

1. Algemene bepalingen

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

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

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

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

2. Verstrekkingen en Vergoedingsmodaliteiten

C. Oto-rhino-laryngologie

C.1 Ingreep op het oor

C.1.5 Beengeleidingssystemen

C.1.5.1 Passieve systemen

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD
153193 - 153204		Implantaten gebruikt bij het plaatsen van een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen, eerste fixatiepunt, inclusief alle toebehoren en de drillboor			
Vergoedingscategorie :		I.D.a			
Vergoedingsbasis	1.128,34 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	1.128,34 €
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§02			

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/07/2014			GEWIJZIGD	
153215 - 153226		Implantaten gebruikt bij het plaatsen van een hoorprothese met beenverankering in het slaapbeen, tweede (slapend) fixatiepunt, inclusief alle toebehoren en de drillboor				
Vergoedingscategorie :		I.D.a				
Vergoedingsbasis	317,28 €	Veiligheidsgrens (%)	/	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%	
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€)	/	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €	
					Vergoedingsbedrag	317,28 €
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§02				

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025	Datum eerste publicatie : 1/07/2014	GEWIJZIGD
153230 - 153241	Vervanging van de opbouw (abutment) voor BAHA	
Vergoedingscategorie :	I.D.a	
Vergoedingsbasis	906,24 €	Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafond-/ maximumprijs	/	Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag 906,24 €

C.1.5.2 Actieve systemen

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025	Datum eerste publicatie : 1/09/2025	NIEUW
186513 - 186524	Implanteerbaar deel van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, inclusief alle fixatie-elementen	
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst 40201
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs	4.700,00 €	Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§12	

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025	Datum eerste publicatie : 1/09/2025	NIEUW
186535 - 186546	Implanteerbaar deel van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, inclusief alle fixatie-elementen, in geval van vervanging	
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst 40201
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs	4.700,00 €	Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§12	

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025	Datum eerste publicatie : 1/09/2025	NIEUW
186550 - 186561	Implanteerbaar deel van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, inclusief alle fixatie-elementen, in geval van voortijdige vervanging	
Vergoedingscategorie :	I.A.a	Nom. Lijst 40201
Vergoedingsbasis	Nom.lijst	Veiligheidsgrens (%) / Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Plafondprijs	4.700,00 €	Veiligheidsgrens (€) / Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag Nom. Lijst
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§12	

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025	Datum eerste publicatie : 1/09/2025	NIEUW
186572 - 186583	Geluidsprocessor van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer voor rechthebbenden jonger dan acht jaar	
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst 40301
Vergoedingsbasis	2.384,21 €	Veiligheidsgrens (%) 20,00% Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs	2.861,05 €	Veiligheidsgrens (€) 476,84 € Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag 2.384,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§12	

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/09/2025			NIEUW
186594 - 186605		Geluidsprocessor van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	40301	
Vergoedingsbasis		2.384,21 €	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		2.861,05 €	Veiligheidsgrens (€)	476,84 €	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			2.384,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§12			

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/09/2025			NIEUW
186616 - 186620		Geluidsprocessor van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, voor rechthebbenden jonger dan acht jaar, in geval van vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	40301	
Vergoedingsbasis		2.384,21 €	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		2.861,05 €	Veiligheidsgrens (€)	476,84 €	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			2.384,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§12			

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/09/2025			NIEUW
186631 - 186642		Geluidsprocessor van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	40301	
Vergoedingsbasis		2.384,21 €	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		2.861,05 €	Veiligheidsgrens (€)	476,84 €	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			2.384,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§12			

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/09/2025			NIEUW
186653 - 186664		Geluidsprocessor van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer voor rechthebbenden jonger dan acht jaar, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :		I.C.a	Nom. Lijst	40301	
Vergoedingsbasis		2.384,21 €	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Maximumprijs		2.861,05 €	Veiligheidsgrens (€)	476,84 €	Persoonlijk aandeel (€) 0,00 €
		Vergoedingsbedrag			2.384,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :		C-§12			

C. Oto-rhino-laryngologie

Datum laatste bijwerking : 1/09/2025		Datum eerste publicatie : 1/09/2025		NIEUW	
186675 - 186686		Geluidsprocessor van een actief transcutaan beengeleidingssysteem met een elektromagnetische transducer, voor rechthebbenden vanaf hun achtste verjaardag, in geval van voortijdige vervanging			
Vergoedingscategorie :	I.C.a	Nom. Lijst	40301		
Vergoedingsbasis	2.384,21 €	Veiligheidsgrens (%)	20,00%	Persoonlijk aandeel (%)	0,00%
Maximumprijs	2.861,05 €	Veiligheidsgrens (€)	476,84 €	Persoonlijk aandeel (€)	0,00 €
				Vergoedingsbedrag	2.384,21 €
Vergoedingsvoorwaarde :	C-§12				

Vergoedingsvoorwaarden

C-§02

Gelinkte prestaties

153193	153204
153215	153226
154232	154243
154254	154265
154276	154280

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de osteoëintegreerde implantaten voor gehoortoestellen met beenverankering of voor epithese, 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

De verstrekkingen 154254-154265 en 154276-154280 kunnen per verankeringspunt onderling niet worden gecumuleerd.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 153193-153204 en 153215-153226 kunnen enkel worden geattesteerd naar aanleiding van de verstrekking 258495-258506 van de nomenclatuur.

De verstrekkingen 154232-154243, 154254-154265 en 154276-154280 kunnen enkel worden geattesteerd naar aanleiding van de verstrekking 251694-251705 van de nomenclatuur met het oog op de plaatsing van een uitwendige gelaatsprothese (verankerbare epithese).

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Allerlei

Het gehoortoestel met spraakprocessor wordt vergoed via artikel 31 van de nomenclatuur

186513	186524
186535	186546
186550	186561
186572	186583
186594	186605
186616	186620
186631	186642
186653	186664
186675	186686

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende actieve transcutane beengleidingssystemen met een elektromagnetische transducer moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 186513-186524, 186535-186546, 186550-186561, 186572-186583, 186594-186605, 186616-186620, 186631-186642, 186653-186664 en 186675-186686 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

1.1. Criteria

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

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

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

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 186513-186524, 186535-186546, 186550-186561, 186572-186583, 186594-186605, 186616-186620, 186631-186642, 186653-186664 en 186675-186686 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet:

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

2.2. De rechthebbende moet: zich binnen de leeftijdsgrens bevinden van de CE-markering van het geïmplanteerde hulpmiddel, zoals aangegeven in de gebruikershandleiding.

2.3. De onderzoeken tonen het bestaan van een geleidings- of gemengd gehoorverlies aan, waarbij aan alle volgende

voorwaarden wordt voldaan: de beengeleidingsdrempel is lager of gelijk aan 45 dB HL op elke frequentie van 500, 1000, 2000 en 3000 Hz, in het te implanteren oor.

Bijkomend criterium in het geval van bilaterale implantatie: Het verschil tussen de beengeleidingsdrempels tussen de twee oren, gemeten bij frequenties van 500, 1000, 2000 en 3000 Hz, is gemiddeld niet groter dan 10 dB, of gemeten voor elke frequentie van 500, 1000, 2000 en 3000 Hz, niet groter dan 15 dB.

2.4. De rechthebbende moet een proefperiode doorlopen die als volgt wordt gedefinieerd:

a) minimaal 2 weken een luchtgeleidingshoortoestel hebben geprobeerd en vastgesteld te hebben dat het resultaat van de test onvoldoende was, of anatomisch of fysiologisch niet in staat zijn om een luchtgeleidingshoortoestel te proberen;

EN

b) minimaal 2 weken een niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem hebben geprobeerd.

Aan het einde van de proefperiode met het niet-implanteerbaar beengeleidingssysteem moet een evaluatie van het objectieve en subjectieve voordeel worden uitgevoerd. De evaluatie van het subjectieve voordeel wordt uitgevoerd met behulp van een vragenlijst over de levenskwaliteit ingevuld vóór het begin van de proef met het niet-implanteerbare beengeleidingssysteem en aan het eind van de proef. De evaluatie van het objectieve voordeel wordt uitgevoerd met behulp van een audiometrie resulterend in een winst van minstens 5 dB over 3 frequenties van 500 Hz - 1KHz- 2KHz- 4KHz bij tonale audiometrie of een verbetering via de I.C.A. methode (Indice de Capacité Auditive) met ten minste 5% bij spraakaudiometrie in stilte of een verbetering van de spraakverstaanbaarheid met ten minste 5% in één van de drie signaal/ruisomstandigheden: bij -5 dB, bij 0 dB, bij +5 dB (signaal bij 55 dB).

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 186513-186524, 186535-186546, 186550-186561, 186572-186583, 186594-186605, 186616-186620, 186631-186642, 186653-186664 en 186675-186686 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

Niet van toepassing.

3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijsten voor verstrekkingen 186513-186524, 186535-186546, 186550-186561, 186572-186583, 186594-186605, 186616-186620, 186631-186642, 186653-186664 en 186675-186686 moet het hulpmiddel aan de volgende garantievoorwaarden beantwoorden:

- Tien jaar volledige garantie voor het actief implantaat.
- Drie jaar volledige garantie voor de geluidsprocessor voor rechthebbenden van jonger dan acht jaar.
- Vijf jaar volledige garantie voor de geluidsprocessor voor rechthebbenden van acht jaar of ouder.

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingen 186513-186524, 186572-186583 en 186594-186605 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na akkoord van de adviserend-arts, vóór implantatie, op basis van een gemotiveerde aanvraag ingediend door de implanterend arts-specialist.

De aanvraag bestaat uit een omstandig medisch verslag waarin de indicatie wordt bevestigd, inclusief de resultaten van de testen en de proefperioden beschreven onder punten 2.3 en 2.4.

De adviserend-arts deelt zijn gemotiveerde beslissing mee aan de arts-specialist die de aanvraag heeft ingediend, de ziekenhuisapotheker en de betrokken rechthebbende binnen de 30 dagen na ontvangst van de aanvraag.

4.2. Vervanging

In geval van vervanging moet aan de bepalingen met betrekking tot de garantie voldaan zijn.

4.3. Voortijdige vervanging

Geen administratieve verplichting.

4.4. Derogatie van de procedure

Voor de rechthebbenden die reeds geïmplantéerd werden zonder tegemoetkoming van de verplichte verzekering en die vóór de implantatie aan alle criteria van de indicatiestelling bedoeld in punt 2 voldeden, kan een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de vervanging van een hulpmiddel (het implanteerbaar deel en/of de geluidsprocessor) toegekend worden volgens de modaliteiten voorzien in punt 4.1.

Het verslag dient de situatie die aanleiding heeft gegeven tot de eerste implantatie te beschrijven.

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 186513-186524, 153193-153204 en 153215-153226 kunnen onderling niet worden gecumuleerd.

5.2. Andere regels

De verstrekking 186550-186561 kan enkel voor de termijn van 10 jaar worden terugbetaald door de verplichte verzekering, op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen inzake toegekende garanties.

De verstrekking 186653-186664 kan enkel voor de termijn van 3 jaar worden terugbetaald door de verplichte verzekering, op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen inzake toegekende garanties.

De verstrekking 186675-186686 kan enkel voor de termijn van 5 jaar worden terugbetaald door de verplichte verzekering, op voorwaarde dat werd voldaan aan de bepalingen inzake toegekende garanties.

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-§12 worden geregistreerd zijn deze bepaald in het medisch verslag vermeld onder punten 4.1 en 4.4. en in overeenstemming met de gegevens vermeld onder artikel 35septies/9 van de wet.

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

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

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

De bewaringstermijn van de gegevens bedoeld in artikel 35septies/13, eerste lid, 1° van de wet wordt vastgesteld op 10 jaar.

8. Allerlei

Niet van toepassing.