

Registratie- en overdrachtsmodaliteiten voor de verstrekkingen betreffende de implanteerbare netjes voor herstel van prolaps, voor plaatsing langs vaginale weg

In punt 6 van de vergoedingsvoorwaarde H-§04 van de lijst wordt verklaard dat de modaliteiten voor de registratie en overdracht van de gegevens worden opgesteld door Healthdata en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De verplichting tot registratie betreft enkel de patiënten die een vergoeding genieten op basis van de vergoedingsvoorwaarde H-§04.

1. De registratiemodaliteiten

1.1. Aanmelden op Healthdata

Twee gevallen:

- De gebruiker verbindt zich de eerste keer met Healthdata: de gebruiker moet eerst toegang vragen aan zijn HD4DP-beheerder. Meer informatie op de supportsite van Healthdata <https://support.healthdata.be/>
- De gebruiker heeft Healthdata al gebruikt: hij gebruikt zijn login en wachtwoord om zich aan te melden.

Wanneer de gebruiker op Healthdata is aangemeld, kiest hij het formulier “Prolaps”. Als het formulier niet verschijnt, moet de gebruiker zijn HD4DP-beheerder contacteren.

1.2. Aanmaken/wijzigen van een registratie

Om een nieuwe registratie te creëren: klik op “Nieuwe registratie”.

Om een bestaande registratie te vervolledigen: klik op de overeenkomstige lijn in de tabel waarin alle bestaande registraties zijn opgenomen.

1.3. Keuze van het registratietype en registratie van de gegevens

Het eerste in te voeren gegeven is het registratietype dat de andere te registreren gegevens bepaalt:

- **Preoperative evaluatie en ingreep**
- **Postoperatieve evaluatie:** minimaal in te vullen tijdens het eerste follow-up bezoek (maximum 3 maanden na de ingreep) en dan jaarlijks gedurende minimum 5 jaar
- **Complicatie:** in te vullen indien een complicatie is opgetreden en geëvalueerd buiten de operatie of een follow-up bezoek met volledige postoperatieve evaluatie (POP-Q, classificatie en subjectieve bevindingen)

Op elk moment kan de gebruiker de gegevens bewaren via de knop “Opslaan”, kan hij de registratie verlaten en er later naar terugkeren.

2. De validatiemodaliteiten

Wanneer alle verplichte gegevens van het geselecteerde registratietype zijn ingegeven, kan de implanterend geneesheer-specialist of een van zijn administratieve medewerkers de gegevens valideren door op “Verstuur” te klikken.

Wanneer de gegevens gevalideerd zijn, worden ze verstuurd naar Healthdata en wordt automatisch een unieke registratiecode gegenereerd. Een registratie die werd gevalideerd, heeft niet langer de status “Open”, maar de status “In transit” en vervolgens “Verstuurd”.

3. De correctiemodaliteiten

Om een of meer gegevens in een gevalideerde registratie te corrigeren, moet de registratie in kwestie worden geopend en moet daarna op “Heropenen” worden geklikt. Wanneer alle correcties zijn aangebracht, dient op “Verstuur” te worden geklikt. De registratiecode blijft ongewijzigd.

4. De overdrachtsmodaliteiten

4.1. Overdracht van de gegevens aan Healthdata/Healthstat

De gegevens van de gevalideerde registraties worden doorgestuurd naar Healthdata/Healthstat. Deze worden gecodeerd op het niveau van de patiënt.

4.2. Overdracht aan de verzekeringsinstelling

De registratiecode die na validatie wordt gecreëerd, moet worden vermeld in het recordtype 50, zone 57-58-59 van de elektronische facturatie. De vermelding van de registratiecode op de elektronische factuur is verplicht.

4.3. Overdracht van de gegevens aan de wetenschappelijke verenigingen

De Belgian Association of Urology (BAU), de Groupement des Gynécologues Obstétriciens de Langue Française de Belgique (GGOLFB) en de Vlaamse Vereniging voor Obstetrie en Gynaecologie (VVOG) krijgen via Healthstat toegang tot de gecodeerde gegevens.

4.4. Overdracht aan de Commissie

De beheerders van medische gegevens van de Medische directie van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging van het RIZIV hebben via Healthstat toegang tot de gecodeerde gegevens.

5. Varia

Voor de buitenlandse patiënten moeten de volgende gegevens worden geregistreerd: de voornaam en de naam, de geboortedatum, het geslacht, of de patiënt overleden is, de woonplaats en het land. De checkbox die onder het vakje van het INSZ verschijnt, moet worden aangevinkt om te bevestigen dat de patiënt geen INSZ heeft.

Het formulier voor geïnformeerde toestemming bevat op zijn minst de mogelijke voordelen, de risico's die zich tijdens de operatie kunnen voordoen en de follow-up modaliteiten. De patiënt verbindt zich eveneens de geplande follow-up in de vergoedingsvoorwaarde te volgen.