4.2. en 4.3. 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 persoonsgegevens 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 verstrekking betreffende de resorbeerbare antibacteriële enveloppen, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 184015-184026 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

De verplegingsinrichting beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning van het zorgprogramma "cardiale pathologie" P.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 184015-184026 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan één van de volgende criteria voldoet:

- Rechthebbende met een gedocumenteerde eerdere infectie van zijn hartstimulator of hartdefibrillator;

of

- Immuungecompromitteerde rechthebbende, gedefinieerd als:

- onder actieve behandeling met chemotherapie;

of

- met een onbehandelde HIV infectie met CD4-count <200/μL;

of

- met primaire immuundeficiëntie, door een specialist gediagnosticeerd;

of

- onder behandeling met Methylprednisolon >16mg/dag gedurende >2 weken;

of

- onder immunosuppressieve behandeling na een orgaantransplantatie;

of

- Rechthebbende geïmplanteerd (primo implantatie en vervanging) met een hartstimulator of een hartdefibrillator en een PADIT-risicoscore ≥ 7 punten;

of

- Rechthebbende geïmplanteerd (primo implantatie en vervanging) met een hartstimulator of een hartdefibrillator en een PADIT-risicoscore ≥ 6 in geval van:

- Heparin bridging ;

of

- gebruik van een epicardiale sonde;

of

- gebruik van een abdominaal geplaatste batterij van een hartstimulator of een hartdefibrillator;

of

- COPD in een GOLD fase 3 of 4;

of

- Rechthebbende met terminale nierinsufficiëntie die permanent hemodialyse ondergaan;

of

- Rechthebbende met een pocket hematoom waarvoor een heringreep vereist is met uitzondering van de dag zelf van de implantatie.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekking 184015-184026 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet:

3.1. Definitie

De resorbeerbare antibacteriële envelop is gemaakt van een resorbeerbaar meerdradig gebreid gaas dat doordrenkt is met antibiotica en bedoeld is om het risico op infectie bij de implantatie van een hartstimulator of hartdefibrillator te beperken.

3.2. Criteria

Een resorbeerbare antibacteriële envelop kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

Is aangetoond in een gerandomiseerde klinische studie met een per protocol vastgelegde statistische power van minstens 80%, met een opvolging van minstens 12 maanden en in een studiegroep van patiënten met een hoog infectierisico,

- ofwel dat het hulpmiddel niet minder doeltreffend is aan een reeds op de nominatieve lijst voorkomend hulpmiddel;
- ofwel dat het doeltreffender is dan standaardstrategieën voor infectiepreventie (profylactische behandelingen) alleen.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van bovenvermelde indicaties, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard 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

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing.

7. Allerlei

Niet van toepassing.

L. Orthopedie en traumatologie

L.2 Gewrichten

L.2.2 Onderste lidmaat

L.2.2.1 Heup

L.2.2.1.1 Femorale prothesen

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183035 - 183046

Staal van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, geplaatst tijdens een primaire ingreep of een revisie van een resurfacingprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 789,68

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 39,48

Vergoedingsbedrag

€ 750,20

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183050 - 183061

Staal van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, geplaatst tijdens een revisie van een totale heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.a

Vergoedingsbasis

€ 1.371,38

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.371,38

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183072 - 183083

Femorale component van een resurfacingprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 930,00

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 46,50

Vergoedingsbedrag

€ 883,50

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§31,L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183094 - 183105

Oppervlakte-implantaat voor een gedeeltelijke vervanging van het gewrichtskraakbeen, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 789,68

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 39,48

Vergoedingsbedrag

€ 750,20

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§12,L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.1.2 Kop voor heupsteel

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/11/2016	GEWIJZIGD	
172550 - 172561	Kop voor heupsteel voor gebruik met acetabulaire cupula - metaal voor contact met metalen oppervlak, met een diameter groter dan of gelijk aan 36mm		
Vergoedingscategorie :	I.D.a		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 0,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 0,00
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183116 - 183120	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen – metaal voor een wrijvingskoppel anders dan metaal-metaal		
Vergoedingscategorie :	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 185,74	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 9,28
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 176,46
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183131 - 183142	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen - metaal voor contact met een metalen oppervlak, met een diameter kleiner dan 36 mm		
Vergoedingscategorie :	I.E.f	Nom. Lijst 36901	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 185,74	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 9,28
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 176,46
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183153 - 183164	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen - keramiek		
Vergoedingscategorie :	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 352,35	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 17,61
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 334,74
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183175 - 183186	Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen - keramiek, met een diameter groter dan of gelijk aan 38 mm		
Vergoedingscategorie :	I.E.f	Nom. Lijst 36902	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 674,02	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 33,70
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 640,32
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183190 - 183201

Kop van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, conus/adapter inbegrepen – bipolaire

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 488,28

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 24,41

Vergoedingsbedrag

€ 463,87

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L.2.2.1.3 Acetabulaire gedeelte (cupula)

L.2.2.1.3.1 Niet-modulaire cupula's

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183212 - 183223

Niet-modulaire cupula van een heupprothese in polyethyleen, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 269,16

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 13,45

Vergoedingsbedrag

€ 255,71

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183234 - 183245

Niet-modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, te gebruiken zonder cement – wrijvingsoppervlak in polyethyleen

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 714,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 35,73

Vergoedingsbedrag

€ 678,88

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183256 - 183260

Niet-modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, te gebruiken met of zonder cement – wrijvingsoppervlak in metaal

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 714,61

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 35,73

Vergoedingsbedrag

€ 678,88

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183271 - 183282

Niet-modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen, te gebruiken met of zonder cement – wrijvingsoppervlak in keramiek

Vergoedingscategorie :

I.D.f

Vergoedingsbasis

€ 852,18

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

5,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 42,60

Vergoedingsbedrag

€ 809,58

L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

L.2.2.1.3.2 Modulaire cupula's

L.2.2.1.3.2.1 Binnengedeelte

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023 Datum eerste publicatie : 1/06/2018 **GEWIJZIGD**

183293 - 183304 Binnendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in polyethyleen

Vergoedingscategorie : I.D.f

Vergoedingsbasis € 195,76 *Veiligheidsgrens (%)* / *Persoonlijk aandeel (%)* 5,00%

Plafond-/ maximumprijs / *Veiligheidsgrens (€)* / *Persoonlijk aandeel (€)* € 9,78

Vergoedingsbedrag € 185,98

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023 Datum eerste publicatie : 1/06/2018 **GEWIJZIGD**

183315 - 183326 Binnendeel van een modulaire cupula met dubbele mobiliteit van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in polyethyleen

Vergoedingscategorie : I.E.f **Nom. Lijst** 36903

Vergoedingsbasis € 436,39 *Veiligheidsgrens (%)* / *Persoonlijk aandeel (%)* 5,00%

Plafond-/ maximumprijs / *Veiligheidsgrens (€)* / *Persoonlijk aandeel (€)* € 21,81

Vergoedingsbedrag € 414,58

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023 Datum eerste publicatie : 1/06/2018 **GEWIJZIGD**

183330 - 183341 Binnendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in metaal

Vergoedingscategorie : I.D.f

Vergoedingsbasis € 195,76 *Veiligheidsgrens (%)* / *Persoonlijk aandeel (%)* 5,00%

Plafond-/ maximumprijs / *Veiligheidsgrens (€)* / *Persoonlijk aandeel (€)* € 9,78

Vergoedingsbedrag € 185,98

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023 Datum eerste publicatie : 1/06/2018 **GEWIJZIGD**

183352 - 183363 Binnendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor het geheel van de samenstellende elementen- wrijvingsoppervlak in keramiek

Vergoedingscategorie : I.D.f

Vergoedingsbasis € 333,33 *Veiligheidsgrens (%)* / *Persoonlijk aandeel (%)* 5,00%

Plafond-/ maximumprijs / *Veiligheidsgrens (€)* / *Persoonlijk aandeel (€)* € 16,66

Vergoedingsbedrag € 316,67

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.1.3.2.2 Buitengedeelte

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183374 - 183385	Buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen		
Vergoedingscategorie :	I.D.f		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 518,85	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 25,94
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 492,91
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183396 - 183400	Buitendeel van een modulaire cupula met dubbel mobiliteit van een heupprothese, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen		
Vergoedingscategorie :	I.E.f	Nom. Lijst 36904	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 570,74	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 5,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 28,53
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 542,21
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183411 - 183422	Monobloc buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor reconstructie van het acetabulum met intramedulaire iliacale fixatie, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen		
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 36905	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 958,04	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 958,04
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/06/2018	GEWIJZIGD	
183433 - 183444	Buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, in poreus metaal, voor reconstructie van het acetabulum, waarbij botdefecten kunnen opgevuld worden door bevestiging van modulaire hulpstukken, voor het geheel van de samenstellende elementen		
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst 36906	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 789,68	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 789,68
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09		

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183455 - 183466

Buitendeel van een modulaire cupula van een heupprothese, voor reconstructie van het acetabulum, met vaste elementen voor fixatie buiten de acetabulaire holte door middel van minimum 3 poten met 2 fixatiepunten per poot, te gebruiken met of zonder cement, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	36907		
Vergoedingsbasis	€ 661,52	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 661,52
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.1.4 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183470 - 183481

Spacer voor een heupprothese, in cement met antibiotica, voor het geheel van de samenstellende elementen

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 750,19	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 750,19
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.1.6 Toebehoren voor heupprothese

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/06/2018

GEWIJZIGD

183551 - 183562

Modulair reconstructie-implantaat ter opvulling van acetabulaire botdefecten (acetabulaire wiggen, verstevigingen, obturatoren, ...), inclusief alle elementen voor fixatie aan de cupula, per stuk

Vergoedingscategorie :	I.D.a				
Vergoedingsbasis	€ 875,89	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 875,89
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09,L-§13				

L.2.2.2 Knie

L.2.2.2.1 Femorale componenten

L.2.2.2.1.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165874 - 165885

Femorale unicondylaire component, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34001		
Vergoedingsbasis	€ 961,76	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	€ 1.154,11	Veiligheidsgrens (€)	€ 192,35	Persoonlijk aandeel (€)	€ 0,00
				Vergoedingsbedrag	€ 961,76
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165896 - 165900

Femorale unicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34002

Vergoedingsbasis

€ 1.189,81

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.427,77

Veiligheidsgrens (€)

€ 237,96

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.189,81

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L.2.2.2.1.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165911 - 165922

Femorale bicondylaire component, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34003

Vergoedingsbasis

€ 1.269,13

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.522,95

Veiligheidsgrens (€)

€ 253,82

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.269,13

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165933 - 165944

Femorale bicondylaire component voor plaatsing met cement, met anti-allergische nitride behandeling

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34004

Vergoedingsbasis

€ 1.269,13

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.522,95

Veiligheidsgrens (€)

€ 253,82

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.269,13

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

165955 - 165966

Femorale bicondylaire component, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag

Vergoedingscategorie :

I.C.a

Nom. Lijst

34005

Vergoedingsbasis

€ 1.388,11

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.665,73

Veiligheidsgrens (€)

€ 277,62

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.388,11

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

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.C.a

Nom. Lijst

34006

Vergoedingsbasis

€ 1.388,11

Veiligheidsgrens (%)

20,00%

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Maximumprijs

€ 1.665,73

Veiligheidsgrens (€)

€ 277,62

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 1.388,11

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/05/2015	GEWIJZIGD		
171113 - 171124	Femorale bicondylaire component voor revisie, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34070	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.564,64	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	25,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.955,80	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 391,16	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.564,64
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34009	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.487,26	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.784,71	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 297,45	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.487,26
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L.2.2.2.1.3 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166073 - 166084	Femorale component van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34011	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.968,13	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 2.361,75	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 393,62	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.968,13
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L.2.2.2.1.4 Bicompartimenteel

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166095 - 166106	Femorale component van een bicompartimenteel prothese, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34012	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.189,81	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.427,77	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 237,96	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.189,81
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

L.2.2.2.1.5 Oppervlakteimplantaat

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34013	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.536,83	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.844,19	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 307,36	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.536,83
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§15,L-§09			

L.2.2.2.2 Tibiale componenten

L.2.2.2.2.1 Unicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166132 - 166143	Tibiale unicondylaire component, monobloc in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34014	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 644,48	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 773,37	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 128,89	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 644,48
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166154 - 166165	Tibiale unicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34015	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 644,48	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 773,37	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 128,89	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 644,48
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166176 - 166180	Tibiale unicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34016	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 396,61	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 475,93	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 79,32	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 396,61
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34017	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 396,61	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 475,93	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 79,32	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 396,61
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166213 - 166224	Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing met cement	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34018
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 644,48	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 773,37	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 128,89 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 644,48
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166235 - 166246	Tibiale unicondylaire dekplaat, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34019
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 694,05	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 832,86	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 138,81 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 694,05
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166250 - 166261	Unicondylaire insert in polyethyleen	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34020
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 297,45	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 356,94	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 59,49 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 297,45
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166272 - 166283	Unicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34021
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 297,45	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 356,94	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 59,49 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 297,45
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09	

L.2.2.2.2 Bicondylaire

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166294 - 166305	Tibiale bicondylaire component, monobloc in polyethyleen	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34022
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 322,24	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 386,68	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 64,44 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 322,24
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166316 - 166320	Tibiale bicondylaire component, monobloc in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34023	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 322,24	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 386,68	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 64,44	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 322,24
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166331 - 166342	Tibiale bicondylaire component, monobloc metal-backed, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34024	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 889,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.067,25	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 177,87	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 889,38
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34025	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.110,49	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.332,58	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 222,09	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.110,49
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166375 - 166386	Tibiale bicondylaire dekplaat, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34026	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 793,20	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 951,84	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 158,64	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 793,20
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34027	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 793,20	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 951,84	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 158,64	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 793,20
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

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.C.a	Nom. Lijst	34028		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 941,93	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.130,31	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 188,38	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 941,93

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

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.C.a	Nom. Lijst	34029		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 941,93	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.130,31	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 188,38	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 941,93

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/05/2015

GEWIJZIGD

171135 - 171146

Bicondylaire insert in polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34071		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 401,23	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 481,47	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 80,24	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 401,23

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166471 - 166482

Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34031		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 446,18	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 535,41	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 89,23	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 446,18

Vergoedingsvoorwaarde : L-§08,L-§09

L.2.2.2.3 Bicondylaire (voor revisie)

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

166530 - 166541

Tibiale bicondylaire dekplaat voor revisie, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34034		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 892,35	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.070,82	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 178,47	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 892,35

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34035	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 991,51	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.189,81	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 198,30	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 991,51
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/05/2015	GEWIJZIGD		
171150 - 171161	Bicondylaire insert in polyethyleen, voor revisie			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34072	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 530,06	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 636,07	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 106,01	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 530,06
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166596 - 166600	Bicondylaire insert in highly cross-linked polyethyleen, voor revisie			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34037	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 495,76	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 594,91	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 99,15	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 495,76
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09			

L.2.2.2.4 Tibiaal component van modulaire scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166655 - 166666	Tibiale component van een modulaire scharnierprothese, monobloc metal-backed, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34040	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.363,32	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.635,98	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 272,66	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.363,32
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166670 - 166681	Tibiale dekplaat van een modulaire scharnierprothese, as inbegrepen, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34041	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.189,81	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.427,77	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 237,96	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.189,81
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166692 - 166703	Insert in polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34042
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 396,61	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 475,93	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 79,32 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 396,61
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166714 - 166725	Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een modulaire scharnierprothese	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34043
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 396,61	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 475,93	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 79,32 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 396,61
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09	

L.2.2.2.5 Bicompartimenteel

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166736 - 166740	Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in polyethyleen	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34044
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 322,24	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 386,68	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 64,44 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 322,24
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166751 - 166762	Tibiale component voor een bicompartimentele prothese, monobloc in highly cross-linked polyethyleen	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34045
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 322,24	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 386,68	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 64,44 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 322,24
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166773 - 166784	Tibiale dekplaat voor een bicompartimentele prothese, obturatoren inbegrepen, voor plaatsing met cement	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34046
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 793,20	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 951,84	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 158,64 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 793,20
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34047		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 941,93	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.130,31	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 188,38	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 941,93
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD			
166810 - 166821	Insert in polyethyleen voor een bicompartimentele prothese				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34048		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 396,61	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 475,93	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 79,32	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 396,61
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD			
166832 - 166843	Insert in highly cross-linked polyethyleen voor een bicompartimentele prothese				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34049		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 396,61	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 475,93	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 79,32	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 396,61
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09				

L.2.2.2.3 Spacer

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD			
166854 - 166865	Spacer in cement met antibiotica geïmpregneerd				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34050		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 713,88	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	10,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 785,26	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 71,38	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 713,88
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L.2.2.2.4 Femoro-patellaire componenten

L.2.2.2.4.1 Trochlea

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD			
166876 - 166880	Trochlea voor plaatsing met cement				
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34051		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.006,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.207,65	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 201,27	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.006,38
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09				

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166891 - 166902	Trochlea voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34052	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 1.330,60	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 1.596,72	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 266,12	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 1.330,60
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L.2.2.2.4.2 Patella

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166913 - 166924	Patella in polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34053	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 188,38	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 226,05	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 37,67	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 188,38
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166935 - 166946	Patella in highly cross-linked polyethyleen			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34054	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 203,26	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 243,91	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 40,65	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 203,26
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§08,L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166950 - 166961	Mobiële metal-backed patella, voor plaatsing met cement			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34055	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 337,12	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 404,54	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 67,42	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 337,12
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
166972 - 166983	Vaste metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34056	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 337,12	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 404,54	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 67,42	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 337,12
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
166994 - 167005	Mobiele metal-backed patella, voor plaatsing zonder cement, al dan niet met bedekkingslaag	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34057
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 366,86	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 440,23	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 73,37 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 366,86
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

L.2.2.2.5 Scharnierprothese

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
167016 - 167020	Totale scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34058
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 3.024,10	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 3.628,92	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 604,82 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.024,10
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
167031 - 167042	Modulaire scharnierprothese voor de knie, voor plaatsing met cement	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34059
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 2.875,36	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 3.450,43	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 575,07 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 2.875,36
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

L.2.2.2.6 Stelen

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
167053 - 167064	Standaard tibiale steel, alle assemblage-elementen en centralizer inbegrepen, voor plaatsing met cement	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 34060
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 297,45	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 356,94	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 59,49 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 297,45
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst 34061
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 347,03	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 20,00% <i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 416,43	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> € 69,40 <i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 347,03
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09	

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167090 - 167101

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

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34062		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 507,65	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 609,18	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 101,53	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 507,65

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

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.C.a	Nom. Lijst	34063		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 507,65	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 609,18	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 101,53	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 507,65

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

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.C.a	Nom. Lijst	34064		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 297,45	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 356,94	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 59,49	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 297,45

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

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.C.a	Nom. Lijst	34065		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 347,03	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 416,43	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 69,40	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 347,03

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/07/2014

GEWIJZIGD

167171 - 167182

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

Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	34066		
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 555,24	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i>	0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 666,28	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 111,04	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i>	€ 0,00
				<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 555,24

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09

L. Orthopedie en traumatologie

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34067	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 555,24	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 666,28	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 111,04	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 555,24
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34068	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 570,11	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 684,13	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 114,02	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 570,11
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	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.C.a	Nom. Lijst	34069	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 694,05	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	20,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Maximumprijs</i>	€ 832,86	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	€ 138,81	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 694,05
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09			

L.2.3 Prothese ter vervanging van de botcortex

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD		
167694 - 167705	Geheel van onderdelen die deel uitmaken van een prothese ter vervanging van de botcortex			
Vergoedingscategorie :	I.F.a			
<i>Vergoedingsbasis</i>	CAD	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	CAD
Vergoedingsvoorwaarde :	L-§09,L-§17			

L.2.4 Gewrichtsprothesen op maat

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023	Datum eerste publicatie : 1/04/2015	GEWIJZIGD		
170796 - 170800	Buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie, op maat, met 3 steunpunten (triflanged), zonder poreus deel voor opvulling van botdefecten			
Vergoedingscategorie :	I.E.a	Nom. Lijst	35301	
<i>Vergoedingsbasis</i>	€ 4.952,50	<i>Veiligheidsgrens (%)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximumprijs</i>	/	<i>Veiligheidsgrens (€)</i>	/	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> € 0,00
			<i>Vergoedingsbedrag</i>	€ 4.952,50

L. Orthopedie en traumatologie

Vergoedingsvoorwaarde : L-§09,L-§13

Datum laatste bijwerking : 1/03/2023

Datum eerste publicatie : 1/04/2016

GEWIJZIGD

172535 - 172546

Buitendeel van een modulaire cupula voor reconstructie, op maat, met 3 steunpunten (triflanged), en met een of meerdere vaste delen in poreus metaal voor opvulling van botdefecten

Vergoedingscategorie :

I.E.a

Nom. Lijst

35302

Vergoedingsbasis

€ 8.419,25

Veiligheidsgrens (%) /

Persoonlijk aandeel (%)

0,00%

Plafond-/ maximumprijs

/

Veiligheidsgrens (€) /

Persoonlijk aandeel (€)

€ 0,00

Vergoedingsbedrag

€ 8.419,25

Vergoedingsvoorwaarde :

L-§09,L-§13

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

Gelinkte prestaties

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
167694	167705
167716	167720
167731	167742
170796	170800
171113	171124
171135	171146
171150	171161
172535	172546
172550	172561
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
183551	183562

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 Orthop dique 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. Allerlei

Niet van toepassing

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de oppervlakte-implantaten voor 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

Geen administratieve verplichting

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

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

De verstrekking 183094-183105 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

170796 170800

172535 172546

183551 183562

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de buitendelen van een cupula op maat, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

Niet van toepassing

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan minstens één van volgende drie combinaties van criteria voldoet:

- 1 EN 3 EN 4 EN 5 EN 6
- 2 EN 3 EN 4 EN 5 EN 6
- 7

Na een eventuele tumorale resectie of het weghalen van een implantaat, zijn de criteria:

1. De afstand, tussen het heuprotatiecentrum, dat gelegen is in het centrum van de femurkop, en de lijn die beide superieure obturator foramens verbindt, bedraagt meer dan 3cm.

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname

2. Een implantatie van een standaard cupula (i.e. niet individueel vervaardigd) heeft reeds gefaald.

Vaststelbaar op basis van het medisch dossier van de rechthebbende of op een voor-achterwaartse bekkenopname

3. Ernstige osteolyse aan de «tear drop», die volledig is verdwenen.

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname

4. Ernstige osteolyse aan tuber ischiadicum.

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname.

5. Aantasting van de mediale wand van de caviteit, mogelijk met verstoring van de lijn van Kohler (ilioischiale lijn).

Gemeten op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname.

6. De originele acetabulaire rand is defect voor meer dan de helft van de omtrek van de rand.

Gemeten op een 3D-reconstructie op basis van een CT van de hemipelvis.

7. Discontinuïteit van de hemi-pelvis.

Vaststelbaar op CT scan, of op een digitale voor-achterwaartse bekkenopname indien de componenten het beeld niet verstoren.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

De verstrekkingen dekken het geheel van het fabricatieproces van het implantaat (3D model) inclusief alle toebehoren.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 170796-170800 en 172535-172546

kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na notificatie van de implantatie aan de adviserend-arts door middel van het formulier L-Form-I-08 en dit na implantatie.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan één van bovenvermelde indicaties, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende aanwezig zijn.

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

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 172535-172546 en 183551-183562 zijn niet onderling cumuleerbaar.

5.2. Andere regels

Niet van toepassing.

5.3. Derogatie aan de attesteringsregels

Niet van toepassing.

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. 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

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekking betreffende de prothesen ter vervanging van de botcortex, 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 verstrekking 167694-167705 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan het volgende criterium voldoet:

3.1. Definitie

Een prothese ter vervanging van de botcortex is een prothese die de botcortex vervangt wanneer deze circulair werd verwijderd op metafysair en/of diafysair niveau, zodat de continuïteit van het bot onderbroken werd.

3.2. Criteria

Niet van toepassing

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekking 167694-167705 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord, na implantatie, van het College van artsen-directeurs, dat het bedrag van de tegemoetkoming vaststelt op basis van:

- het aanvraagformulier L-Form-I-5;
- radiografieën gemaakt vóór en na de ingreep

Na de implantatie wordt de aanvraag tot tegemoetkoming van de verplichte verzekering door de implanterend arts-specialist binnen de negentig kalenderdagen bezorgd aan het College van artsen-directeurs.

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

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

5.1. Cumul en non-cumulregels

De verstrekking 167694-167705 omvat alle onderdelen van de prothese. Geen enkele verstrekking van de lijst, met betrekking tot de gewrichtsprothesen, kan worden gecumuleerd met de verstrekking 167694-167705.

5.2. Andere regels

Niet van toepassing

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Niet van toepassing

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

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekking 183072-183083 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze is uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan het volgende criterium voldoet:

De implanterende chirurg heeft een hoog niveau van competentie, namelijk om de positie van het acetabulum te optimaliseren.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekking 183072-183083 kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

- De rechthebbende is minder dan 55 jaar
- De femorale kop heeft een diameter groter dan 50mm

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