

Modaliteiten voor de registratie van gegevens betreffende de coronaire stents en de coronaire dilataties

De punten 4.1., en 4.2. van de vergoedingsvoorwaarde F-§05 van de lijst verduidelijken dat de modaliteiten van de registratie en de validatie van de gegevens alsook de manier waarop die gegevens aan de adviserend geneesheer ter kennisgeving worden overgemaakt, worden opgesteld door de “Belgian Working Group on Interventional Cardiology” (BWGIC), de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De modaliteiten voor de registratie

Twee types van gebruikers kunnen toegang hebben tot de online toepassing en gegevens registreren:

- De geneesheren-specialisten in de cardiologie en in de inwendige geneeskunde die een praktijk hebben in een verplegingsinrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor de deelprogramma's B2 en B3 van het zorgprogramma “cardiale pathologie”. Om toegang te hebben tot de toepassing moeten ze toegang krijgen van de lokaal beheerder van hun ziekenhuis.
- De administratief medewerkers (verpleegkundigen, secretaressen, apothekers,...). Om toegang te hebben tot de toepassing moeten zij toegang krijgen van de lokaal beheerder van hun ziekenhuis.

Een registratie* kan aangemaakt worden in de online toepassing door ofwel een geneesheer-specialist in de cardiologie ofwel door een administratief medewerker. Elke geneesheer-specialist in de cardiologie of in inwendige geneeskunde en elke administratief medewerker kan gegevens inbrengen.

De modaliteiten voor de validatie

Eens alle verplichte gegevens ingegeven zijn, kan de registratie gevalideerd worden. Enkel de verantwoordelijke voor de interventionele cardiologie (of zijn plaatsvervanger) kan deze valideren. Na validatie van de aanvraag wordt automatisch een unieke registratiecode aangemaakt.

De modaliteiten van de follow-up

De follow-up op 1 jaar moet in de on-line toepassing ingegeven worden. De follow-up kan aangemaakt worden door elke betrokkene van hetzelfde ziekenhuis. Als er ondertussen een nieuwe dilatatie plaatsgevonden heeft, vervalt de follow-up van de eerste implantatie.

De modaliteiten voor de correctie

Een gevalideerde registratie die één of meerdere fouten bevat kan gecorrigeerd worden. De correctie kan door de verantwoordelijke of zijn plaatsvervanger, door de implanterend geneeshe(e)r(en) of door een administratief medewerker die gelinkt is aan de implanterend geneeshe(e)r(en), aangemaakt worden. De verantwoordelijke of zijn plaatsvervanger moet daarna de gecorrigeerde registratie opnieuw valideren. Na de validatie zal er automatisch een nieuwe registratiecode aangemaakt worden.

De follow-up kan enkel gecorrigeerd worden door de verantwoordelijke hiervan.

De modaliteiten voor de overdracht

- *Overdracht aan de verzekeringsinstelling:*
De registratiecode aangemaakt na de validatie moet vermeld worden in recordtype 50 zone 57-58-59 van de elektronische facturatie;
- *Overdracht aan de verzekeringsinstelling bij correctie:*
Als een correctie uitgevoerd werd, en deze een impact heeft op de facturatie, moet de nieuwe registratiecode vermeld worden in de elektronische facturatie;
- *Overdracht aan de BWGIC:*
De BWGIC kan, op aanvraag, beschikken over een extract van de geregistreerde gegevens via de online toepassing;

- *Overdracht aan de Commissie:*
De medische gegevensbeheerders van de dienst implantaten kunnen, op aanvraag, beschikken over een extract van de geregistreerde gegevens via de online toepassing.

Bijkomende informatie

Registratie, validatie en correctie van de gegevens:

https://www.wacc.ehealth.fgov.be/nl/application/applications/QERMID_TUCO.html

* Een registratie komt overeen met een coronaire dilatatie met of zonder plaatsing van een of meerdere stents