

Art. 27/1. Worden geacht in de bevoegdheid van de orthopedisch technologen in de bandagisterie en orthesiologie (O), hierna zorgverleners te noemen, te vallen:

A. Breukbanden en buikgordels

A.1. Verstrekkingen

A.1.1. Maatwerk breukbanden:

601016	voor navelbreuk (in rubber)	O 28,57
601031	voor navelbreuk	O 110,19
601053	voor unilaterale liesbreuk (in rubber)	O 28,57
601075	voor unilaterale liesbreuk	O 110,19
601090	voor bilaterale liesbreuk (in rubber)	O 37,78
601112	voor bilaterale liesbreuk	O 204,64
601134	voor unilaterale scrotale, inguino-scrotale of crurale breuk	O 157,42
601156	voor bilaterale scrotale, inguino-scrotale of crurale breuk	O 283,35
601171	riem van Glénard	O 110,19
601193	band met compressief suspensor, naar maat, voor niet reponibele scrotale breuk	O 418,81

A.1.2. Maatwerk buikgordel:

601311	heupomtrek van minder dan 1 m	O 239,85
601333	heupomtrek van 1 m tot 1,20 m	O 287,82
601355	heupomtrek van 1,21 m tot 1,30 m	O 319,80
601370	heupomtrek van meer dan 1,30 m	O 351,78
601392	kussentje voor maagptosis	O 31,98
601414	kussentje voor nierptosis of liesbreuk	O 22,39
601436	kussentje voor eventratie	O 31,98

De verstrekking 601414 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen van A.1.1 Breukbanden.

De verstrekking 601436 mag slechts samengaan met de verstrekking 601311, 601333, 601355 of 601370.

A.2. Definities

Onder handgemaakte producten (maatwerk) moet worden verstaan : producten die worden gefabriceerd op basis van grondstoffen en/of losse onderdelen en die individueel worden vervaardigd volgens de maten van de patiënt (custom-made).

A.3. Indicaties

De riemen opgenomen onder de benaming "riemen van Glénard" worden enkel vergoed indien bewezen is dat de rechthebbende lijdt aan nier-, maag- of colonptosis of een epigastrocele heeft.

De buikgordels worden enkel vergoed indien bewezen is dat de rechthebbende lijdt aan nierptosis, uitgesproken diastasis van de rechte buikspier, eventratie van de buikwand of een belangrijke navelbreuk of een kunstaars heeft.

A.4. Aanvraagprocedure

A.4.1. Voorschrijvers

De in A.1 bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed indien ze door een arts zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing.

A.4.2. Documenten en procedure

De in A.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende:

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

Op het medisch voorschrift moet minstens de aard van de aandoening vermeld staan.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

A.5. Algemene bepalingen

De in A.1. voorziene op maat gemaakte producten moeten ten minste éénmaal aangepast worden voor het af te leveren product wordt afgewerkt.

De in A.1. voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden.

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder A.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

A.6. Specifieke bepalingen

Nihil

A.7. Hernieuwing

A.7.1. Hernieuwingstermijnen

Banden, riemen en buikgordels mogen eerst worden vernieuwd na een termijn van drie jaar na de datum van de vorige aflevering.

Die termijn wordt evenwel verminderd tot :

a) zes maanden voor de kinderen die op het tijdstip van de hernieuwing geen twee jaar zijn geworden;

b) twaalf maanden voor de kinderen die op het tijdstip van de hernieuwing geen zestien jaar zijn geworden.

Een breukband voor bilaterale breuk (verstrekking 601090 of 601112) mag vergoed worden voor het verstrijken van de hernieuwingstermijn van een breukband voor unilaterale breuk (verstrekking 601053 of 601075).

A.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan het College van artsen-directeurs via de adviserend arts van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van artsen-directeurs vóór de aflevering.

A.8. Herstel en onderhoud

Nihil

A.9. Technische criteria

De in A.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

B. Externe borstprothesen na totale of gedeeltelijke mammectomie of in geval van unilaterale agenesie

B.1. Verstrekkingen

B.1.1. Postoperatieve toerusting

642213 642224 Postoperatieve borstprothese O 35,10

B.1.2. Voorlopige toerusting (eerste borstprothese)

1° Volledige borstprothese.

642235 Eerste volledige niet-klevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 268,44

642515 Eerste volledige niet-klevende meerlagige borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 268,44

642530 Eerste volledige zelfklevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 268,44

642552 Eerste volledige borstprothese met kleefstripsysteem, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 268,44

642574 Eerste volledige borstprothese op maat, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 268,44

2° Gedeeltelijke borstprothese.

642250 Eerste gedeeltelijke niet-klevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 264,31

642596 Eerste gedeeltelijke zelfklevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie O 264,31

B.1.3. Definitieve toerusting

1° Volledige borstprothese.

642272 Volledige niet-klevende borstprothese O 268,44

642294 Volledige niet-klevende meerlagige borstprothese O 268,44

642316 Volledige zelfklevende borstprothese O 268,44

642331 Volledige borstprothese met kleefstripsysteem O 268,44

642611 Volledige borstprothese op maat O 268,44

2° Gedeeltelijke borstprothese.

642353 Gedeeltelijke niet-klevende borstprothese O 264,31

642375 Gedeeltelijke zelfklevende borstprothese O 264,31

B.1.4. Toebehoren bij de borstprothesen.

642390 Forfaitaire tegemoetkoming voor de verzorgingsset voor de zelfklevende borstprothese, bestaande uit een reinigingsmiddel voor de prothese en een huidreinigingsmiddel O 22,71

Dotatie voor de verzorgingsset:

- 1 set/3 maanden voor de volledige borstprothese (verstrekkingen 642530 en 642316)
- 1 set/6 maanden voor de gedeeltelijke borstprothese (verstrekkingen 642596 en 642375)

642412 Forfaitaire tegemoetkoming voor de kleefstrips voor de volledige borstprothese, voorzien van een huidbeschermers en van een ophangstelsysteem, inclusief alle bijkomende productattributen O 45,43

Dotatie voor de kleefstrips :

1 keer/3 maanden voor de volledige borstprothese (verstrekkingen 642552 en 642331) (minimum 8 stuks)

B.2. Definities

Onder handgemaakte producten en geprefabriceerde producten moet worden verstaan :

a) handgemaakte producten (maatwerk) : zijn producten die worden gefabriceerd op basis van grondstoffen en/of losse onderdelen en die individueel worden vervaardigd volgens de maten van de patiënt (custom-made);

b) geprefabriceerde producten (prefab) : elk standaard afgewerkt product dat in serie geproduceerd wordt en waaraan eventueel kleine individuele aanpassingen kunnen worden aangebracht.

B.3. Indicaties

De externe borstprothesen en haar toebehoren worden enkel vergoed na totale of gedeeltelijke mastectomie of in geval van unilaterale agenesie.

De verstrekking 642213-642224 (postoperatieve borstprothese) mag enkel worden vergoed tot zes weken na de ingreep. De postoperatieve borstprothese wordt niet vergoed in geval van unilaterale agenesie.

De verstrekkingen 642235, 642515, 642530, 642552, 642574, 642250 en 642596 (voorlopige toerusting) mogen enkel worden vergoed ten vroegste zes weken na de ingreep. In geval van unilaterale agenesie heeft de rechthebbende onmiddellijk recht op een voorlopige toerusting.

Na een termijn van één jaar na de afleveringsdatum van de voorlopige toerusting (verstrekkingen 642235, 642515, 642530, 642552, 642574, 642250 en 642596) mag een eerste definitieve borstprothese worden vergoed.

De verstrekkingen 642574 en 642611 (borstprothese op maat) mogen pas worden vergoed vanaf maat 14.

B.4. Aanvraagprocedure

B.4.1. Voorschrijvers

De in B.1. bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed indien ze door een arts zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing.

B.4.2. Documenten en procedure

De in B.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende :

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

Op het medisch voorschrift moet minstens de aard van de aandoening vermeld staan.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

B.5. Algemene bepalingen

De in B.1. voorziene op maat gemaakte producten moeten ten minste éénmaal aangepast worden voor het af te leveren product wordt afgewerkt.

De in B.1. voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden.

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder B.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

B.6. Specifieke bepalingen

Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de prefab externe borstprothesen voorkomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten.

Deze lijst wordt opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, conform de procedure voorzien in K.2.

B.7. Hernieuwing

B.7.1. Hernieuwingstermijnen

De tegemoetkoming van de ziekteverzekering voor de volgende definitieve borstprothese mag pas worden vernieuwd na een termijn van twee jaar na de datum van de vorige aflevering van een definitieve borstprothese.

De voorlopige toerusting (verstrekkingen 642235, 642515, 642530, 642552, 642574, 642250 en 642596) mag opnieuw worden vergoed na een nieuwe chirurgische ingreep.

Na de amputatie van de tweede borst moeten twee nieuwe voorlopige borstprothesen worden afgeleverd en dit ten vroegste zes weken na de operatie van de tweede borst.

B.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan het College van artsen-directeuren via de adviserend arts van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van artsen-directeuren vóór de aflevering.

B.8. Herstel en onderhoud

Nihil

B.9. Technische criteria

De in B.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

C. Therapeutische elastische armkousen en handschoenen

C.1. Verstrekkingen

C.1.1. LINKS:

654054	Prefab Armkous zonder handschoen	O 73,98
654172	Armkous met handschoen zonder vingers/ vingeraanzetten in één stuk	O 95,13
654253	Handschoen zonder vingers/vingeraanzetten	O 62,18
654334	Handschoen met vingers/vingeraanzetten	O 139,09
654452	Maatwerk: Individueel vervaardigde armkous zonder handschoen	O 205,01
654872	Individueel vervaardigde armkous met handschoen zonder vingers/vingeraanzetten in één stuk	O 252,26
654916	Individueel vervaardigde armkous met handschoen met vingers/vingeraanzetten in één stuk	O 393,70
654953	Individueel vervaardigde handschoen zonder vingers/vingeraanzetten	O 117,11
655211	Individueel vervaardigde handschoen met vingers/vingeraanzetten	O 288,87

C.1.2. RECHTS:

654076	Prefab: Armkous zonder handschoen	O 73,98
654194	Armkous met handschoen zonder vingers/vingeraanzetten in één stuk	O 95,13
654275	Handschoen zonder vingers/vingeraanzetten	O 62,18
654356	Handschoen met vingers/vingeraanzetten	O 139,09
654474	Maatwerk: Individueel vervaardigde armkous zonder handschoen	O 205,01
654894	Individueel vervaardigde armkous met handschoen zonder vingers/vingeraanzetten in één stuk	O 252,26
654931	Individueel vervaardigde armkous met handschoen met vingers/vingeraanzetten in één stuk	O 393,70
654975	Individueel vervaardigde handschoen zonder vingers/vingeraanzetten	O 117,11
655233	Individueel vervaardigde handschoen met vingers/vingeraanzetten	O 288,87

C.2. Definities

Onder handgemaakte producten en geprefabriceerde producten moet worden verstaan :

- a) handgemaakte producten (maatwerk) : zijn producten die worden gefabriceerd op basis van grondstoffen en/of losse onderdelen en die individueel worden vervaardigd volgens de maten van de patiënt (custom-made);
- b) geprefabriceerde producten (prefab) : elk standaard afgewerkt product dat in serie geproduceerd wordt en waaraan eventueel kleine individuele aanpassingen kunnen worden aangebracht.

C.3. Indicaties

De therapeutische elastische armkousen en handschoenen worden enkel vergoed in geval van :

- lymfoedeem van het bovenste lidmaat, verworven of bij de geboorte aanwezig;
- vasculaire malformatie van het bovenste lidmaat, bij de geboorte aanwezig.

C.4. Voorschrijvers

De therapeutische elastische armkousen en handschoenen worden enkel vergoed indien ze worden voorgeschreven door een arts-specialist in de heelkunde, in de inwendige geneeskunde, in de geriatrie, in de gynaecologie-verloskunde, in de fysische geneeskunde en revalidatie, in de radiotherapie-oncologie, in de kindergeneeskunde, in de dermatovenereologie of in de medische oncologie.

C.5. Algemene toepassingsregels

De in C.1. voorziene op maat gemaakte producten moeten ten minste éénmaal aangepast worden voor het af te leveren product wordt afgewerkt.

De in C.1. voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden.

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder C.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

C.6. Specifieke toepassingsregels

C.6.1. Therapeutische elastische armkousen en handschoenen moeten een compressie uitvoeren op het bovenste lidmaat distaal vanaf :

1. het uiteinde van de distale falanx en/of op zijn minst van de proximale falanx van de 5 vingers van de hand in geval van therapeutische elastische armkousen met handschoenen met vingers/vingeraanzetten en in geval van handschoenen met vingers/vingeraanzetten;
2. het uiteinde van de middenhandsbeentjes II tot V en van de proximale falanx van de duim van de hand in geval van therapeutische elastische armkousen met handschoenen zonder vingers/vingeraanzetten en in geval van handschoenen zonder vingers/vingeraanzetten.

De compressie wordt uitgevoerd proximaal tot :

1. minstens aan de pols in geval van therapeutische elastische handschoenen (met of zonder vingers/vingeraanzetten);
2. het proximaal derde deel van het armsegment in geval van therapeutische elastische armkousen (zonder handschoenen of met handschoenen met of zonder vingers/vingeraanzetten).

C.6.2. Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de prefab therapeutisch elastische armkousen en handschoenen voorkomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten.

Deze lijst wordt opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, conform de procedure voorzien in K.2.

C.6.3. Bij elke aflevering van therapeutische elastische armkousen en handschoenen dient de zorgverlener de maten van de rechthebbende op te meten. De zorgverlener dient in het dossier van de rechthebbende de gegevens van de maatname en alle elementen van de opeenvolgende medische voorschriften te bewaren. Het dossier kan door de adviserend arts worden opgevraagd.

C.6.4. Maatwerk wordt ingezet bij rechthebbenden met grote omvangsverschillen en/of afwijkende vormen waardoor de maten van de rechthebbenden in geen enkel maatschema van de prefab-uitvoering passen, zoals discrepantie tussen omtrekmaten of lengtematen van onder- en bovenarm.

De individueel op maat vervaardigde armkous en handschoenen worden enkel vergoed na akkoord van de adviserend arts. De aanvraag omvat het medisch voorschrift (cfr. punt C.8.1.) en een gemotiveerd verslag van de zorgverlener inclusief het maatschema (cfr. punt C.8.3.).

De aflevering mag geschieden voordat de beslissing van de adviserend arts is gekend. In dit geval brengt de zorgverlener de rechthebbende op de hoogte dat in geval van weigering door de adviserend arts, de verstrekkingen ten laste vallen van de rechthebbende.

C.7. Hernieuwing

C.7.1. Hernieuwingstermijnen en tarificatieregels

De rechthebbende heeft per kalenderjaar recht op slechts één van de onderstaande combinaties per behandeld lidmaat :

- a) maximaal 2 armkousen zonder handschoen + 4 aparte handschoenen met of zonder vingers/vingeraanzetten;
- b) maximaal 3 armkousen met handschoen uit één stuk;
- c) maximaal 1 armkous met handschoen uit één stuk + 1 armkous zonder handschoen + 2 aparte handschoenen met of zonder vingers/vingeraanzetten.

C.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan het College van artsen-directeuren via de adviserend arts van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van artsen-directeuren vóór de aflevering.

C.8. Formulieren

C.8.1. Medisch voorschrift

De in C.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende :

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

In het voorschrift omschrijft de voorschrijvend arts minstens de indicatie en de noodzakelijke drukklasse.

Voor het opmaken van het voorschrift moet het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden.

C.8.2. Getuigschrift van aflevering

Het getuigschrift van aflevering wordt door de zorgverlener opgemaakt. Het document wordt door de rechthebbende of zijn wettelijke vertegenwoordiger ondertekend bij aflevering.

Voor het opmaken van het getuigschrift van aflevering moet het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

C.8.3. Maatschema

Voor het opmaken van het maatschema moet het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen of een equivalent maatschema van de fabrikant, gebruikt worden.

C.9. Technische criteria

De in C.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

D. Therapeutische elastische beenkousen

D.1. Verstrekkingen

Subgroep 1 : "lymfoedeem"

1. Kniekous (per behandeld been)

LINKS

1.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet en been tot aan de knie (AD)

	Prefab :	
769834	AD-kous linkerbeen, klasse II	O 35,26
769856	AD-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 35,26
	Maatwerk:	
769871	AD-kous linkerbeen, klasse II	O 35,26
769893	AD-kous linkerbeen, klasse III	O 35,26
769915	AD-kous linkerbeen, klasse IV	O 35,26

RECHTS

1.2. Therapeutische elastische beenkous voor voet en been tot aan de knie (AD)

	Prefab :	
769930	AD-kous rechterbeen, klasse II	O 35,26
769952	AD-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 35,26
	Maatwerk:	
769974	AD-kous rechterbeen, klasse II	O 35,26
769996	AD-kous rechterbeen, klasse III	O 35,26
770571	AD-kous rechterbeen, klasse IV	O 35,26

2. Bovenbeenkous (per behandeld been)

LINKS

2.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies (AG)

	Prefab :	
769016	AG-kous linkerbeen, klasse II	O 59,95
769031	AG-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 59,95
	Maatwerk:	
769053	AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse II	O 160,34
769075	AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	O 182,65

769090	AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	O 182,65
2.2. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies met heupbevestiging (AG-T)		
769112	Prefab : AGT-kous linkerbeen, klasse II	O 73,89
769134	AGT-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 73,89
769156	Maatwerk : AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse II	O 121,29
769171	AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	O 121,29
769193	AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	O 213,32
RECHTS		
2.3. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies (AG)		
769215	Prefab : AG-kous rechterbeen, klasse II	O 59,95
769230	AG-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 59,95
769252	Maatwerk : AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse II	O 160,34
769274	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	O 182,65
769296	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	O 182,65
2.4. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies met heupbevestiging (AG-T)		
769311	Prefab : AGT-kous rechterbeen, klasse II	O 73,89
769333	AGT-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 73,89
769355	Maatwerk : AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse II	O 121,29
769370	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	O 121,29

769392	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	O 213,32
	3. Panty	
	3.1. Tweebeenspanty (AT)	
	Prefab :	
769414	AT-kous, klasse II	O 118,50
769436	AT-kous, klasse III of IV	O 118,50
	Maatwerk :	
769451	AT-kous, vlakbrei, klasse II	O 255,15
769473	AT-kous, vlakbrei, klasse III	O 277,45
769495	AT-kous, vlakbrei, klasse IV	O 277,45
	LINKS	
	3.2. Eénbeenspanty met volledig broekdeel (Mono AT)	
	Prefab :	
769510	Mono AT-kous linkerbeen, klasse II	O 133,84
769532	Mono AT-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 133,84
	Maatwerk :	
769554	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse II	O 418,26
769576	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	O 469,86
769591	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	O 501,92
	RECHTS	
	3.3. Eénbeenspanty met volledig broekdeel (Mono AT)	
	Prefab :	
769613	Mono AT-kous rechterbeen, klasse II	O 133,84
769635	Mono AT-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 133,84
	Maatwerk :	
769650	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse II	O 418,26
769672	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	O 469,86
769694	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	O 501,92

4. Compressiebroek (FT)

769716	Maatwerk : Compressiebroek, vlakbrei, klasse II, III of IV	O 447,55
--------	---	----------

Subgroep 2 : chronische veneuze aandoeningen

1. Kniekous (per behandeld been)

LINKS

1.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet en been tot aan de knie (AD)

769753	Prefab : AD-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 35,26
--------	--	---------

769775	Maatwerk : AD-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 35,26
--------	--	---------

RECHTS

1.2. Therapeutische elastische beenkous voor voet en been tot aan de knie (AD)

769790	Prefab : AD-kous, rechterbeen, klasse III of IV	O 35,26
--------	--	---------

769812	Maatwerk: AD-kous, rechterbeen, klasse III of IV	O 35,26
--------	---	---------

2. Bovenbeenkous (per behandeld been)

LINKS

2.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies (AG)

770593	Prefab : AG-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 59,95
--------	--	---------

770615	Maatwerk : AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	O 182,65
--------	--	----------

770630	AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	O 182,65
--------	---	----------

2.2. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies met heupbevestiging (AG-T)

770652	Prefab : AGT-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 73,89
--------	---	---------

770674	Maatwerk : AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	O 121,29
--------	---	----------

770696	AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	O 213,32
	RECHTS	
	2.3. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies (AG)	
	Prefab :	
770711	AG-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 59,95
	Maatwerk :	
770733	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	O 182,65
770755	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	O 182,65
	2.4. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies met heupbevestiging (AG-T)	
	Prefab :	
770770	AGT-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 73,89
	Maatwerk :	
770792	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	O 121,29
770814	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	O 213,32
	3. Panty	
	3.1. Tweebeenspanty (AT)	
	Prefab :	
770836	AT-kous, klasse III of IV	O 118,50
	Maatwerk :	
770851	AT-kous, vlakbrei, klasse III	O 277,45
770873	AT-kous, vlakbrei, klasse IV	O 277,45
	LINKS	
	3.2. Eénbeenspanty met volledig broekdeel (Mono AT)	
	Prefab :	
770895	Mono AT-kous linkerbeen, klasse III of IV	O 133,84
	Maatwerk :	
770910	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	O 469,86
770932	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	O 501,98

RECHTS

3.3. Eénbeenspanty met volledig broekdeel (Mono AT)

770954	Prefab : Mono AT-kous rechterbeen, klasse III of IV	O 133,84
770976	Maatwerk : Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	O 469,86
771352	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	O 501,98

Toebehoren bij de vergoedbare therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 en subgroep 2

769731	Eenmalige forfaitaire tegemoetkoming voor een kousaantrekhelp	O 69,71
--------	---	---------

D.2. Definities

Onder handgemaakte producten en geprefabriceerde producten moet worden verstaan :

a) handgemaakte producten (maatwerk) : zijn producten die worden gefabriceerd op basis van grondstoffen en/of losse onderdelen en die individueel worden vervaardigd volgens de maten van de patiënt (custom-made);

b) geprefabriceerde producten (prefab) : elk standaard afgewerkt product dat in serie geproduceerd wordt en waaraan eventueel kleine individuele aanpassingen kunnen worden aangebracht.

D.3. Indicaties

a) De therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 worden enkel vergoed in geval van :

1. uni- of bilateraal lymfoedeem na lies- of bekkenklieruitruiming;
2. lymfoedeem na bestraling van de liesstreek;
3. chronische primair erfelijk lymfoedeem;
4. congenitale vasculaire malformatie.

b) De therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 worden enkel vergoed in geval van :

1. preventie van recidief veneuze ulcera bij chronische veneuze insufficiëntie;
2. aanwezigheid van een geobjectiverde diepe veneuze trombose;
3. aanwezigheid van een geobjectiveerd posttrombotisch syndroom.

De diagnose moet gestaafd worden aan de hand van documenten die in het medisch dossier van de rechthebbende bij de voorschrijvende arts moeten bijgehouden worden. Die documenten kunnen steeds door de adviserend arts opgevraagd worden.

D.4. Voorschrijvers

De verstrekkingen, met uitzondering van verstrekking 769731 (kousaantrekhelp), worden enkel vergoed indien ze door een arts zijn voorgeschreven.

- a) Voorschrijvers voor de eerste aflevering van therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 :

De therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 worden voorgeschreven door een arts-specialist in de heelkunde, in de inwendige geneeskunde, in de geriatrie, in de gynecologie-verloskunde, in de fysische geneeskunde en revalidatie, in de radiotherapie-oncologie, in de kindergeneeskunde, in de dermatovenereologie of in de medische oncologie.

- b) Voorschrijvers van de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 :

De therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 mogen voorgeschreven worden door elke behandelend arts.

- c) De hernieuwing van de therapeutische elastische beenkousen van subgroepen 1 en 2 mag worden voorgeschreven door elke behandelende arts.

D.5. Algemene toepassingsregels

De in D.1. voorziene op maat gemaakte producten moeten ten minste éénmaal aangepast worden voor het af te leveren product wordt afgewerkt.

De in D.1. voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden."

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder D.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

D.6. Specifieke toepassingsregels

D.6.1. De verzekeringstegemoetkoming voor de therapeutische elastische beenkousen wordt toegekend vanaf klasse III. De verzekeringstegemoetkoming voor de therapeutische elastische beenkousen van klasse II van subgroep 1 kan enkel worden toegekend aan kinderen tot de 15de verjaardag.

D.6.2. De prefab therapeutische elastische beenkousen kunnen zowel in rondbrei als in vlakbrei uitgevoerd worden. De therapeutische elastische beenkousen in maatwerk moeten zijn uitgevoerd in vlakbrei, met uitzondering van de AD-kousen die zowel in rondbrei als vlakbrei kunnen worden uitgevoerd.

D.6.3. Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de prefab therapeutisch elastische beenkousen voorkomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten.

Deze lijst wordt opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, conform de procedure voorzien in K.2.

D.6.4. Bij elke aflevering van de therapeutische elastische beenkousen moeten de maten bij de rechthebbende worden opgemeten. De zorgverlener dient in het dossier van de rechthebbende de gegevens van de maatname en aanpassingen en alle elementen van de opeenvolgende medische voorschriften te bewaren. Het dossier kan door de adviserend arts worden opgevraagd. Maatwerk wordt ingezet bij rechthebbenden met grote omvangverschillen en/of afwijkende vormen waardoor de maten van de rechthebbenden in geen enkel maatschema van de prefab-uitvoering passen, zoals discrepantie tussen omtrekmaten of lengtematen van onder- en bovenbeen.

D.6.5. De kousaantrekthulp (nomenclatuurcode 769731) is een hulpmiddel bij het aantrekken van therapeutische elastische beenkousen en bestaat uit een niet vervormbaar kader uit metaal of uit kunststof.

D.7. Hernieuwing

D.7.1. Hernieuwingstermijnen en tarificatieregels

- a) Hernieuwingstermijnen van de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1: de rechthebbende heeft per kalenderjaar recht op maximaal vier therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 per behandeld been.
- b) Hernieuwingstermijnen van de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2: de rechthebbende heeft per kalenderjaar recht op maximaal twee therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 per behandeld been.
- c) Non-cumul

Binnen het kalenderjaar kunnen de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 en subgroep 2 niet gecumuleerd worden.

Binnen het kalenderjaar kunnen de compressiebroek (code 769716) en een nomenclatuurcode uit de groep van de panty's (AT en Mono-AT: codes 769414 tot en met 769694) niet gecumuleerd worden.

d) De compressiebroek (code 769716) dient meegeteld te worden als één van de 4 verstrekkingen therapeutisch elastische beenkousen die binnen de hernieuwingstermijn per behandeld been vergoedbaar zijn. Dus als een compressiebroek wordt afgeleverd en beide benen worden behandeld, dan zijn zowel voor links als rechts nog 3 andere therapeutisch elastische beenkousen vergoedbaar, waarbij wel rekening dient gehouden te worden met de non-cumul regel tussen compressiebroek en groep van de panty's.

D.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan het College van artsen-directeurs via de adviserend arts van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van artsen-directeurs vóór de aflevering.

D.8. Formulieren

D.8.1. Medisch voorschrift

De in D.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende :

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

In het voorschrift omschrijft de voorschrijvend arts minstens de indicatie, de lokalisatie, de noodzakelijke drukklasse en het type kous (AD, AG, ...). Voor het opmaken van het voorschrift moet het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden.

D.8.2. Getuigschrift van aflevering

Het getuigschrift van aflevering wordt door de zorgverlener opgemaakt. Dit document wordt getekend door de rechthebbende of zijn wettelijke vertegenwoordiger bij aflevering. Voor het opmaken van het getuigschrift van aflevering moet het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

D.9. Technische criteria

De in D.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

E. Individueel materieel voor de toediening thuis van mucolyserende producten in geval van mucoviscidosis :

E.1. Verstrekkingen

604450	Aërosoltoestel	O	328,68
604472	Vibromasseur	O	375,89
604494	Volledig ultrasoon toestel met toebehoren	O	1590,46
604516	Rolstatief	O	224,42
604531	Tentsteun en tent	O	196,35
604553	Respirator voor ventilatie met intermittente positieve druk	O	1065,92

E.2. Definities

Onder geprefabriceerde producten (prefab) moet worden verstaan : elk standaard afgewerkt product dat in serie geproduceerd wordt en waaraan eventueel kleine individuele aanpassingen kunnen worden aangebracht

E.3. Indicaties

De in E.1. vermelde producten worden vergoed als ze nodig zijn voor de behandeling van mucoviscidosis.

E.4. Aanvraagprocedure

E.4.1. Voorschrijvers

De in E.1. bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed indien ze door een arts zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing.

E.4.2. Documenten en procedure

De in E.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende :

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

Op het medisch voorschrift moet minstens de aard van de aandoening vermeld staan.

Op het voorschrift voor de eerste aflevering moeten, voor de adviserend arts, de gegevens worden vermeld op grond waarvan de arts de diagnose mucoviscidosis heeft kunnen stellen.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

E.5. Algemene bepalingen

De in E.1. voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden.

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder E.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

E.6. Specifieke bepalingen

De tegemoetkomingen voor de verstrekkingen 604450, 604494 en 604553 mogen niet worden gecumuleerd gedurende een tijdvak van vijf jaar.

De verstrekkingen 604516 en 604531 worden alleen maar toegekend als toebehoren bij verstrekking 604494.

E.7. Hernieuwing

E.7.1. Hernieuwingstermijnen

De tegemoetkoming van de ziekte- en invaliditeitsverzekering voor de volledige of gedeeltelijke apparatuur die nodig is voor de toediening van mucolyserende producten thuis in geval van mucoviscidosis, mag pas worden vernieuwd na een termijn van vijf jaar, te rekenen vanaf de datum van de vorige aflevering voor de verstrekkingen 604450, 604472, 604494, 604531 en 604553 en van tien jaar voor de verstrekking 604516.

De tegemoetkoming dekt de afleveringskosten en een waarborg van ten minste één jaar. Het toebehoren waarin is voorzien in verstrekking 604494 dekt ten minste een normaal gebruik gedurende één jaar.

E.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan het College van artsen-directeurs via de adviserend arts van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van artsen-directeurs vóór de aflevering.

E.8. Herstel en onderhoud

Nihil.

E.9. Technische criteria

De in E.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

F. Incontinentiemateriaal

De apothekers en de ziekenhuisapothekers die een RIZIV-nummer voor bandagisterie verkregen hebben, worden evenwel bevoegd erkend voor de verstrekkingen betreffende het incontinentiemateriaal.

F.1. Verstrekkingen

F.1.1. Incontinentiemateriaal

640010	Kegelvormige penishuls met inbegrip der kleefstrips of lijmsysteem (tweedelig systeem) Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 90301	O 3,3044
640032	Zelfklevende penishuls (ééndelig systeem) Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 90302	O 4,2150
640054	Zelfklevende penishuls, voorzien van een kraagje dat het terugvloeien belet, al dan niet voorzien van een afneembare tip Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 90303	O 5,5074
640076	Ledigbaar urinezakje voor overdag met antirefluxklep, inclusief koppelstukken, leidingen en volledig bevestigings-systeem nodig voor 3 maanden, ongeacht de overige productattributen Dotatie : 20 stuks/3 maanden LIJST 90304	O 4,0387
640091	Ledigbare urinezak (min. 1,5 liter) voor 's nachts met antirefluxsysteem, inclusief koppelstukken, leidingen en bedbevestigingssysteem, nodig voor 3 maanden, ongeacht de overige bijbehorende productattributen. Dotatie : 20 stuks/3 maanden. LIJST 90305	O 1,8358
640172	Container voor 's nachts, inclusief stop, 3 tubes met roterende connectoren, 3 universele adaptoren en beschermhoes Dotatie : 1 set/3 maanden LIJST 90306	O 36,72
De verstrekking 640172 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640091, 640231 en 640916.		
640231	Set bevattende 5 ledigbare urine opvangzakken voor 's nachts (min 1.5 liter) met antirefluxklep, inclusief koppelstukken, leidingen en bedbevestigingssysteem, eveneens 5 ledigbare urinezakjes voor overdag met antirefluxklep, inclusief koppelstukken, leidingen en volledig bevestigingssysteem. Dotatie: 1set/maand LIJST 903015	O 40,26

De verstrekking 640231 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640076, 640091 en 640172.

F.1.2. Hulpmiddel bij het incontinentiemateriaal.

640216 Forfaitaire tegemoetkoming voor beschermfilm voor een behandelingsperiode van minimum 3 maanden O 18,73
LIJST 90307

Ambulant urinaal met gordel, ringen en penishouder en zakjes om te ledigen

640113 Gordel met ringen en penishouder O 51,40
Dotatie : 1 stuk/6 maanden
LIJST 90308

640135 Gedubbeld zakje met afvloeiing en systeem dat het terugvloeien belet O 5,6542
Dotatie : 35 stuks/3 maanden
LIJST 90309

640150 Penishouder O 6,4179
Dotatie : 25 stuks/3 maanden
LIJST 90310

F.1.3. Ambulant urinaal met condoombevestigingsplaat, bijpassend bevestigingssysteem, condoomcatheter en beenzak voor penisretractie :

641535 Condoombevestigingsplaat uit silicone O 57,28
Dotatie : 1 stuk/6 maanden
LIJST 90311

641550 Bevestigingssysteem voor ambulant urinaal O 21,3539
Dotatie :
1) 3 stuks/3 maanden bij de eerste aflevering
2) 1 stuk/3 maanden vanaf de tweede aflevering
LIJST 90312

641572 Condoomcatheter O 28,7411
Dotatie : 6 stuks/3 maanden
LIJST 90314

641594 Beenzak O 7,3432
Dotatie : 20 stuks/3 maanden
LIJST 90315

De verstrekkingen 641535, 641550, 641572 en 641594 zijn uitsluitend onderling cumuleerbaar.

F.1.4. Forfaitaire tegemoetkoming voor rechthebbenden, opgenomen in een verplegingsinrichting, die worden toegerust met incontinentiemateriaal:

641524 Forfaitair dagbedrag in geval van incontinentie voor de producten bedoeld door de verstrekkingen 640010, 640032, 640054, 640113 of 640150 O 3,08

F.2. Definities

Onder geprefabriceerde producten (préfab) moet worden verstaan : elk standaard afgewerkt product dat in serie geproduceerd wordt en waaraan eventueel kleine individuele aanpassingen kunnen worden aangebracht.

F.3. Indicaties

De verstrekkingen behorende tot “Incontinentiemateriaal” zijn slechts vergoedbaar in geval van urinaire incontinentie bij urineverlies langs natuurlijke weg of bij het gebruik van een verblijfssonde die langs natuurlijke weg wordt ingebracht.

F.4. Aanvraagprocedure

F.4.1. Voorschrijvers

De in F.1. bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed indien ze door een arts zijn voorgeschreven voor de eerste aflevering.

Voor het incontinentiemateriaal is in geval van hernieuwing geen geneeskundig voorschrift vereist.

F.4.2. Documenten et procedure

De in F.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende :

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

Op het medisch voorschrift moet minstens de aard van de aandoening vermeld staan.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

F.5. Algemene bepalingen

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder F.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

F.6. Specifieke bepalingen

F.6.1. Voor de toe te rusten rechthebbenden die worden opgenomen of voor de toegeruste rechthebbenden die opnieuw worden opgenomen en waarvoor tijdens de hospitalisatie door de verplegingsinrichting stoma- of incontinentiemateriaal wordt afgeleverd, mag de verplegingsinrichting voor elke dag dat dit materiaal wordt afgeleverd voor die rechthebbenden een forfaitaire tegemoetkoming aanrekenen, met uitzondering evenwel van het materiaal bedoeld in de verstrekkingen 640076, 640091, en 640135.

De dotatieperiode voor de ambulante verstrekkingen wordt niet gewijzigd naar aanleiding van de hospitalisatie.

F.6.2. Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de incontinentiehulpmiddelen voorkomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten.

Deze lijst wordt opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, conform de procedure voorzien in K.2.

F.7. Hernieuwing

F.7.1. Hernieuwingstermijnen

De tegemoetkoming van de ziekte- en invaliditeitsverzekering voor de verstrekkingen betreffende het incontinentiemateriaal mag pas worden vernieuwd binnen de voorziene termijnen, te rekenen vanaf de dag van de aflevering.

De vergoeding van een ander type van zakje, gordel of reservoir dan hetgeen vroeger is afgeleverd, mag pas worden verleend na afloop van de hernieuwingstermijn die is vastgesteld voor de laatste tegemoetkoming.

F.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan het College van artsen-directeuren via de adviserend arts van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van artsen-directeuren vóór de aflevering.

F.8. Herstel en onderhoud

Nihil.

F.9. Technische criteria

De in F.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

G. Stomamateriaal

De apothekers en de ziekenhuisapothekers die een RIZIV-nummer voor bandagisterie verkregen hebben, worden evenwel bevoegd erkend voor de verstrekkingen betreffende het stomamateriaal.

G.1. Verstrekkingen

G.1.1. Maximale verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen

655336	Maximale .verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een colostoma, per trimester, gedurende de eerste 3 maanden met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 892,41
655351	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een colostoma, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 726,92
655373	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, per trimester, gedurende de eerste 3 maanden met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 780,24
655432	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 614,75
655454	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een urostoma, cystostoma of fistel of andere stoma van het urinestelsel, per trimester, gedurende de eerste 3 maanden met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 866,99
655476	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een urostoma, cystostoma of fistel of andere stoma van het urinestelsel, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 701,50

G.1.2. Maximale verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen bij gebruik van convexe/concave huidsystemen

655491	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een colostoma, bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, gedurende de eerste 3 maanden met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 1104,93
--------	--	-----------

655550	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een colostoma, bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 939,43
655572	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, gedurende de eerste 3 maanden met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 992,76
655594	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 827,27
655631	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een urostoma, cystostoma of fistel of andere stoma van het urinestelsel, bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, gedurende de eerste 3 maanden met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering	O 1079,50
655653	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een urostoma, cystostoma of fistel of andere stoma van het urinestelsel, bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 914,01

G.1.3. Maximale verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen in geval van uitzonderlijke toestand

655675	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een colostoma, in geval van uitzonderlijke toestand, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 1016,89
655896	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, in geval van uitzonderlijke toestand, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 904,73
655911	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een urostoma, cystostoma of fistel of andere stoma van het urinestelsel, in geval van uitzonderlijke toestand, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 991,47

G.1.4. Maximale verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen in geval van uitzonderlijke toestand en bij gebruik van convexe/concave huidsystemen

655933	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een colostoma, in geval van uitzonderlijke toestand en bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 1229,41
655955	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, in geval van uitzonderlijke toestand en bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 1117,25
655970	Maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij een urostoma, cystostoma of fistel of andere stomie van het urinestelsel, in geval van uitzonderlijke toestand en bij gebruik van convexe/concave huidsystemen, per trimester, vanaf de 4 ^{de} maand met ingang van de datum van de 1 ^{ste} ambulante aflevering.	O 1203,99

G.1.5. Maximale specifieke verzekeringstegemoetkomingen voor irrigatie

656073	Maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een manuele irrigatieset bij een stoma, per 6 maanden.	O 161,45
656095	Maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een irrigatiepomp bij een stoma, per periode van 36 maanden.	O 390,74

G.1.6. Forfaitaire verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen voor een rechthebbende die verblijft in een ziekenhuis.

656165	Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bij een colostoma, ileostoma of fistel of andere stoma van het spijsverteringsstelsel, per aanrekenbare verpleegdag.	O 4,77
656180	Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bij een urostoma, cystostoma, fistel of andere stoma van het urinestelsel per aanrekenbare verpleegdag.	O 4,77

G.2. Definities

G.2.1. Stoma, fistel en stomahulpmiddelen

Enkel de rechthebbenden met een stoma of een fistel van het spijsverteringsstelsel of van het urinestelsel komen in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming van stomahulpmiddelen

Een stoma is een chirurgisch kunstmatige aangelegde uitgang, via de huid, van de dikke darm (colostoma), van de dunne darm (ileostoma) of van het urinestelsel (urostoma of cystostoma) of van een andere lokalisatie (ander stoma).

Met “ander stoma” wordt bedoeld:

- Spijsverteringsstoma: oesofagostomie, appendicostomie, malone, gastrostomie, jejunostomie, kortedarmsyndroom stoma, caecostomie.
- Urinestoma: nefrostomie, suprapubische katheter.

Een stoma van het spijsverteringskanaal kan tijdelijk of blijvend zijn. Een tijdelijke stoma heeft als doel een deel van de darm de gelegenheid te geven te genezen of tot rust te komen. Na verloop van tijd kan de stoma worden opgeheven en de darmcontinuïteit worden hersteld.

Een fistel is een spontaan ontstane verbinding tussen het spijsverteringsstelsel of het urinestelsel en de huid. Een fistel is meestal tijdelijk, maar kan ook definitief worden.

Het doel van stomahulpmiddelen is te zorgen voor een adequate opvang van de uitscheiding uit de stoma of de fistel door middel van opvangsystemen, zowel ééndelige als tweedelige systemen.

Naast opvangsystemen omvatten stomahulpmiddelen ook continentiesystemen (zoals irrigatiesets en pluggen) die een vorm van continentie kunnen herstellen, en ook verzorgingssystemen ter verzorging van complicaties door het gebruik van stomamaterialen (zoals huidproblemen in verband met irritatie veroorzaakt door het materiaal of door lekkage van de uitscheiding)

G.2.2. Publieksprijs

De publieksprijs (incl. btw) van de stomahulpmiddelen is de maximale prijs die door de zorgverlener aan de rechthebbende kan worden aangerekend in kader van de verzekeringstegemoetkoming vermeld in G.1.. De publieksprijs wordt individueel per product bepaald en wordt voor elk product vermeld op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten

G.3. Vergoedingsvoorwaarden

G.3.1. Algemeen

De rechthebbende heeft recht op een maximale verzekeringstegemoetkoming per periode, per stoma of fistel, zoals vastgelegd in G.1 en volgens de bepalingen in G.3.2. Met deze maximale verzekeringstegemoetkoming, kan de rechthebbende de stomahulpmiddelen aanschaffen die hij/zij nodig heeft.

Enkel de stomahulpmiddelen die zijn opgenomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten komen in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming. Alle stomahulpmiddelen op deze lijst kunnen onderling worden gecombineerd.

Elke verzekeringstegemoetkoming dekt de afleveringen die zijn uitgevoerd tijdens de periode vermeld in haar omschrijving.

Met uitzondering van de forfaitaire verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen voor een rechthebbende die verblijft in een ziekenhuis (verstrekkingen 656165 en 656180), wordt de geldigheidsperiode van de verzekeringstegemoetkomingen vastgelegd op basis van de datum van de 1ste ambulante aflevering. Bij de maximale verzekeringstegemoetkomingen begint het eerste trimester op de eerste dag van de maand waarin de eerste aflevering plaats heeft.

De zorgverlener mag slechts stomahulpmiddelen afleveren voor een periode van maximaal 3 maanden. Tijdens het eerste trimester dienen er minstens 2 face-to-face contacten (fysieke aanwezigheid) te zijn tussen de rechthebbende en de zorgverlener.

Met uitzondering van de tegemoetkoming voor een irrigatiepomp (verstrekking 656095) worden alle maximale verzekeringstegemoetkomingen toegekend per rechthebbende, per periode, per stoma of fistel van het spijsverteringsstelsel of van het urinestelsel, die een aparte toerusting vereist. De tegemoetkoming voor een irrigatiepomp (verstrekking 656095) mag slechts eenmalig worden toegekend per rechthebbende per periode.

Bij gebruik van irrigatiemateriaal heeft de rechthebbende ook recht op een van de maximale specifieke verzekeringstegemoetkomingen voor irrigatie, volgens de bepalingen in G.3.3.

In geval van sluiting van de stoma of de fistel heeft de rechthebbende recht op de verzekeringstegemoetkoming voor het lopende trimester. Na de sluiting van de stoma of de fistel mogen er geen stomahulpmiddelen meer worden afgeleverd.

G.3.2. Maximale verzekeringstegemoetkomingen

G.3.2.1. Algemeen

De maximale verzekeringstegemoetkomingen zijn onderling niet cumuleerbaar voor één en dezelfde stoma of fistel (tegemoetkomingen 655336, 655351, 655373, 655432, 655454, 655476, 655491, 655550, 655572, 655594, 655631, 655653, 655675, 655896, 655911, 655933, 655955 en 655970).

De eerste aflevering na elke nieuwe chirurgische ingreep van dezelfde stoma of dezelfde fistel wordt beschouwd als een nieuwe eerste aflevering.

G.3.2.2. Het gebruik van convexe/concave huidsystemen

De maximale verzekeringstegemoetkomingen 655491, 655550, 655572, 655594, 655631, 655653, 655933, 655955 en 655970 zijn bedoeld voor de rechthebbenden die convexe/concave huidsystemen nodig hebben. Deze tegemoetkomingen vereisen een medisch voorschrift waarop de voorschrijvend arts de noodzaak van dit type materiaal aanduidt (cf. G.5.3.).

Convexe opvangsystemen bestaan uit een huidplaat met ingebouwde convexe schelp die voldoende stevig is om op de huid die convexiteit te behouden.

Convexe huidsystemen zijn aangewezen bij een stoma op huidniveau of een ingetrokken stoma of een stoma gelegen in een huidplooi. De convexe plaat laat toe de stoma boven het huidniveau te brengen en de huid naar beneden te drukken voor een betere pasvorm en verminderde kans tot lekkage.

Concave opvangsystemen bestaan uit een concaaf gebogen huidplaat en zijn aangewezen bij een uitstulping van de huid rond de stoma te wijten aan een hernia of littekenbreuk of obesitas. Concave huidsystemen zorgen voor een betere pasvorm en verminderde kans tot lekkage.

G.3.2.3. Gebruik van stomahulpmiddelen in geval van uitzonderlijke toestand

De maximale verzekeringstegemoetkomingen 655675, 655896, 655911, 655933, 655955 en 655970 zijn bedoeld voor rechthebbenden waarbij een van de onderstaande situaties aanwezig is:

- a) Uitzonderlijke problemen bij het klinisch beeld of de kenmerken van de stoma of fistel zoals aard, vormen en ligging;
- b) Abnormale toename van de uitscheiding ten gevolge van gewijzigde consistentie, frequentie of volume;
- c) Uitzonderlijke problemen bij de fysieke kenmerken of huidkarakteristieken van de stoma of de fistel zoals gevoeligheid, allergische aanleg en huidvochtigheid.

Deze tegemoetkomingen vereisen een gemotiveerd medisch voorschrift van de voorschrijvend arts en kunnen enkel worden toegestaan vanaf de 4e maand met ingang van datum van de 1ste ambulante aflevering (cf. G.5.4.).

G.3.3. Manuele of mechanische irrigatie

De maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een manuele irrigatieset bij een stoma (verstrekking 656073) kan enkel worden toegestaan in het geval de afgeleverde manuele irrigatieset is opgenomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten (lijst 906020). Deze verzekeringstegemoetkoming wordt slechts maximum éénmaal per periode van 6 maanden toegestaan.

De maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een irrigatiepomp bij een stoma (verstrekking 656095) wordt enkel toegestaan in het geval de afgeleverde irrigatiepomp is opgenomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten (lijst 906022). Deze verzekeringstegemoetkoming wordt toegestaan voor een periode van 36 maanden en enkel nadat de rechthebbende ten minste 6 maanden manueel heeft geïrrigeerd. Deze periode van 6 maanden begint te lopen vanaf de datum van de eerste aflevering van een manuele irrigatieset.

De verzekeringstegemoetkoming voor een irrigatiepomp (verstrekking 656095) is niet cumuleerbaar met de maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een manuele irrigatieset (verstrekking 656073).

De irrigatiepomp moet aan de volgende kenmerken voldoen:

- a) het reservoir is met maatverdeling en zijn volume is voldoende om de irrigatie in 1 keer uit te voeren;
- b) er is een indicator om de watertemperatuur te bewaken;
- c) waterdruk en inloopsnelheid zijn instelbaar

G.3.4. Forfaitaire verzekeringstegemoetkomingen voor een rechthebbende die verblijft in een ziekenhuis

Voor een rechthebbende die is opgenomen in een ziekenhuis en waarvoor tijdens de hospitalisatie door het ziekenhuis stomahulpmiddelen worden afgeleverd, mag het ziekenhuis voor elke aanrekenbare verpleegdag een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming, zoals vastgelegd in G.1.6., aanrekenen.

Het einde van de geldigheidsperiode van de andere verzekeringstegemoetkomingen wordt niet gewijzigd naar aanleiding van de hospitalisatie.

G.4. Specifieke bepalingen voor de zorgverlener

Enkel het stomamateriaal dat door de zorgverlener aan de rechthebbende persoonlijk wordt afgeleverd, komt in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming.

De zorgverlener adviseert de rechthebbende bij de keuze en bij het aanbrengen en vervangen van de stomahulpmiddelen.

De zorgverlener adviseert de rechthebbende in de keuze van:

- a) het opvangsysteem, dat ééndelig of tweedelig kan zijn. De zorgverlener houdt hierbij rekening met het volume van het opvangsysteem, de eventuele aanwezigheid van een filter, de kenmerken van het materiaal waaruit het opvangsysteem is vervaardigd en de vorm en de wijze van afvoer.
- b) de huidplaat en de hulpmiddelen. De zorgverlener houdt hierbij o.a. rekening met de opening van de stoma, het materiaal waaruit de huidplaat is gemaakt, de dikte van de huidplaat, het bevestigingssysteem en de vorm van de huidplaat.

Alle aanwijzingen betreffende het gebruik van de hulpmiddelen en de verzorging van de stoma of de fistel moeten aan de rechthebbende worden verstrekt. Hierbij informeert de zorgverlener de rechthebbende in het bijzonder over complicaties die kunnen optreden bij het gebruik van de stomahulpmiddelen.

Het advies van de zorgverlener is inbegrepen in de verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

G.5. Procedure en documenten

G.5.1. Medisch voorschrift

Het medisch voorschrift wordt opgesteld door een arts en moet alle elementen bevatten die noodzakelijk zijn voor de toekenning van stomahulpmiddelen.

Een medisch voorschrift is noodzakelijk, per stoma of fistel, voor het toestaan van:

- a) een eerste maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen (verstrekkingen vermeld onder G.1.1, G.1.2, G.1.3 en G.1.4.),
- b) een eerste maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een irrigatieset,
- c) een eerste maximale specifieke verzekeringstegemoetkoming voor een irrigatiepomp,
- d) een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen voor een rechthebbende die verblijft in een ziekenhuis.

Een medisch voorschrift is ook noodzakelijk voor de hernieuwing, na het verstrijken van de geldigheidstermijnen het vorige voorschrift, van een maximale verzekeringstegemoetkoming voor stomahulpmiddelen bij gebruik van convexe/concave systemen en/of in geval van uitzonderlijke toestand (G.1.2, G.1.3 en G.1.4).

Bij elke nieuwe chirurgische ingreep van dezelfde stoma of dezelfde fistel moet de procedure van medisch voorschrift, zoals hierboven omschreven, opnieuw worden gevolgd.

Voor het opmaken van het medisch voorschrift moet het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden, met uitzondering van de forfaitaire verzekeringstegemoetkomingen voor stomahulpmiddelen voor een rechthebbende die verblijft in een ziekenhuis.

Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende:

- 2 maanden indien het een eerste voorschrift betreft;
- 6 maanden indien het een voorschrift betreft voor hernieuwing van convexe/concave systemen of voor een hernieuwing in het kader van een uitzonderlijke toestand.

G.5.2. Kennisgeving

Voor de eerste verzekeringstegemoetkoming moet de zorgverlener, een kennisgeving ter attentie van de adviserend arts sturen, bestaande uit het medisch voorschrift samen met het getuigschrift van aflevering. De zorgverlener doet dit zo snel mogelijk vóór het einde van de tweede maand na die waarin de 1ste aflevering is gebeurd.

De adviserend arts beantwoordt de kennisgeving binnen maximaal 40 dagen na ontvangst.

Indien deze kennisgevingstermijn wordt overschreden (laattijdige kennisgeving) worden afleveringen vóór de datum van kennisgeving niet vergoed en kunnen zij niet aan de rechthebbende worden gefactureerd. Het medisch voorschrift blijft evenwel geldig.

Voor elke situatie waarin een nieuw medisch voorschrift is vereist, wordt er een kennisgeving ter attentie van de adviserend arts gestuurd door de zorgverlener.

De adviserend arts beantwoordt de kennisgeving binnen maximaal 40 dagen na ontvangst.

G.5.3. Maximale verzekeringstegemoetkoming voor het gebruik van convexe/concave huidsystemen

Voor de maximale verzekeringstegemoetkoming voor het gebruik van convexe/concave huidsystemen is een medisch voorschrift vereist (cf. G.3.2.2.).

De voorschrijvend arts motiveert de noodzaak en stelt de periode vast waarvoor het gebruik van convexe/concave huidsystemen nodig is. Deze periode wordt op het medisch voorschrift vermeld en mag niet langer dan 1 jaar zijn bij een eerste aanvraag of 3 jaar in geval van hernieuwing. De einddatum van het voorschrift zal, in voorkomend geval, worden verlengd tot de laatste dag van het lopende trimester.

Voor elk nieuw voorschrift voor deze verzekeringstegemoetkoming is een kennisgeving aan de adviserend arts vereist (cf. G.5.2.).

G.5.4. Maximale verzekeringstegemoetkoming voor het gebruik van stomahulpmiddelen in geval van uitzonderlijke toestand

Voor de maximale verzekeringstegemoetkoming voor het gebruik van stomahulpmiddelen in geval van uitzonderlijke toestand is een medisch voorschrift vereist (cf. G.3.2.3.).

De voorschrijvend arts beschrijft de uitzonderlijke toestand en stelt de periode vast waarvoor het gebruik van stomahulpmiddelen nodig is. Deze periode wordt op het medisch voorschrift vermeld en mag niet langer dan 1 jaar zijn bij een eerste aanvraag of 3 jaar in geval van hernieuwing. De einddatum van het voorschrift zal, in voorkomend geval, worden verlengd tot de laatste dag van het lopende trimester.

Voor elk nieuw voorschrift voor deze verzekeringstegemoetkoming is een kennisgeving aan de adviserend arts vereist (cf. G.5.2.).

G.5.5. Het getuigschrift van aflevering

Het getuigschrift van aflevering wordt per stoma of fistel opgesteld door de zorgverlener in twee exemplaren: een exemplaar voor de verzekeringsinstelling en een exemplaar voor de rechthebbende.

De rechthebbende of zijn wettelijke vertegenwoordiger en de zorgverlener ondertekenen het origineel getuigschrift van aflevering, dat wordt overgemaakt aan de verzekeringsinstelling.

Voor het opmaken van het getuigschrift van aflevering, moet het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden.

G.5.6. Stomakaftje

Het stomakaftje dient door de zorgverlener aan de rechthebbende worden bezorgd en ingevuld bij de eerste aflevering. Het wordt in de loop van de tijd verder aangevuld door onder meer kopie van elk getuigschrift van aflevering alsook van elk medisch voorschrift.

Dit document biedt enerzijds de rechthebbende de mogelijkheid om het gebruik van de verzekeringstegemoetkoming(en) die hem/haar zijn toegekend op te volgen en biedt anderzijds de zorgverlener de mogelijkheid om een historiek van het gebruik van stomahulpmiddelen door de rechthebbende te raadplegen. Ook andere zorgverleners kunnen informatie meegeven in het document.

Voor het opmaken van het stomakaftje moet het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, gebruikt worden.

G.6. Lijst van de voor vergoeding aangenomen producten

Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de stomahulpmiddelen voorkomen op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten.

Deze lijst wordt opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen, conform de procedure voorzien in K.2.

G.6.1. Indeling van de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten – stomahulpmiddelen

Opvangzakken

Opvangzakken met peristomale huidplaat

Gesloten zelfklevend opvangzakje, voorzien van een peristomale huidplaat

LIJST 90601

Ledigbaar zelfklevend opvangzakje, voorzien van een peristomale huidplaat
LIJST 90602

Ledigbaar zelfklevend urine-opvangzakje met peristomale huidplaat, voorzien van een geïntegreerd antirefluxsysteem
LIJST 90603

Gesloten zelfklevend opvangzakje, voorzien van een peristomale convexe/concave huidplaat
LIJST 90604

Ledigbaar zelfklevend opvangzakje, voorzien van een peristomale convexe/concave huidplaat
LIJST 90605

Ledigbaar zelfklevend urine-opvangzakje met peristomale convexe/concave huidplaat, voorzien van een geïntegreerd antirefluxsysteem.
LIJST 90606

Huidplaten

Peristomale huidplaat met bevestigingssysteem voor het opvangzakje
LIJST 90607

Convexe/concave peristomale huidplaat met bevestigingssysteem voor het opvangzakje
LIJST 90608

Opvangzakken zonder peristomale huidplaat

Gesloten opvangzakje, met bevestigingssysteem voor de peristomale huidplaat
LIJST 90609

Ledigbaar opvangzakje met bevestigingssysteem voor de peristomale huidplaat
LIJST 90610

Ledigbaar urine-opvangzakje met bevestigingssysteem voor de peristomale huidplaat en voorzien van een geïntegreerd antirefluxsysteem
LIJST 90611

Ledigbare urine-opvangzak voor gebruik 's nachts (min. 1500 cc), voorzien van een geïntegreerd antirefluxsysteem, inclusief de nodige set van koppelstukken, leidingen en bevestigingssystemen
LIJST 90612

Ledigbaar mini-urinezakje met bevestigingssysteem (bv. opklikring), al dan niet met antirefluxklep
LIJST 90613

Andere opvanghulpmiddelen

Ledigbare urine-opvangcontainer, inclusief stop, 3 tubes met roterende connectoren, 3 universele adaptoren en beschermhoes
LIJST 90614

Beenzak om te ledigen (min. 350 cc), voorzien van een geïntegreerd antirefluxsysteem, inclusief de nodige set van koppelstukken, leidingen en bevestigingssysteem
LIJST 90615

Continentiehulpmiddelen

Inwendige afsluitplug, voorzien van een peristomale huidplaat
LIJST 90616

Gesloten zelfklevend minizakje met filter
LIJST 90617

Minizakje met peristomale huidplaat en geïntegreerde filter
LIJST 90618

Afsluitkleefplaat met filter
LIJST 90619

Irrigatiehulpmiddelen

Manuele irrigatieset (met minimum 1 container, 1 conus en 20 irrigatiezakken)
LIJST 90620

Ledigbare irrigatiezak (inclusief bevestigingssysteem)
LIJST 90621

Irrigatiepomp met batterijlader
LIJST 90622

Toebehoren bij een irrigatiepomp bestaande uit anti-refluxslang, conus en glijmiddel.
LIJST 90623

Verzorgingshulpmiddelen

Regelbare bevestigingsgordel inclusief de steunplaat
LIJST 90624

Beschermplaster
LIJST 90625

Beschermstof
LIJST 90626

Beschermfolie
LIJST 90627

Convexe/concave ring voor tweedelig opvangsysteem
LIJST 90628

H. Orthesen

De orthopedisch technologen in de schoentechnologie worden evenwel bevoegd erkend voor de verstrekkingen 646612-646623, 646973-646984, 646995-647006, 647010-647021, 647032-647043, 647054-647065, 647076-647080, 647091-647102, 647113-647124, 647135-647146, 647150-647161, 647172-647183, 647194-647205, 647216-647220, 647231-647242, 647253-647264, 647275 -647286, 647290-647301, 647312-647323, 648933-648944, 648955-648966, 648970-648981, 648992-649003, 649095-649106, 650436-650440, 650510-650521, 650532-650543, 650554-650565, 650576-650580, 650591-650602, 650635-650646, 650650-650661, 650672-650683, 650694-650705, 653391-653402, 653413-653424, 653435-653446, 653450-653461, 653612-653623, 653634-653645, 653656-653660, 653671-653682, 653693 -653704, 653715-653726, 653730-653741, 653752-653763 en 697093-697104.

H.1. Verstrekkingen

H.1.1. HOOFD - HALS - ROMP:

Hoofdgroep I: Schedel:

Topografie:

(AI1) Betreft de volledige schedel

(AI2) Betreft een gedeelte van de schedel

Maatwerk:		
645013	645024	Schedelhelm (AI1) O 862,64
Prefab:		
645035	645046	Schedelhelm (AI1) O 499,19
IMF:		
645050	645061	Schedelplaat in plastic (AI2) O 130,62

Hoofdgroep II: Hals: (CO)

Topografie:

(AI1)

Vooraan: van claviculae tot onderkant mandibulae

Achteraan: van C5 tot protuberantia occipitalis

Opzij: onder de oren tot op de schouders

(AI2)

Vooraan: mandibulae gedeeltelijk omsluitend tot manubrium sterni

Achteraan: vanaf onderste derde van de ossa parietalia tot D 3

Opzij: rustend tot op de schouders

(AI3)

Vooraan: mandibulae gedeeltelijk omsluitend tot processus ensiformis

Achteraan: vanaf onderste derde van de ossa parietalia tot D 10

Opzij: rustend tot op de schouders

Maatwerk:		
645072	645083	Halskraag van het Schanz-type met kinsteun, in gevormd leder of gevormd plastic (AI1) O 976,14

645094	645105	Minerva halskraag in plastic (AII2)	O	1.271,25
645116	645120	Minerva halskraag in leder (AII2)	O	1.589,07
645131	645142	Minerva met thoraxcorselet in plastic (AII3)	O	1.816,07
645153	645164	Minerva met thoraxcorselet in leder (AII3)	O	2.043,08
Prefab:				
645190	645201	Stijve halskraag, al dan niet regelbaar in de hoogte (AII1)	O	86,81
645212	645223	Stijve halskraag met kin- en/of achterhoofdsteun, regelbaar in de hoogte (AII1)	O	319,05
645234	645245	Stijve halskraag met kin- en/of achterhoofdsteun, niet regelbaar in de hoogte (AII1)	O	173,63
645256	645260	Al dan niet regelbare halskraag met thoraxsteun, type minerva (AII2)	O	683,67
645271	645282	Halskraag, type minerva met thoraxsteun (AII3)	O	455,78
645293	645304	Halo Brace, (Halo ring met verbidingsstructuur, vest, binnenvest en alle nodige produktattributen)	O	4.445,30
645315	645326	Cervicaal Tractiesysteem, volledig met Glissonse lus, juk, tractie- en bevestigingssysteem, gewichtscontainer en alle nodige produktattributen	O	139,94

Hoofdgroep III: Sacro-iliacale orthese (S.I.O.):

Topografie:
 Sacro-iliacale orthese: S.I.O.
 (AIII1) Pelvis en sacrum omsluitend

Maatwerk:				
645330	645341	Sacro-iliacale bandage (AIII1)	O	299,38

Hoofdgroep IV: Lumbosacrale orthese (L.S.O.):

Maatwerk:

1) Lumbostaten in tijk en metaal wegens aandoeningen van de lumbosacrale wervelkolom:

645396	645400	Van 31 cm tot 40 cm hoog	O	451,61
645411	645422	Hoger dan 40 cm	O	517,90
645433	645444	Dorsolumbaal met schouderstukken	O	739,85

2) Lumbosacrale orthese (L.S.O.):

Topografie:

Lumbosacrale orthese: L.S.O:

AIV1) Van sacrum tot minimum D 12

Maatwerk:

645514	645525	In leder en tijk met volledig metalen geraamte, dat een metalen heupkader en zijsteunen omvat, naar afgietsel	O	1.362,06
645536	645540	In plastic met of zonder voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	O	1.362,06
645551	645562	Lumbostaat in gewapend gevormd leder	O	1.882,25
645573	645584	Lumbostaat in gewapend gevormd leder met voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	O	1.767,86
645595	645606	Dubbel buikstuk aan te passen aan een orthopedisch corset of aan een lumbostaat bij diastasis van de rechte buikspier (645536-645540, 645551-645562 en 645573-645584)	O	243,17

Prefab:

L.S.O.: met als basis stijf materiaal, minimum de halve omtrek omvattend, met voorpand in stijf materiaal of stevige stof of stevig elastisch weefsel:

645610	645621	LSO, immobiliserend	O	627,46
645632	645643	LSO, elongerend, actief corrigerend	O	644,95
645654	645665	LSO, ondersteunend, passief corrigerend (type BOB)	O	611,20

Hoofdgroep V: Thoracolumbosacrale orthese (T.L.S.O.):

Topografie:

(AV1) Van sacrum tot minimum D 10

Maatwerk:

Orthopedisch corset:

a) Immobiliserend:

645676	645680	Van gewapend gevormd leder	O	2.043,08
645691	645702	Van gewapend gevormd leder, met voorste van stof of in stevig elastisch weefsel	O	2.043,08
645713	645724	Van gewapend gevormd leder, met sternumsteun	O	2.383,60
645735	645746	In plastic	O	1.687,56
645750	645761	In plastic, met voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	O	1.816,07
645772	645783	In plastic, met sternumsteun	O	2.142,97
645794	645805	Met rechthouders, in plastic	O	1.725,27
645816	645820	Met rechthouders, in metaal met voorste in stof, leder of plastic	O	2.043,08

		b) Corrigerend:	
645831	645842	Corset dat de ganse romp zonder de schouders omvat, van gewapend gevormd leder of met rechthouders van leder en metaal	O 2.043,08
645853	645864	Corset dat de ganse romp zonder de schouders omvat, van plastic of met rechthouders van plastic	O 1.929,58
645875	645886	Harnastype met schouderstuk, van gewapend gevormd leder	O 2.951,12
645890	645901	Harnastype met schouderstuk, in plastic	O 2.156,59
645912	645923	Correctief met steunstok of/en drukkussentjes of/en regelbaar deel (Stagnara-Hessing enz..)	O 2.951,12
645934	645945	LSO type Boston voor scoliose, kyfolordose en ziekte van Scheuermann	O 3.064,86
645956	645960	Toestel van het genre Kalabis wegens scoliose	O 1.015,39
		Prefab: Orthopedisch corset:	
		a) Immobiliserend: met als basis stijf materiaal, minimum de halve omtrek omvattend, met voorpand in stijf materiaal of stevige stof of stevig elastisch weefsel:	
645971	645982	TLSO, immobiliserend (type Taylor brace)	O 898,55
		b) Corrigerend:	
645993	646004	TLSO, hyperextensie	O 723,87
		<u>Hoofdgroep VI: Cervicothoracolumbosacrale orthesen (C.T.L.S.O.):</u>	
		Topografie: (AVI1) Van sacrum tot minimum C4	
		Maatwerk:	
646015	646026	CTLTO, type Milwaukee voor scoliose, kyfolordose en ziekte van Scheuermann	O 3.927,26
646030	646041	Van gewapend gevormd leder	O 3.927,26
646052	646063	In plastic	O 3.178,13
		<u>Hoofdgroep VII: Thoracale orthese (T.O.):</u>	
		Topografie: (AVII1) Tussen D1 en D12	
		Maatwerk:	
646074	646085	Cirkelvormige veer en drukkussentjes wegens misvorming van de thorax	O 1.222,00
		Prefab:	
646096	646100	Schouderrechtstrekker	O 134,56

Hoofdgroep VIII: Dorsolumbale schelp (D.L.S.):

Topografie:

(AVIII1) Van sacrum tot minimum hoogte vanaf D10, tot D1

Maatwerk:

646111	646122	Dorsolumbale schelp, meer dan 12 jaar	O	1.355,13
646133	646144	Schelp tot onder de schouderbladen, ouder dan 12 jaar	O	1.178,95
646155	646166	Dorsolumbale schelp, van 2 tot 12 jaar	O	1.114,81
646170	646181	Schelp tot onder de schouderbladen, van 2 tot 12 jaar	O	969,87
646192	646203	Dorsolumbale schelp, minder dan 2 jaar	O	947,09
646214	646225	Schelp tot onder de schouderbladen, jonger dan 2 jaar	O	823,97
646236	646240	Bijslag voor één of twee segmenten dij en/of hoofd, die geldt voor de nummers 646111-646122, 646155-646166, 646192-646203, 646133-646144, 646170-646181, 646214-646225	O	136,21

Bij een bijslag voor dorsolumbale schelp (646236 – 646240) kunnen één of twee dij segmenten en/of hoofdsegment gecumuleerd worden. Dit betekent dus dat er in geval van een cumul tot 3 bijslagen kunnen aangerekend worden.

Hoofdgroep IX: Totale orthese (TO):

Topografie:

(AX1) Volledige lichaamslengte, met of zonder hoofd en/of armen

Maatwerk:

646332	646343	Totale nachthorthese (hoofd-romp-been-arm) voor volwassenen	O	3.087,33
646354	646365	Totale nachthorthese zoals 646332-646343 voor kinderen jonger dan 12 jaar	O	2.678,71
655410	655421	Volledige dagschelporthese, individueel vervaardigd, bestaande uit een plasticschelp, bevattende beide onderste ledematen, bekken en een gedeelte van de thorax en voor-zien van voetsteunen die het verticaliseren mogelijk maakt	O	2.025,39

Hoofdgroep X: Toebehoren, herstellen en onderhoud:

Maatwerk:

646531	646542	Herstel en onderhoud van een orthopedisch corset of van een lumbostaat in gevormd leder, in plastic of in leder en tijk met volledig metalen geraamte, per jaar, per O 76,95	O	15,39
646553	646564	Herstel en onderhoud van een halsorthese, per jaar, per O 76,95	O	15,39

653376 653380 Herstellen en onderhoud van prefab-toestellen
hoofdhals-romp, per O 39,85, per jaar O 5,18

H.1.2. ONDERSTE LEDEMATEN:

Hoofdgroep I: Voetoptrekkers:

Topografie:

Vanaf de onderzijde van de voet (in of op de schoen) tot proximaal minimum de helft van de onderbeenlengte. De lengte van het onderbeen wordt gemeten vanaf de mediale malleolus tot de kniespleet.

Maatwerk:

646612 646623 Vast toestel, veer of plastieken spalk in of buiten de
schoen die moet worden aangebracht aan een
serieschoen, elk toestel O 567,52

646634 646645 Geleed toestel al dan niet vastgemaakt in de hiel van de
schoen met slechts één spalk, elk toestel O 454,02

646656 646660 Segment-voet O 227,01

646671 646682 Segment-zool of wegneembare beugel O 227,01

646693 646704 Segment-been O 227,01

646715 646726 Segment-been met schede in gevormd leder O 499,42

646730 646741 Segment-been, spalk type Kleenzach O 499,42

646752 646763 Enkelgeleding O 227,01

646774 646785 Geleed toestel al dan niet vastgemaakt in de hiel van de
schoen met twee spalken, elk toestel O 703,73

646796 646800 Segment-voet O 272,41

646811 646822 Segment-zool of wegneembare platte beugel O 272,41

646833 646844 Segment-been O 272,41

646855 646866 Segment-been met schede in gevormd leder O 544,82

646870 646881 Segment-been, spalk type Kleenzach O 544,82

646892 646903 Enkelgeleding O 363,21

Prefab:

653391 653402 Voetoptrekker, volledig systeem, in metaal of met spalk
in composietmateriaal, per jaar O 249,60

653413 653424 Voetoptrekker, volledig systeem, in plastic, per jaar O 149,76

Hoofdgroep II: Enkel en onderbeen:

a) Enkel

Prefab:

646973	646984	Enkelverband, soepel, met toebehoren en versteviging	O	111,57
646995	647006	Enkeltoestel, hard, met of zonder scharnieren	O	214,27

b) Enkel en onderbeen:

Maatwerk:

647010	647021	Slobkous wegens sekwellen van fracturen of pseudarthrosen, elk toestel	O	726,43
647032	647043	Segment-been, in gewapend leder	O	454,02
647054	647065	Segment-been, in plastic	O	317,81
647076	647080	Bijslag voor regelbare beugel of (volledige) voetgreep	O	227,01
647091	647102	Bijslag voor hielgreep	O	90,80
647113	647124	Bijslag voor uitwendig vasthechten op schoen door doos of beugel	O	227,01

De verstrekkingen 647076-647080, 647091-647102 en 647113-647124 mogen onderling niet worden samengevoegd.

647135	647146	Korte laars reikend tot de helft van de kuit, met metalen of plasticen versterking zijdelings of achteraan	O	454,02
647150	647161	Segment-voet	O	227,01
647172	647183	Segment-zool	O	227,01
647194	647205	Segment-been	O	227,01
647216	647220	Laars reikend tot de tibiaplateaus, met metalen of plasticen versterking zijdelings of achteraan	O	726,43
647231	647242	Segment-voet	O	272,41
647253	647264	Segment-zool	O	299,34
647275	647286	Segment-been, met twee spalken reikend tot de helft van de kuit	O	227,01
647290	647301	Segment-been, met twee spalken reikend tot de tibiaplateaus	O	544,82
647312	647323	Regelbare beugel	O	363,21

Prefab:

697071	697082	Behandeling met een orthese van een fractuur van de botstructuren van voet en/of onderbeen of de toestand na hechting van een volledige achillespeesruptuur. De orthese bestaat uit een voetsegment, een onderbeensegment en een loopzool	O	566,39
--------	--------	---	---	--------

Maatwerk:

697093	697104	Behandeling van een diabetesvoet aangetast door neuropathie verweekt met malum perforans plantare of met malum perforans plantare in de voorgeschiedenis, door middel van een orthese bestaande uit voet- en onderbeensegment, een loopzool en een op maat ingewerkt voetbed	O	1.248,01
--------	--------	--	---	----------

Met malum perforans plantare wordt bedoeld een droge of natte druknecrose.

De tussentijdse voetbedaanpassingen kunnen worden aangerekend onder het verstrekingsnummer 653435-653446.

Hoofdgroep III: Knie:

Topografie:

(BIII1)

Distaal: helft onderbeen

Proximaal: helft bovenbeen.

De dij wordt gemeten aan de mediale zijde van het been, van de kniespleet tot de ramus ossis pubis.

Maatwerk:

647356	647360	Toestel dij en been, elk toestel	O	1.089,64
647371	647382	Segment-been, in gewapend leder (BIII1)	O	544,82
647393	647404	Segment-been, in plastic of met ring (BIII1)	O	272,41
647415	647426	Segment-dij, in gewapend leder (BIII1)	O	544,82
647430	647441	Segment-dij, in plastic of met ring (BIII1)	O	272,41
647452	647463	Bijslag voor beugel	O	363,21
647474	647485	Bijslag voor hielgreep	O	90,80
647496	647500	Bijslag voor kniegeleding	O	454,02
647511	647522	Bijslag per grendel en/of sector	O	544,82

Prefab:

647533	647544	Kniestuk uit stof of elastisch weefsel of neopreen met metalen versterking, geleed aan de knie, geprefabriceerd model met individuele aanpassing	O	163,60
--------	--------	--	---	--------

647555	647566	Kniestuk, soepel geweven, al dan niet met neopreen, verstevigd met baleinen	O	69,78
647570	647581	Knieapparaat, stevig, zonder scharnier(en) (BIII1)	O	316,61
647592	647603	Knieapparaat, stevig, met vaste structuur dat de volledige omtrek van de dij en kuit omvat, met kniescharnier, al dan niet regelbaar (BIII1)	O	898,80
647614	647625	Knieapparaat met segment dij en kuit, met regelbare kniescharnier (BIII1)	O	391,68
654570	654581	Geprefabriceerd knieapparaat met kaderstructuur in metaal, dat het kuit- en dijsegment omvat, bestaande uit twee laterale stangen, een metalen posterior dwarselement ter hoogte van de knieholte (regelbaar in de breedte) en een bilateraal polycentrisch kniegewricht. Functie: beperking hyperextensie (B III 1)	O	458,91
655690	655701	Kniestuk uit driedimensioneel breiwerk, vaste structuur, tevens voorzien van individueel instelbare aslijn en van instelbare knieflexie-extentieblokkering, alsook een patellaring (BIII1)	O	643,07

Hoofdgroep IV: Heup - dij - voet:

Topografie:

(BIV1) vanaf onderzijde voet (in of op de schoen) tot tweederden van de dij. De dij wordt gemeten aan de mediale zijde van het been, van de kniespleet tot de ramus ossis pubis.

Maatwerk:

647636	647640	Elk toestel	O	1.362,06
647651	647662	Segment-voet	O	272,41
647673	647684	Segment-zool, wegneembare platte beugel of met telescopische schokdemper	O	272,41
647695	647706	Segment-been, in gewapend leder	O	544,82
647710	647721	Segment-been, in plastic	O	476,72
647732	647743	Segment-been, met ring	O	340,51
647754	647765	Segment-dij, in gewapend leder	O	544,82
647776	647780	Segment-dij, in plastic	O	476,72
647791	647802	Segment-dij, met ring	O	340,51
647813	647824	Bijslag voor enkelgeleding	O	317,81
647835	647846	Bijslag voor kniegeleding	O	454,02
647850	647861	Bijslag voor grendel	O	544,82
647872	647883	Bijslag voor sector, kunstmatige strekker of quadriceps	O	544,82

647894 647905 Bijslag voor heupbeensteun (alleen voor volwassenen) O 181,61

647916 647920 Bijslag voor eenvoudige, 5 cm brede lendengordel O 90,80

Verstrekkingsen 647813-647824, 647835-647846 en 647850-647861 kunnen slechts eenmaal per gewricht voor elk lidmaat worden aangerekend, zelfs wanneer het gaanapparaat uit twee stangen per been bestaat.

Hoofdgroep V: Toestel ter ontlasting van de heup:

Topografie:

(BV1) vanaf onderzijde voet (in of op de schoen) tot tuber ossis ischii

Maatwerk:

647931 647942 Elk toestel (BV1) O 1.089,64

647953 647964 Segment-voet O 363,21

647975 647986 Segment-been O 363,21

647990 648001 Segment-dij O 363,21

648012 648023 Bijslag voor kniegeleding O 454,02

648034 648045 Bijslag per grendel O 544,82

648056 648060 Bijslag voor mechanisch systeem om de abductie van de dij te regelen, mag niet worden samengevoegd met de verstrekking 648012-648023 en 648034-648045 O 272,41

648071 648082 Bijslag voor mechanisch systeem om de rotatie en de stabilisatie van de voet te regelen, mag niet worden samengevoegd met de verstrekkingsen 648012-648023 en 648034-648045 O 272,41

Hoofdgroep VI: Segmenten te voegen bij de Hoofdgroepen III, IV en V:

Maatwerk:

648093 648104 Segment-bekken, in leder of met rechthouders O 544,82

648115 648126 Segment-bekken, in plastic O 544,82

648130 648141 Bekkensegment, eenvoudige metalen band O 227,01

648152 648163 Segment-thorax, in leder of met rechthouders O 544,82

648174 648185 Segment-thorax, in plastic O 544,82

648196 648200 Bijslag voor heupgeleding O 227,01

648211 648222 Bijslag voor sector O 272,41

648233 648244 Bijslag voor heupgrendel O 227,01

648255 648266 Bijslag voor kunstmatige bilspier O 272,41

648270	648281	Luchtkussentje, maximum 3	O	156,56
648292	648303	Bijslag voor kuipzit	O	476,72
648314	648325	Bijslag voor systeem waardoor het toestel of de toestellen kunnen worden afgenomen van het segment-bekken	O	227,01

Hoofdgroep VII: Heuptoestel:

Topografie:
 (BVII1) Distaal: tweederden van de dij omvattend
 Proximaal: het bekken omvattend

Maatwerk:				
648336	648340	Elk toestel (BVII1)	O	1.362,06
648351	648362	Pelvissegment	O	227,01
648373	648384	Segment-been in leder	O	544,82
648395	648406	Segment-been met ring	O	340,51
648410	648421	Segment-been in plastic	O	476,72
648432	648443	Segment-dij in leder	O	544,82
648454	648465	Segment-dij met ring	O	340,51
648476	648480	Segment-dij in plastic	O	476,72
648491	648502	Segment-bekken in leder, met ring of plastic	O	544,82
648513	648524	Segment-thorax	O	544,82
648535	648546	Bijslag voor heupgeleding	O	385,92
648550	648561	Bijslag per grendel	O	544,82

Prefab:

648572	648583	Heuporthese bestaande uit bekkengordel, dijbeenstuk en instelbaar heupscharnier (BVII1)	O	1.033,11
--------	--------	---	---	----------

Hoofdgroep VIII: Segment dij:

Topografie:
 (BVIII1) De helft van de dij omvattend, gesitueerd tussen de trochanter major en de kniespleet

Maatwerk:				
648594	648605	Dijstuk	O	577,22
648616	648620	Dijstuk met scharnier, te hechten aan een maatwerk of prefab corset	O	930,82

Hoofdgroep IX: Toestellen voor volledig of zeer ernstig functieverlies van de beide onderste ledematen:

LIJST VAN DE AFKORTINGEN		
Afkorting	Verklarende tekst	
	Engels	Nederlands
FO	Foot Orthosis	Voetorthese
AFO	Ankle-Foot Orthosis	Enkel-Voetorthese
KO	Knee Orthosis	Knieorthese
KAFO	Knee-Ankle-Foot Orthosis	Knie-Enkel-Voetorthese
HO	Hip Orthosis	Heuporthese
HKAFO	Hip-Knee-Ankle-Foot Orthosis	Heup-Knie-Enkel-Voetorthese
THKAFO	Thorax-Hip-Knee-Ankle-Foot Orthosis	Thorax-Heup-Knie-Enkel-Voetorthese
RGO	Reciprocating Gait Orthosis	
IRGO	Isocentric Reciprocating Gait Orthosis	
ARGO	Advanced Reciprocating Gait Orthosis	
HGO	Hip Guidance Orthosis	

Tweezijdig toestel voor centraalneurologische aandoeningen:

Topografie:

(B IX 1) Beide onderste ledematen omvattend tot bekken of thorax

1. Parapodium:

Het parapodium is een orthese, met een vaste structuur, die beide benen als één geheel omvat. De opgaande stangen zijn geleed ter hoogte van de knieën en de heupen. Het geheel is gemonteerd op één voetplaat, waarop al naar gelang de noodzaak een mechanisch bewegingssysteem kan bevestigd worden.

Het «klik-klak»-systeem is een systeem dat wordt geactiveerd door laterale bewegingen, opgewekt vanuit het bekken en de romp. Deze laterale beweging veroorzaakt een «tilting», waardoor het mechanisme ter hoogte van de voetplaat in werking gesteld wordt. Eens het mechanisme in werking gesteld, is het voldoende deze afwisselende laterale bewegingen verder te zetten om aldus zich voorwaarts te kunnen bewegen, zonder hulp van derden.

a. Basistoestel:

		Hoog technologisch maatwerk	
656014	656025	Toestel, type parapodium, waarvan de afstand tussen beide trochanters kleiner of gelijk is aan 30 cm	O 2.457,14
656036	656040	Toestel, type parapodium, waarvan de afstand tussen beide trochanters groter is dan 30 cm	O 2.881,65
656051	656062	Klik-klaksysteem	O 736,87

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

656110	656121	Maatwerk Segment-bekken	O	227,01
656132	656143	Segment-thorax	O	340,51

2. Paraknieflex:

De paraknieflex is een orthese, met een vaste structuur, die beide benen als één geheel omvat. De opgaande stangen zijn geleed ter hoogte van de knieën en de heupen. De kniegeleding is in veelvuldige standen blokkeerbaar. Het geheel is gemonteerd op één voetplaat.

a. Basistoestel:

Hoog technologisch maatwerk

656213	656224	Toestel, type paraknieflex	O	3.484,23
--------	--------	----------------------------	---	----------

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

656316	656320	Maatwerk Segment-bekken	O	227,01
656331	656342	Segment-bekken plus thorax	O	340,51

3. Standing frame:

De standing brace is een orthese, met een vaste structuur, die beide benen als één geheel omvat. De opgaande stangen zijn niet geleed. Het geheel is gemonteerd op één voetplaat.

656412	656423	Hoog technologisch maatwerk Toestel, type standing brace, waarvan de afstand tussen beide trochanters kleiner of gelijk is aan 30 cm	O	1.769,98
656434	656445	Toestel, type standing brace, waarvan de afstand tussen beide trochanters groter is dan 30 cm	O	2.082,12

4. Voor- en achterligstabilisator:

De voor- en achterligstabilisator is een orthese, bestaande uit een metalen raamwerk en voorzien van minstens 2 zwenkwielen met rem. De lichaamssteunbalk kan bij middel van een cilindermotor of gasveer gekanteld worden, tussen de 45° en 90°. Op de lichaamssteunbalk zijn steunpelotten aangebracht, verstelbaar zowel in hoogte als breedte. De orthese is voorzien van een instelbaar tafelblad met borstuitsparing.

a. Basistoestel:

656515	656526	Hoog technologisch maatwerk Basisstatief met gasveer	O	2.233,67
--------	--------	---	---	----------

b. Toebehoren:

b. 1.

Prefab

656611	656622	Set prefabsegmenten	O	723,51
--------	--------	---------------------	---	--------

De verstrekking 656611-656622 is cumuleerbaar met de verstrekking 656515-656526.

b. 2. Individueel vervaardigde segmenten voor personen met afwijkende anatomie waarbij de prefabsegmenten (verstrekking 656611-656622) niet kunnen worden aangelegd.

		Maatwerk		
656714	656725	Segment-onderbeen	O	340,51
656736	656740	Segment-bovenbeen	O	340,51
656751	656762	Segment-bekken	O	227,01
656773	656784	Segment-bekken plus thorax	O	340,51
656795	656806	Hoofdsteun (enkel bij de achterligstabilisator)	O	324,62

5. Niet reciprocerende HKAFO-toestellen:

Beide heupscharnieren bewegen zich onafhankelijk van elkaar.

A. Type PARAWALKER, PHELPS, HGO, ORLAU en varianten.

a. Basistoestel:

		Maatwerk		
656913	656924	Individueel vervaardigde orthese, bestaande uit twee volledige bovenbeenbeugels tot één geheel verbonden aan een bekkensegment of bekken-thoraxsegment	O	1.362,06

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

		Maatwerk		
657016	657020	Segment-voet	O	272,41
657031	657042	Segment-onderbeen in metaal	O	340,51
657053	657064	Segment-onderbeen in kunststof	O	476,72
657075	657086	Segment-bovenbeen in metaal	O	340,51
657090	657101	Segment-bovenbeen in kunststof	O	476,72
657112	657123	Segment-bekken in metaal	O	227,01
657134	657145	Segment-bekken in kunststof	O	544,82
657156	657160	Segment-bekken plus thorax in metaal	O	340,51

657171	657182	Segment-bekken plus thorax in kunststof	O	771,06
c. Bijslagen voor (enkel wanneer zij moeten toegevoegd worden aan het basistoestel):				
Maatwerk				
657215	657226	Enkelgeleding met steun, eventueel regelbaar of met dubbele tractie	O	317,81
657230	657241	Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen	O	454,02
657252	657263	Heupgeleding met kogellager of andere analoge systemen	O	227,01
657274	657285	Kniegrendel	O	544,82
657296	657300	Heupgrendel	O	227,01
657311	657322	Sector, kunstmatige strekker of quadriceps	O	544,82
B. Type WALK ABOUT:				
Het «walk about»-systeem bestaat uit een eenassig scharnier met snelkoppeling dat tussen twee op maat vervaardigde bovenbeenbeugels geplaatst wordt, ter hoogte van het perineum.				
a. Basistoestel				
Hoog technologisch maatwerk				
657414	657425	Walk about-systeem, voor personen kleiner of gelijk aan 1,50m	O	1.917,99
657436	657440	Walk about-systeem, voor personen groter dan 1,50 m	O	3.014,64
b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:				
Maatwerk				
657510	657521	Segment-voet in kunststof	O	272,41
657532	657543	Segment-onderbeen in kunststof	O	476,72
657554	657565	Segment-bovenbeen in kunststof	O	476,72
657576	657580	Segment-bekken gordel in kunststof	O	544,82
c. Bijslagen voor (enkel wanneer zij moeten toegevoegd worden aan het basistoestel):				
Maatwerk				
657613	657624	Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen	O	454,02
657635	657646	Kniegrendel	O	544,82
6. Reciprocerende HKAFO-toestellen:				
Beschrijving: Beide heupscharnieren zijn kinematisch gekoppeld: flexie van het ene scharnier gaat gepaard met een evenredige extensie in het heterolateraal heupscharnier				

Type:
IRGO
RGO en varianten
ARGO

A. IRGO

Het «isocentric»-systeem wordt bevestigd op twee voet-, enkel-beenorthesen met dorso- of dorsolumbale schelp, en voorzien van deblokkeerbare kniescharnieren. Het systeem bestaat uit een stugge overbrugging die centraal op het ruggedeelte pivoteert. Het ruggedeelte werkt bij strekken van de rug als hefboom. Hierdoor ontstaat een mechanisch koppel dat heupextensie aan de ene zijde en tegelijkertijd heupflexie aan de contralaterale zijde bewerkstelligt.

a. Basistoestel:

Hoog technologisch maatwerk

657716	657720	Toestel, type isocentric, waarvan de afstand tussen beide trochanters kleiner of gelijk is aan 25 cm	O	6.547,36
657731	657742	Toestel, type isocentric, waarvan de afstand tussen beide trochanters groter is dan 25 cm	O	7.066,64

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

Maatwerk

657812	657823	Segment-voet	O	272,41
657834	657845	Segment-onderbeen in kunststof	O	476,72
657856	657860	Segment-bekken in kunststof	O	544,82
657871	657882	Segment-bekken plus thorax in kunststof	O	771,06

c. Bijslagen voor (enkel wanneer zij moeten toegevoegd worden aan het basistoestel):

Maatwerk

657915	657926	Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen	O	454,02
657930	657941	Kniegrendel	O	544,82

B. RGO en varianten

Het «reciprocator»-systeem wordt bevestigd op twee voet- enkelorthesen met dorso- of dorsolumbale schelp, en voorzien van deblokkeerbare kniescharnieren. Het systeem bestaat uit twee gelagerde heupscharnieren die verbonden zijn bij middel van twee kabels. Het ruggedeelte werkt bij strekken van de rug als hefboom. Hierdoor ontstaat een mechanisch koppel dat heupextensie aan de ene zijde en tegelijkertijd heupflexie aan de contralaterale zijde bewerkstelligt.

a. Basistoestel:

658011	658022	Hoog technologisch maatwerk Toestel, type reciprocator	O	1.362,55
b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:				
Maatwerk				
658114	658125	Segment-voet	O	272,41
658136	658140	Segment-onderbeen in kunststof	O	476,72
658151	658162	Segment-bovenbeen in kunststof	O	476,72
658173	658184	Segment-bekken	O	544,82
658195	658206	Segment-bekken plus thorax	O	771,06
c. Bijslagen voor (enkel wanneer zij moeten toegevoegd worden aan het basistoestel):				
Maatwerk				
658210	658221	Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen	O	454,02
658232	658243	Kniegrendel	O	544,82
C. ARGO				
Het «argo»-systeem wordt bevestigd op twee voet- enkelorthesen voorzien van deblokkeerbare kniescharnieren. Het systeem bestaat uit twee gelagerde heupscharnieren die verbonden zijn bij middel van een kabel. Het ruggedeelte werkt bij strekken van de rug als hefboom. Hierdoor ontstaat een mechanisch koppel dat heupextensie aan de ene zijde en tegelijkertijd heupflexie aan de contralaterale zijde bewerkstelligt.				
a. Basistoestel				
658313	658324	Hoog technologisch maatwerk Toestel, type Argo, voor heupbreedte kleiner dan 26 cm	O	7.565,86
658335	658346	Toestel, type Argo, voor heupbreedte groter dan 26 cm	O	8.770,88
b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:				
Maatwerk				
658416	658420	Segment-voet	O	272,41
658431	658442	Segment-been	O	340,51
658453	658464	Segment-bekken	O	544,82
658475	658486	Segment-bekken plus thorax	O	771,06

Hoofdgroep X: Toestel wegens lidmaatverkorting, dat moet worden ingewerkt in een binnenschoen:

Maatwerk:

648933	648944	- Van ten minste 3 cm	O	840,90
648955	648966	- Van 5 cm tot 8 cm	O	999,73
648970	648981	- Van meer dan 8 cm	O	1.270,48
648992	649003	Gewapende laars met compensatie en kunstvoet, in gewapend leder of in plastic	O	3.064,63

Hoofdgroep XI: Toestel in elastieken weefsel, kunstmatige quadriceps of derotator te hechten op schoen en gordel:

Topografie:
(BXI1) van de voet tot en met het bekken

Maatwerk:

649014	649025	Eenvoudige maximum 5 cm brede lendengordel	O	90,80
649036	649040	Gordel in tijk, leder of plastic	O	544,82
649051	649062	Tractor derotator, per stuk	O	90,80
649073	649084	Tractor quadriceps, per stuk	O	225,86

Hoofdgroep XII: Bijslag bij segment voet, voor alle toestellen van het onderste lidmaat:

Maatwerk:

649095	649106	Compensatiekurk of -hars, per centimeter	O	35,09
--------	--------	--	---	-------

Hoofdgroep XIII: Herstel en onderhoud:

653435	653446	Herstel en onderhoud van een maatwerk orthopedisch toestel van het onderste lidmaat, per gedeelte van O 76,95, per jaar	O	15,39
653450	653461	Herstel en onderhoud van prefabtoestellen van het onderste lidmaat, per gedeelte van O 39,85, per jaar	O	5,18

H.1.3. BOVENSTE LEDEMATEN:

Hoofdgroep I: Vinger:

Topografie:
(CI1) Tussen het distale uiteinde van de vinger, tot en met het metacarpophalangeaal gewricht, ten minste één kootje omvattend

Maatwerk:

649176	649180	Per vinger	O	113,50
--------	--------	------------	---	--------

Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien de vinger afzonderlijk is toegerust, ook al omvat het toestel andere segmenten

Prefab:

Vingerorthese:

653472	653483	Dynamische vingerorthese ter ondersteuning en/of correctie van de gewrichtsfuncties, onafgezien het aantal vingers, per vinger	O	60,78
--------	--------	--	---	-------

649213	649224	Statistische vingerorthese ter correctie en/of immobilisatie van één of meer vingergewrichten, per vinger	O	17,37
--------	--------	---	---	-------

IMF:

Vingersegment:

649235	649246	Per vinger	O	71,22
--------	--------	------------	---	-------

Hoofdgroep II: Hand:

Topografie:

(CII1) Van metacarpophalangeaal gewricht tot het metacarpocarpaal gewricht

Maatwerk:

Handsegment:

649250	649261	Van gemodeleerde stof, leder, plastic of metaal Het handsegment kan afzonderlijk worden toegerust.	O	272,41
--------	--------	---	---	--------

649272	649283	Handpalmsteun in de vorm van een kussentje of staaf	O	113,50
--------	--------	---	---	--------

IMF:

649294	649305	Handsegment	O	84,58
--------	--------	-------------	---	-------

649316	649320	Handpalmsteun	O	79,51
--------	--------	---------------	---	-------

Hoofdgroep III: Handpalm en vinger(s):

Topografie:

(C III 1) Van het uiteinde der vingers met ten minste één vingerlid tot aan het metacarpocarpaal gewricht

Maatwerk:

Hand- en vingersegment:

649331	649342	Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien de toerusting van de hand en de vingers in één stuk is opgevat, d.w.z. indien de vingers samen en niet afzonderlijk worden genomen. Deze post mag een gedeelte zijn van een toestel met andere meer proximale segmenten	O	544,82
--------	--------	--	---	--------

Prefab:

Hand- en vingerorthese:

649353	649364	Dynamische handorthese ter ondersteuning en/of correctie van de gewrichtsfuncties	O	86,81
--------	--------	---	---	-------

649375 649386 Statische handorthese ter immobilisering en/of correctie van de gewrichtsfuncties O 82,47

IMF:
Hand- en vingersegment:

649390 649401 Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien de toerusting van de hand en de vingers in één stuk is opgevat, d.w.z. indien de vingers samen en niet afzonderlijk worden genomen. Deze post mag een gedeelte zijn van een toestel met andere meer proximale segmenten O 130,62

Hoofdgroep IV: Pols:

Topografie:
(C IV 1) Van midden metacarpaal tot 1/3 proximaal van het polsgewricht

(CIV2) Van midden metacarpaal tot midden onderarm, gemeten vanaf de elleboogplooï.

Prefab:

649434 649445 Sterk bewegingsbeperkende polsbandage met harde verstijving (CIV2) O 62,50

Hoofdgroep V: Vinger - hand - pols en onderarm:

Topografie:

(CV1) Van het uiteinde der vingers, reikend tot proximaal tweederden van de onderarm. De lengte van de onderarm wordt gemeten vanaf de polsspleet tot de elleboogplooï.

Prefab:

649456 649460 Dynamische vinger-, hand-, pols- en onderarmorthese, Cock-up type, voor afzonderlijke of gezamenlijke vingers O 130,22

649471 649482 Gecombineerde dynamische vinger-, hand-, pols- en onderarmorthese, type Oppenheimer, voor flexie of extensie O 147,59

649493 649504 Postoperatieve hand-splint, type Swanson O 447,97

649515 649526 Ulnaire deviatie splint O 108,53

Hoofdgroep VI: Hand, pols en onderarm:

Topografie:

(CVI1) Van het metacarpophalangeaal gewricht, reikend tot proximaal twee derden van de onderarm. De lengte van de onderarm wordt gemeten vanaf de polsspleet tot de elleboogplooï.

Prefab:

Hand-, pols- en onderarmorthese:

649530	649541	Dynamische orthese, type Cock-up splint	O	73,79
649552	649563	Statische pols flexie- of extensiesplint	O	82,47

Hoofdgroep VII: Pols en onderarm:

Topografie:

(CVII1) Van het metacarpocarpaal gewricht, reikend tot proximaal twee derden van de onderarm

(CVII2) Van het metacarpocarpaal gewricht, reikend tot proximaal een derde van de onderarm

Maatwerk:

649574	649585	Pols- en onderarmsegment CVII1	O	544,82
653494	653505	Pols- en onderarmsegment CVII2	O	420,93

Prefab:

649596	649600	Dynamisch, type Oppenheimer splint	O	112,87
649611	649622	Statische orthese	O	78,13

IMF:

649633	649644	Pols- en onderarmsegment CVII1	O	162,44
653516	653520	Pols- en onderarmsegment CVII2	O	118,88

Hoofdgroep VIII: Elleboog:

Topografie:

(CVIII1) Van de helft van de onderarm tot de helft van de bovenarm. De meetpunten zijn: de pols-, elleboog- en okselplooi.

Prefab:

Elleboogorthese:

649655	649666	Elleboogorthese met scharniersysteem (CVIII1)	O	373,31
649670	649681	Tennis-elleboogband in niet-elastisch materiaal	O	43,41
649714	649725	Anti-hyperextensiebandage (CVIII1)	O	112,87

Hoofdgroep IX: Arm:

Topografie:

(CIX1) Van het ellebooggewricht, reikend tot proximaal twee derden van de bovenarm. De meetpunten zijn: de elleboog- tot de okselplooi.

649736	649740	Maatwerk: Armsegment	O	544,82
		Prefab:		
649751	649762	Armorthese: Statische orthese, type «fracture bracing»	O	321,22
		IMF:		
649773	649784	Armsegment	O	162,44
		<u>Hoofdgroep X: Hand - onderarm - bovenarm:</u>		
		Topografie: (CX1) Van de handpalm tot de helft van de bovenarm. De meetpunten zijn de elleboog- en de okselplooi.		
		Prefab: Hand-, onderarm-, bovenarmorthese:		
649795	649806	Statische orthese	O	167,55
		<u>Hoofdgroep XI: Schouder:</u>		
		Topografie: (CX11) Van de handpalm tot het schoudergewricht, met thorax- en bekkensteun.		
		Prefab:		
649810	649821	Schouder-draagorthese ter voorkoming van een paralytische schouderluxatie	O	698,87
653531	653542	Abductieapparaat voor functionele schouderimmobilisatie met mechanisch instelbare segmenten	O	1.172,02
653553	653564	Aanpasbaar abductieapparaat voor functionele schouder-immobilisatie zonder mechanisch instelbare segmenten	O	647,83
		<u>Hoofdgroep XII: Schouder en/of hemithoraxsegment:</u>		
		Topografie: (CXII1) Van het humeroscapulair gewricht tot het begin van de hals, dalend van achter tot aan de spina scapulae en van voor tot het begin van de ribben, en/of de helft van de thorax omvattend.		
		Maatwerk:		
649854	649865	Schouder en/of hemithoraxsegment	O	615,62
		De verstrekking 649854-649865 kan niet worden gecumuleerd met de verstrekkingen 649876-649880, 649891-649902 en 649913-649924.		
		<u>Hoofdgroep XIII: Thorax:</u>		
		Topografie:		

(CXIII1) De thorax omvattend, gesitueerd tussen D1 en D12.

		Maatwerk:		
		Thoraxsegment:		
649876	649880	Corselet in tijk	O	544,82
649891	649902	Corselet in leder	O	1.135,05
649913	649924	Corselet in plastic	O	908,04

Hoofdgroep XIV: Bijslagen voor geledingen:

		Maatwerk:		
		Bijslagen voor geledingen of tractiesystemen:		
649935	649946	Vinger, per vinger	O	68,10
649950	649961	Pols	O	113,50
649972	649983	Schouder met enkele geleiding	O	227,01
649994	650005	Schouder met dubbele geleiding	O	454,02
650016	650020	Elleboog	O	363,21
650031	650042	Bijslag voor tandbeugel of sector	O	363,21
650053	650064	Bijslag voor blokkeergrendel	O	363,21

IMF:
 Bijslagen voor geledingen of tractiesystemen:

650075	650086	Vinger, per vinger	O	61,09
650090	650101	Pols	O	101,78
650112	650123	Elleboog	O	325,74
650134	650145	Tandbeugel, sector of blokkeergrendel	O	325,74

Hoofdgroep XV: Arm en schouder:

		Maatwerk:		
650156	650160	Arm-schouderbandage ter voorkoming van schouderluxatie	O	216,31
		Prefab:		
650171	650182	Schouderpositioneringskussen, bedoeld om de schouder te ondersteunen en te immobiliseren in een bepaalde stand	O	169,28
650193	650204	Arm-schouderbandage ter voorkoming van schouderluxatie	O	121,53

Hoofdgroep XVI: Herstel en onderhoud:

653575	653586	Herstel en onderhoud van een maatwerk orthopedisch toestel van het bovenste lidmaat, per gedeelte van O 76,95, per jaar	O	15,39
--------	--------	---	---	-------

653590	653601	Herstel en onderhoud van prefab-toestellen van het bovenste lidmaat, per gedeelte O 39,85, per jaar	O	5,18
--------	--------	---	---	------

H.1.4. SPECIFIEKE ORTHESEN:

Hoofdgroep I: Denis-Browntoestellen:

		Maatwerk:		
650252	650263	Elk toestel	O	227,01
650274	650285	Segment voet, gemodeleerde zool	O	90,80
650296	650300	Segment voet, zool 2e fase, vast te hechten op schoen of elk nachttoestel dat een segment voet bevat	O	90,80
650311	650322	Gemodeleerd schoentje (maximum 3 per jaar en per voet)	O	136,21
650333	650344	Segment voet 3e fase	O	113,50
650355	650366	Bijslag voor regelmechanisme van Varus-valgus	O	76,38
		Prefab:		
650370	650381	Elk toestel	O	138,91
650392	650403	Serieschoentjes, pronatie/supinatie/medium-type (max. 3 per jaar, het paar)	O	130,22
650414	650425	Bijslag voor regelmechanisme van Varus-valgus	O	28,21

Hoofdgroep II: Voet:

		Maatwerk:		
650436	650440	Elk toestel (staaf of riem van Friedman)	O	136,21
		Prefab:		
		Correctieschoeisel:		
653612	653623	een paar loopschoenen voor kinderen tot de 5de verjaardag (maximum 3 paar, per jaar)	O	163,35
653634	653645	een paar loopschoenen voor kinderen vanaf de 5de verjaardag (maximum 2 paar, per jaar)	O	163,35
650495	650506	Geleed schoentje met veertractie of regelbare spanning (maximum 3 per voet, per jaar)	O	234,40
650510	650521	Redressieapparaat voor hallux valgus, elk toestel	O	63,73

653656	653660	Bekledingsschoeisel voor rolstoelpatiënten zonder loopfunctie, wiens voet een anatomische afwijking heeft, voorzien in één van de posten A en/of B van artikel 29/1, A.3., waarbij confectieschoeisel niet aangewezen is, per paar	O	165,68
653671	653682	Speciale loopschoen te voorzien met een specifieke orthopedische zool ter behandeling van diabetische letsels, per paar. De orthopedische zool niet inbegrepen	O	165,68
653693	653704	Loopschoen te plaatsen op een maatwerktoestel uit B. Onderste ledematen, Hoofdgroepen I, II en IV in geval van fracturen van het spronggewricht en/of calcaneum, diabetische neuro-angiopathie en chronische ulceratieve aandoeningen	O	163,35
De verstrekking 653693-653704 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 646656-646660, 646796-646800, 647150-647161, 647231-647242 en 647651-647662 (segment-voet).				
653715	653726	Klassieke lederen confectieschoenen met ingewerkte voorzieningen tegen varus- en adductieontwikkeling en met aangepaste afrol voor pes varus bij kinderen ouder dan 18 maanden en jonger dan 6 jaar, per paar	O	165,68
<u>Hoofdgroep III: Toestel voet, voet en been, dij en been en dij en voet:</u>				
Maatwerk: In plastic of gewapend gevormd leder:				
650532	650543	Elk toestel	O	340,51
650554	650565	Segment-voet	O	181,61
650576	650580	Segment-zool	O	181,61
650591	650602	Segment-been of enkel	O	136,21
650613	650624	Segment-dij	O	136,21
Met metalen geraamte en lederen trekker:				
650635	650646	Elk toestel	O	227,01
650650	650661	Segment-voet	O	181,61
650672	650683	Segment-zool	O	181,61
650694	650705	Segment-been of enkel	O	113,50
650716	650720	Segment-dij	O	113,50

Hoofdgroep IV: Knietoestel voor positionering (b.v. genu valgum of varum):

Topografie:

		(DIV1)		
		Distaal: tweederden van het onderbeen bevattend		
		Proximaal: tweederden van de dij bevattend		
		Maatwerk:		
		In plastic:		
650731	650742	Elk toestel	O	272,41
650753	650764	Segment-voet	O	113,50
650775	650786	Segment-been		
			O	113,50
650790	650801	Segment-dij		
			O	113,50
		Met metalen geraamte en leder:		
650812	650823	Elk toestel		
			O	272,41
650834	650845	Segment-voet		
			O	113,50
650856	650860	Segment-zool		
			O	113,50
650871	650882	Segment-been	O	113,50
650893	650904	Segment-dij	O	113,50
650915	650926	Luchtkussentje voor de regeling van de correctie	O	153,90
		<u>Hoofdgroep V: Pediatrische heupluxatietoestellen:</u>		
		Maatwerk:		
		Toestel, dijen-retractor:		
650930	650941	Elk toestel	O	340,51
650952	650963	Segment-dij	O	136,21
650974	650985	Segment-bekken	O	136,21
		Prefab:		
650996	651000	Luier of spreidbroekjesysteem	O	65,12
651011	651022	Systeem type Pavlik	O	164,94
		<u>Hoofdgroep VI: Toestellen bekken tot en met voet:</u>		
		Maatwerk:		
		Segmenten te voegen bij de onder hoofdgroepen III en IV vermelde toestellen:		
651033	651044	Bijslag voor bekkenband	O	158,91
651055	651066	Bijslag voor segment-bekken in gevormde stof, dat het ganse bekken omsluit	O	363,21

651070 651081 Bijslag voor segment-thorax in gevormde stof, van de basis van de thorax tot aan de oksels O 227,01

Hoofdgroep VII: Bijslagen:

Maatwerk:

Bijslagen voor alle specifieke orthesen, behoudens Denis-Browntoestellen:

651092 651103 Bijslag per geleding O 158,91

651114 651125 Bijslag per grendel O 158,91

De verstrekkingen 651092-651103 en 651114-651125 mogen elk slechts één keer per anatomisch gewricht getarifeerd worden.

651136 651140 Bijslag per sector of strekker O 158,91

Hoofdgroep VIII: Herstel en onderhoud:

653730 653741 Herstel en onderhoud van een specifiek maatwerk orthopedisch toestel van het onderste lidmaat, per gedeelte van O 76,95, per jaar O 15,39

653752 653763 Herstel en onderhoud van prefab-toestellen, specifieke orthesen, van het onderste lidmaat, per gedeelte van O 39,85, per jaar O 5,18

H.2. Definities

Onder handgemaakte toestellen, immediate fitting, geprefabriceerde toestellen en hoog technologisch maatwerk moet worden verstaan:

a) handgemaakte toestellen (maatwerk): zijn toestellen die worden gefabriceerd op basis van grondstoffen en/of losse onderdelen en die individueel worden vervaardigd volgens de maten van de patiënt (custom made);

b) immediate fitting (IMF): is een toerusting die rechtstreeks bij de patiënt wordt aangelegd, zonder afgietsel, uitgaande van lage temperatuurplastics en van eventueel toebehoren;

c) geprefabriceerde toestellen (prefab): elk standaard afgewerkt toestel dat in serie geproduceerd wordt en waaraan eventueel kleine individuele aanpassingen kunnen worden aangebracht.

d) hoog technologisch maatwerk: toestellen die individueel worden vervaardigd volgens de maten van de patiënt en die zijn gefabriceerd op basis van onderdelen en modules van hoog technologische kwaliteit.

Onder de verschillende samenstellende elementen en toerusting van de in H.1. vermelde toestellen, prothesen en orthesen moet worden verstaan:

Segment-voet: geklonken beugel of ronde doos of buitenbeugel of zool in metaal, leder of plastic.

Segment-zool: wordt gevoegd bij segment voet wanneer er een gemodeleerde en gewapende sandaal is.

Segment-wegneembare platte beugel: wordt gevoegd bij segment voet wanneer de beugel wegneembaar is, hetzij aan de enkel, hetzij in de platte doos.

Telescopische segmentschokdemper: wordt gevoegd bij segment voet wanneer de spalk is voorzien van een telescopische schokdemper.

Segment-enkel: van de wreef tot aan de kuit of halverwege de kuit. Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien het het meest proximale deel van het toestel is; in de andere gevallen vormt het één geheel met het segment been.

Segment-been: van de enkels tot aan de knie.

Segment-dij: van de knie tot boven aan de dij.

Segment-bekken: stijve bekkenband van minimum 2,5 cm breedte of haak aan bekken die het mogelijk maakt 1 of 2 toestellen dij of heupbeen tot en met voet met heupgeleding vast te maken op een orthopedisch corset van het type 645875-645886, 645890-645901, 645912-645923, 646015-646026.

Segment-bekken: segment dat het ganse bekken omsluit en maximum tot onder de schouderbladen reikt.

Segment-thorax: wordt gevoegd bij het segment-bekken wanneer de gordel tot het sternum reikt.

Enkelgeleding: ter hoogte van de enkels of in de hiel van de schoen.

Knieceleding: ter hoogte van de knie.

Heupgeleding: 3 verschillende mogelijkheden vergen elk een geleding die telkens onder hetzelfde nummer is getarifeerd.

- a) flexie, extensie,
- b) abductie, adductie,
- c) regelen van de stap.

- bijslag voor sector: systeem dat het progressief regelen van de geleidingsbewegingen mogelijk maakt.
- bijslag voor strekker: strekker achteraan die het progressief regelen van de geleidingsbewegingen mogelijk maakt.
- bijslag voor kunstmatige quadriceps: ring vooraan met elastieken systeem dat de knie remt.

H.3. Indicaties

De verstrekkingsvermeldingen in H.1. worden vergoed indien zij voldoen aan de indicaties voor zover deze zijn vastgelegd.

De behandelend en voorschrijvend arts beslist over de medische indicatie en over de te volgen therapie in overleg met de zorgverlener, die verplicht is over te gaan tot de meest geschikte uitvoering.

Het voorschrijven van maatwerk ontslaat de zorgverlener er niet van om een omstandige motivering (cf. H.4.5.) af te leveren samen met het getuigschrift voor afleveringen en de verzekeringsvergoeding wordt onderworpen aan het akkoord van de adviserend geneesheer vóór de terugbetaling, enkel bij keuzemogelijkheid tussen prefab en maatwerk.

De verstrekking 697071 – 697082 (behandeling met een orthese van een fractuur van de botstructuren van voet en/of onderbeen of de toestand na hechting van een volledige achillespeesruptuur) is een orthese waarbij het fysiologisch enkelgewricht kan aangepast worden in functie van de behandeling progressief naar flexie of extensie of neutraal.

In geval van de indicatie 'fractuur' de orthese een gedeeltelijke ontlasting toelaat van voor-, midden- of achtervoet door aanpassingen van de binnenzool of het gebruik van een pneumatische liner. Deze ontlasting moet progressief kunnen evolueren naar een normale belasting. Daarnaast moet het enkelgewricht geïmmobiliseerd kunnen worden en in functie van de behandeling al dan niet progressief maar gecontroleerd vrijgemaakt kunnen worden, zodat binnen de passende termijn terug een normale gewrichtsfunctie kan toegestaan worden. Deze progressieve aanpassingen worden uitgevoerd ter hoogte van het regelbare of instelbare enkelgewricht.

In geval van de indicatie 'achillespeesruptuur' de orthese de positie van de voet t.o.v. het onderbeen in het enkelgewricht kan immobiliseren. Nadien moet de graad van equinus progressief aangepast kunnen worden naar 90°, op aangeven van de voorschrijver, in functie van het genezingsproces van de achillespees. De aanpassing van de equinusstand naar 90° gebeurt ter hoogte van het regelbare of instelbaar enkelgewricht en/of met het aanpassen van de interne of externe wiggen die tot het basisconcept van de orthese behoren.

Orthesen die niet aan bovengenoemde indicaties en specificaties van de behandeling voldoen kunnen niet getarifeerd worden onder verstrekking 697071 - 697082.

H.4. Aanvraagprocedure

H.4.1. Voorschrijvers

De in H.1 bedoelde verstrekkingen (orthesen en orthopedische toestellen) worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing door een arts-specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de plastische chirurgie, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie, in de kindergeneeskunde of in de gynaecologie en verloskunde, met uitzondering van de lumbostaat in tijk en metaal die bij een hernieuwing door ieder arts mag worden voorgeschreven.

H.4.2. Documenten

H.4.3. Procedure en aanvraagdossier

H.4.4. Geldigheid voorschrift

De in H.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende:

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

H.4.5. Motivatie maatwerk

Wanneer voor een welbepaalde aandoening een toerusting met zowel een geprefabriceerd als met een handgemaakt toestel mogelijk is volgens de nomenclatuur, dient de zorgverlener bij keuze van een handgemaakt toestel een omstandige motivatie hierbij af te leveren samen met het getuigschrift voor afleveringen en is de verzekeringstegemoetkoming onderworpen aan het akkoord van de adviserend arts vóór de terugbetaling.

H.5. Algemene bepalingen

De gipsbanden en andere gipsstoffen door de toeruster aangewend voor het nemen van het afgietsel dat nodig is voor het definitief vervaardigen van de orthopedische toestellen of van de prothesen worden de verzekering aangerekend en boven die toestellen of prothesen vergoed overeenkomstig het voor die gipsbanden of andere gipsstoffen binnen het raam van de ziekte- en invaliditeitsverzekering vastgestelde vergoedingstarief.

De tegemoetkomingen worden alleen verleend voor de toestellen die zijn:

- gepast tijdens de fabricage en aangelegd bij de aflevering of
- aangepast en aangelegd bij de aflevering.

Het compensatiekurk of -hars voor de toestellen, dient hetzij om een verkort lidmaat, hetzij om een spitsstompvoet te compenseren, hetzij om het gezonde lidmaat in evenwicht te houden als het verschil meer dan 2 cm bedraagt, in geval van verlenging van het zieke lidmaat.

De in dit artikel voorziene op maat gemaakte producten moeten ten minste éénmaal aangepast worden voor het af te leveren artikel wordt afgewerkt.

De in dit artikel voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden en indien nodig technisch aangepast worden.

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder H.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

H.6. Cumuls en bijzondere tarifiëring

a) Orthese van het bovenste lidmaat dat moet worden bevestigd op de rolstoel: alleen 649574-649585 en 649736-649740 tarifieren.

b) kniestuk (serie 647356-647360 tot 647511-647522): als de lengte van het toestel korter is dan of gelijk aan 15 cm boven en onder de knie dient alleen 647356-647360 te worden aangerekend zonder ander segment.

c) Toestel ter ontlasting van de heup: de verhoging van de schoen aan de gezonde zijde is begrepen in de prijs van het toestel.

d) Tweezijdig toestel voor motorisch hersengestoorden Phelps, type regelbaar in de hoogte: indien een bijkomende geleiding aan de heup of aan de knie moet worden bevestigd (sector adductie, abductie, enz...) zonder kogellager, moet 647835-647846, 647872-647883 of 648196-648200 worden getarifeerd.

e) Derotator van de heup, veer of van rubber: reeks 647636-647640 tot 647916-647920 nemen maar niet 647636-647640 elk toestel tarifieren.

f) Dijen - retractor: luier van Freika: maximum 6 maten per jaar. Pavlik-bandage: maximum 3 maten per jaar. Voor een toestel type Von Roosen of Barlow kan uitsluitend 650930 getarifeerd worden.

g) De verstrekkingen 653612-653623 en 653634-653645 kunnen gecombineerd worden met de maatwerk-orthopedische toestellen van het onderste lidmaat voor zover de combinatie ervan therapeutisch noodzakelijk is. De verstrekking 650495-650506 is enkel te combineren met de toestellen uit H.1.4. SPECIFIEKE ORTHESSEN, Hoofdgroep III.

h) De verstrekking 646612-646623 (vast toestel, veer of plastieken spalk in of buiten de schoen die moet worden aangebracht aan een serieschoen, elk toestel) is niet cumuleerbaar met de segmenten vermeld onder verstrekking 646634-646645 of onder verstrekking 646774-646785.

H.7. Hernieuwing

H.7.1. Maatwerk

De hoog technologische en de handgemaakte orthesen en orthopedische toestellen, met uitzondering van de verstrekking 656515-656526, mogen eerst worden vervangen door een nieuw hoog technologisch toestel of maatwerktoestel of geprefabriceerd toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie, na een termijn van:

a) één jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd vóór ze veertien jaar zijn geworden;

b) twee jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd na veertien jaar en vóór ze éénentwintig jaar zijn geworden;

c) vijf jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd nadat ze éénentwintig jaar zijn geworden;

d) vier jaar voor de lumbostaten in tijk en metaal (645396-645400, 645411-645422 en 645433-645444) afgeleverd na de éénentwintigste verjaardag.

Volgens de noodwendigheden van de behandeling van scoliose of van kyfolordose kan een bijkomend toestel worden toegekend vóór de termijnen voor de rechthebbenden tussen hun veertiende en hun éénentwintigste verjaardag en na voorafgaandelijk akkoord van de adviserend arts (645912-645923, 645934-645945 en 646015-646026).

De handgemaakte artikelen mogen slechts vergoed worden voor letsels en aandoeningen waarvoor een gebruiksduur wordt voorzien die minstens gelijk is aan de hernieuwingstermijn, uitgezonderd de ontlastingsorthesen, bij radiologisch bewezen fracturen en/of bij ernstige anatomische afwijkingen. Een ontlastingsorthese is een orthese van bovenste of onderste lidmaat die de interne krachten die op een fractuur inwerken opvangt buiten de breuk en die gebruikt wordt tijdens een groot deel van de dag om vroegtijdige activiteit of belasting mogelijk te maken. Met interne krachten worden o.a. bedoeld krachten door gewicht van romp bij steunname op onderste lidmaat, krachten door actieve spieractiviteit. Wordt niet bedoeld met een ontlastingsorthese : orthese enkel ter bescherming van een fractuur voor krachten die uitwendig op de fractuur inwerken.

De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan de adviserend arts.

De gemotiveerde aanvraag voor voortijdige vervanging omwille van anatomische wijziging omvat een medische verantwoording opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag en een bestek opgemaakt door een zorgverlener.

In geval van een schedelhelm kan een voortijdige vervanging eveneens worden toegestaan indien deze onbruikbaar en onherstelbaar is geworden door veelvuldige traumata.

De gemotiveerde aanvraag voor voortijdige vervanging omwille van onbruikbaar en onherstelbaar geworden schedelhelm omvat een medische verantwoording opgemaakt door de behandelend arts en tevens een verantwoording en een bestek opgemaakt door een zorgverlener. Deze aanvraag wordt overgemaakt aan de adviserend arts.

De tegemoetkoming voor een voortijdige vervanging mag pas worden verleend na akkoord van de adviserend arts vóór de aflevering.

H.7.2. Prefab

De geprefabriceerde orthesen en orthopedische toestellen mogen eerst worden vervangen door een nieuw geprefabriceerd of maatwerk-toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie na een termijn van:

a) één jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd vóór ze éenentwintig jaar zijn geworden, met uitzondering van de verstrekking 656611-656622;

b) drie jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd nadat ze éenentwintig jaar zijn geworden;

c) één jaar voor de verstrekkingen 653656-653660, 653671-653682, 653391-653402 en 653413-653424.

d) voor de verstrekking 656611-656622:

- één jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd vóór ze veertien jaar zijn geworden;

- twee jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd nadat ze veertien jaar en vóór ze eenentwintig jaar zijn geworden.

De geprefabriceerde artikelen zijn niet cumuleerbaar met de handgemaakte artikelen behalve na voorafgaandelijk akkoord van de adviserend arts. Deze bepaling is niet van toepassing op de verstrekkingen 653612-653623, 653634-653645 en 650495-650506, waarvoor specifieke regels zijn vastgesteld (cf. H.6.g)).

De geprefabriceerde toestellen mogen niet gecumuleerd worden met segmenten, bijlagen en toebehoren van handgemaakte- en/of I.M.F.-toestellen.

Voor de geprefabriceerde toestellen vermeldt de zorgverlener benevens het nomenclatuurcodenummer de identificatiegegevens van het toestel (merk en de referentie of de code van de fabrikant).

H.7.3. IMF

De immediate fitting (IMF) mag worden getarifeerd voor zover er een indicatie wordt gesteld dat een toerusting rechtstreeks bij de patiënt wordt aangelegd voor tijdelijk gebruik

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging voor IMF mag slechts eenmaal per pathologische situatie toegekend worden. Onder nieuwe pathologische situatie moet worden verstaan, een situatie die optreedt na het begin van de behandeling en die losstaat van de oorspronkelijke pathologische situatie.

Volgens de noodwendigheden van de behandeling en op basis van een omstandige motivatie van de voorschrijvende arts mag de IMF-verstreking vervangen worden door een maatwerktoestel of geprefabriceerd toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie.

H.7.4. Basisstatief

Het basisstatief voorzien onder het nomenclatuurnummer 656515-656526 mag eerst worden vervangen door een nieuw basisstatief na een termijn van:

- a) 3 jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd vóór ze éérentwintig jaar zijn geworden;
- b) 5 jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd nadat ze éérentwintig jaar zijn geworden.

H.7.5. Omscholing

In het kader van de omscholing mag de adviserend arts een voortijdige vervanging toestaan voor de verstrekingen die zijn vermeld in H.1., wegens een anatomische wijziging of voortijdige slijtage van die toestellen en wanneer het dragen ervan een voorwaarde is voor het hervatten of het voortzetten van een beroepsactiviteit waardoor de gerechtigde ofwel aan de sociale zekerheid van de werknemers ofwel aan het sociaal statuut van de zelfstandigen onderworpen wordt. Indien het een anatomische wijziging betreft dient de aanvraag een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een zorgverlener te bevatten.

De tegemoetkoming voor voortijdige vervanging mag niet worden toegestaan voor toestellen die kunnen worden hersteld of aangepast, voor toestellen die slecht vervaardigd zijn en dus niet geschikt zijn voor de rechthebbende, of ingeval van verlies of van beschadiging door nalatigheid

H.8. Herstel, onderhoud en waarborg

De jaarlijkse tegemoetkoming voor herstellen of onderhouden van een orthese of van een orthopedisch toestel voor de romp of voor een bovenste of onderste lidmaat is verschuldigd voor elke rechthebbende vanaf de veertiende verjaardag op het moment van het herstel of het onderhoud, met uitzondering van de verstreking 656515-656526, waarvoor de leeftijdsgrens niet geldt.

Die tegemoetkoming sluit de vergoeding of van een nieuwe identieke orthese of van een nieuw identiek orthopedisch toestel uit gedurende een tijdvak van zes maanden.

De tegemoetkoming voor twee of meer jaren mag niet worden samengevoegd.

De duur van een jaar wordt gerekend vanaf de datum van de aflevering.

Het herstellen en het onderhouden van orthopedische toestellen en orthesen mag zonder geneeskundig voorschrift worden verstrekt. De aan de verzekeringsinstellingen aangerekende tarieven, moeten in verhouding zijn met de uitgevoerde werken van herstellen en onderhoud.

H.9. Technische criteria

De in H.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

I. ZITORTHESEN

I.1. Verstrekkingen

Hoofdgroep I: Zitorthesen DLFO/LFO:

Maatwerk:

654754	654765	DLFO zitorthese voor rechthebbenden tot de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A1)	O	3.383,40
654776	654780	LFO zitorthese voor rechthebbenden tot de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A1)	O	2.789,64
654791	654802	DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A2)	O	3.668,55
654813	654824	LFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A2)	O	2.994,95
654835	654846	DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep B1)	O	3.668,55
654850	654861	DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep B2)	O	3.668,55

Hoofdgroep II: Toebehoren, herstellen en onderhoud voor zitorthesen

1. Op maat gemaakte toebehoren

Maatwerk:

658490	658501	Anatomisch gevormde hoofdsteen	O	94,34
658512	658523	Anatomisch gevormde bovenarmsteun (per lidmaat)	O	60,87
658534	658545	Anatomisch gevormde onderbeensteun (per lidmaat)	O	178,72
658556	658560	Voetplaat (per voet)	O	66,33
658571	658582	Ééndelig gevormd bilateraal onderbeensteun inclusief voetplaat	O	447,59
658593	658604	Gevormde voetsteun met voet- en/of anatomisch gevormde enkelfixatie (per voet)	O	91,03
658615	658626	Tafelblad op maat met fixatiesysteem (doelgroep A1)	O	382,07
658630	658641	Afneembare abductieklos, bevestigd op de zit	O	333,70
658652	658663	Rigide verstelbare infra-pattellaire steunbeugel voor standafwijking van de heup en/of bekkenfixatie	O	619,00
658674	658685	Rigide verstelbare suprafemorale steunbeugel	O	619,00
658696	658700	Afneembare rugleuning. (doelgroep A1)	O	304,23

2. Individueel op maat aangepaste componenten

Maatwerk:

658711	658722	Geleding heup (per mechanische rotatie as)	O	205,69
658733	658744	Geleding knie (per mechanische rotatie as)	O	199,81
658755	658766	Geleding enkel (per mechanische rotatie as)	O	168,06
658770	658781	Grendel (per mechanische rotatie as)	O	115,08
658792	658803	Sector (per mechanische rotatie as)	O	101,12
658814	658825	1-assig hoofdsysteem	O	126,70
658836	658840	3-assig hoofdsysteem	O	284,76
658851	658862	Bekkenfixatie	O	181,03
658873	658884	Thoraxfixatie	O	240,05
658895	658906	Schouderfixatie (per schouder)	O	123,82

3. Prefab toebehoren

Prefab:

658910	658921	Prefab kameronderstel met trapezium fixatie of gelijkaardig bevestigingssysteem tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)	O	1.316,88
--------	--------	---	---	----------

4. Onderhoud, herstel en aanpassing

Maatwerk:

658932	658943	Onderhoud en herstel en aanpassing van een zitorthese, per O 76,95, voor het totaalbedrag van zitorthese inclusief de terugbetaalde toebehoren, per jaar	O	15,39
--------	--------	--	---	-------

Prefab:

658954	658965	Onderhoud en herstel en aanpassing van een kameronderstel voor een zitorthese, per O 39,80, voor het totaalbedrag van het kameronderstel, per jaar	O	3,98
--------	--------	--	---	------

I.2. Definities

Generische beschrijving:

Orthese in de vorm van een schelp, die orthopedische ondersteuning biedt ter hoogte van minstens de dijen, het bekken, de wervelzuil en minstens Y van de diepte (sagittaal vlak) van de romp ondersteunt.

Generische afkorting:

SeO (Seat Orthosis), DLFO/LFO

Synoniem:

Zitschaal, zitschelp

Definitie:

Een zitorthese is een extern hulpmiddel dat dient om de anatomische eigenschappen en functies van het neuromusculaire systeem en skelet te ondersteunen en eventueel te corrigeren. Het ondersteunt: de romp, het bekken en de dijen.

Topografie:

De dorsolumbofemorale zitorthese (DLFO) omvat minimaal de dijen of delen ervan, het bekken, de lumbale wervelkolom, de dorsale wervelkolom en ook de volledige schouderbladen.

De lumbofemorale zitorthese (LFO) omvat minimaal de dijen of delen ervan, het bekken, de lumbale wervelkolom maar laat de schouderbladen (eventueel gedeeltelijk) vrij.

Onder individueel op maat gemaakte zitorthese wordt verstaan:

Op maat gemaakt betekent aangepast aan de biomechanische en functionele eigenschappen van de rechthebbende.

EN

Volledig individueel geconcepieerd en volledig op maat gemaakte zitorthese volgens driedimensionaal concept (gipsname, vacuumbag, digitalisatie, of ander driedimensionaal maatnamesysteem).

EN

De onderdelen zijn vervaardigd op basis van grondstoffen (leder, vormvast materiaal, hout, metaal, textiel, ..) al dan niet in combinatie met componenten opgenomen in I.1. hoofdgroep II.2

EN

Het vervaardigen, de aanpassing en de afwerking gebeurt in samenwerking met een orthopedische werkplaats.

Onder een component wordt verstaan:

Een door de industrie aangeleverd onderdeel (stang, grendel, veermechanisme, tandwiel, gewrichten, ...) dat aangepast wordt op maat van de rechthebbende.

Onder toebehoren individueel op maat gemaakt wordt verstaan:

Volledig individueel geconcepieerd en volledig op maat gemaakt toebehoren volgens driedimensionaal concept (gipsname, vacuumbag, digitalisatie, of ander driedimensionaal maatnamesysteem).

EN

De toebehoren (I.1. Hoofdgroep II.1) zijn vervaardigd op basis van grondstoffen (leder, vormvast materiaal, hout, metaal, textiel,...) al dan niet in combinatie met componenten opgenomen in I.1. Hoofdgroep II.2.

EN

Het vervaardigen, de aanpassing en de afwerking gebeurt in samenwerking met een orthopedische werkplaats.

Onder prefab toebehoren wordt verstaan:

Geprefabriceerde aanpassing die als eindproduct (kant en klaar concept) door de industrie geleverd wordt aan de zorgverlener. Het wordt gekozen in functie van welbepaalde maten. Een maatschema definieert de juiste maat. Het toebehoren kan aangebracht worden op een individueel op maat gemaakte zitorthese.

EN

Het monteren, uitlijnen en de afwerking gebeurt met handgereedschap en indien nodig met een beperkte tussenkomst van een orthopedische werkplaats.

I.3. Specifieke bepalingen en specifieke voorwaarden voor de fabricatie en aflevering

I.3.1. De individueel op maat gemaakte zitorthese en de op maat gemaakte toebehoren kunnen enkel afgeleverd en vergoed worden indien aan al de volgende voorwaarden voldaan werd:

a) de maatname wordt door de zorgverlener zelf uitgevoerd, op driedimensionale wijze: gipsname, vacuumbag, digitalisatie, of ander driedimensionaal maatnamesysteem. Maten met schuifmaat en/of lintmeter kunnen ter vervollediging opgenomen worden in het technisch dossier maar zijn alleen niet voldoende. Voor verstrekkingen 658556-658560, 658571-658582, 658593-658604, 658615-658626, 658630-658641, 658652-658663, 658674-658685 en 658696-658700 dient de maatname niet op driedimensionale wijze te gebeuren.

b) de afdruk van de driedimensionale maatname wordt gebruikt voor het opmaken van de zitorthese.

c) de zitorthese moet minstens één maal worden gepast vooraleer de definitieve aflevering. Indien nodig worden aanpassingen uitgevoerd;

d) bij de aflevering positioneert de zorgverlener zelf de rechthebbende in de zitorthese met de eventuele toebehoren en voert zo nodig technische aanpassingen uit;

e) de zitorthese is in overeenstemming met het medisch voorschrift;

f) de zitorthese is aangepast en voldoet aan de individuele behoeften van de rechthebbende;

g) alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product worden verstrekt aan de rechthebbende of wettelijke vertegenwoordiger.

De zorgverlener houdt een technisch dossier bij waarin minstens de volgende gegevens worden bewaard:

a) de omschrijving van het te verstrekken product;

b) het bewijs van driedimensionale maatname (bv. foto's, gips, maatschema('s) en/of digitale bestanden);

c) de omschrijving van de gebruikte materialen en componenten.

I.3.2. De prefab toebehoren mogen enkel afgeleverd en vergoed worden indien alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product aan de rechthebbende of wettelijke vertegenwoordiger worden verstrekt.

I.4. Indicaties

I.4.1. Doelgroep

Doelgroep A: rechthebbenden met een aangeboren aandoening of een aandoening of letsel opgetreden voor de 18de verjaardag:

Doelgroep A1: rechthebbenden tot de 18de verjaardag

Doelgroep A2: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag

Doelgroep B: rechthebbenden die vanaf de 18de verjaardag in een situatie komen die een zitorthese vereist:

Doelgroep B1: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag, na gebruik van een verzorgingsrolstoel

Doelgroep B2: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag, in uitzonderlijke situatie

I.4.2. Gebruiksdoel

Een individueel op maat gemaakte zitorthese is bedoeld ter ondersteuning van de rechthebbende met zowel een mobiliteits- als positioneringsprobleem.

De zitorthese is bedoeld voor definitief, langdurig en dagelijks gebruik.

De zitorthese is bedoeld voor rechthebbenden bij wie het verlies of de stoornis van de functies of anatomische eigenschappen van de rug, de zit, het hoofd en/of de bovenste ledematen en de onderste ledematen, een ondersteuning vereist. De zitorthese heeft als doel de rechthebbende te ondersteunen, te positioneren, te stabiliseren en/of te corrigeren en/of de druk- en schuifkrachten te minimaliseren om doorzitwonden te vermijden.

Deze doelstellingen kunnen enkel bereikt worden met een individueel op maat gemaakte zitorthese. Hiermee wordt bedoeld dat geen enkel terugbetaald prefab mobiliteitshulpmiddel en zijn prefab aanpassingen noch een romporthese voldoet aan de behoeften van de rechthebbende, met uitzondering van doelgroep A voor rechthebbenden met een scoliose en/of kyfose van neurologische origine (cerebral palsy, spina bifida, myopathie...), waarvoor een zitorthese kan gecombineerd worden met één van de volgende verstrekkingen: 645676- 645680, 645713-645724, 645772-645783, 645912-645923 en 645934-645945 uit H.1.1 Hoofdgroep V en 646015-646026 uit H.1.1 Hoofdgroep VI.

I.4.3. Functionele indicaties

De rechthebbende dient te voldoen aan zowel het mobiliteitsprobleem als het positioneringsprobleem.

Door de onderstaande voorwaarden is er een decubitusrisico met nood aan het verminderen en/of herverdelen van de belasting veroorzaakt door schuif- en drukkrachten.

I.4.3.1. Mobiliteitsprobleem

De rechthebbende behorende tot de doelgroep A heeft zeer ernstige beperkingen van de functie van de onderste ledematen, en maakt gebruik van een rolstoel voor zijn verplaatsingen.

De rechthebbende behorende tot de doelgroep B heeft zeer ernstige beperkingen van de functie van de onderste ledematen, en is volledig rolstoelgebonden voor zijn verplaatsingen.

I.4.3.2. Positioneringsprobleem

De rechthebbende heeft een ernstig positioneringsprobleem en voldoet aan één van de twee onderstaande voorwaarden:

a) Er is een ernstige stoornis van de anatomische en/of functionele eigenschappen van de wervelkolom:

Uitgesproken kromming of andere stoornis in de anatomische eigenschappen van de lumbale en/of thoracale wervelkolom en/of een ernstige stoornis van de functie van de rompspieren; voor wat betreft spiersterkte en/of spiertonus: te geringe of overmatige spieractiviteit.

Door deze stoornissen kan de romp, en eventueel de schoudergordel, hoofd en nek, tijdens het langdurig zitten onmogelijk in een correcte positie gehouden worden zonder op maat gemaakte zitorthese.

b) Er is een ernstige stoornis in de anatomische en/of functionele eigenschappen van de bekkengordel en/of dijbeenspieren en/of een ernstige stoornis van de functie van de spieren van de bekkengordel en/of dijbeenspieren; voor wat betreft spiersterkte en/of spiertonus: te geringe of overmatige spieractiviteit.

Door deze stoornissen kunnen het bekken en de heupen, tijdens het langdurig zitten, onmogelijk in een correcte positie gehouden worden zonder op maat gemaakte zitorthese.

I.5 Aanvraagprocedure verzekeringstegemoetkoming

I.5.1. Algemeen

I.5.1.1. Voorschrijvers

De verstrekkingen opgenomen in I.1, worden voor de rechthebbenden behorende tot de doelgroep enkel vergoed wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing, door een arts-specialist, in de orthopedische heilkunde, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie of in de pediatrie. Het herstellen en het onderhouden van een zitorthese (658932-658943) en het kameronderstel (658954-658965) mogen zonder geneeskundig voorschrift worden verstrekt. De aan de verzekeringsinstellingen aangerekende tarieven, moeten in verhouding zijn met de uitgevoerde werken van herstellen en onderhoud.

I.5.1.2. Procedure bij de eerste aanvraag

I.5.1.2.1. Algemene bepalingen voor alle rechthebbenden

Bij de eerste aanvraag van een individueel op maat gemaakte zitorthese dient het voorschrift opgemaakt te worden door een multidisciplinair team en wordt ondertekend door de arts-specialist vermeld in I.5.1.1. en de ergotherapeut en/of kinesitherapeut van dit team.

De zorgverlener dient een aanvraag in voor verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese bij de adviserend arts van het ziekenfonds van de rechthebbende. Deze aanvraag bestaat uit het medisch voorschrift en het motiveringsrapport.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering voor alle rechthebbenden.

De adviserend arts reageert binnen de 25 werkdagen op de ingediende aanvraag. Die reactie kan de volgende beslissingen inhouden:

a) de aanvraag wordt goedgekeurd.

b) de aanvraag wordt afgekeurd met opgave van een grondige motivatie.

c) de aanvraag is onvolledig of vergt bijkomende informatie. In dit geval heeft de adviserend arts opnieuw 25 werkdagen om zijn beslissing te nemen te rekenen vanaf de datum van ontvangst van deze bijkomende informatie.

d) de rechthebbende wordt onderworpen aan een fysiek onderzoek. De beslissingstermijn van de adviserend arts wordt verlengd met 25 werkdagen.

Bij ontstentenis van een antwoord van de adviserend arts binnen de voormelde termijnen, is de ingediende aanvraag goedgekeurd.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van 75 werkdagen volgend op de datum van de goedkeuring van de adviserend arts, behoudens een bewezen overmacht.

De zorgverlener brengt de rechthebbende op de hoogte dat de zitorthese ten laste valt van de rechthebbende indien de aflevering op zijn vraag geschiedt vóór de beslissing van de adviserend arts gekend is. In geval van geschil moet het bewijs dat de informatie is verstrekt door de zorgverlener worden geleverd.

Na aflevering wordt het getuigschrift van aflevering opgestuurd naar het ziekenfonds van de rechthebbende.

De adviserend arts kan na een aflevering nagaan of deze conform het medisch voorschrift en de bepalingen van de nomenclatuur van geneeskundige verstrekkingen werd uitgevoerd.

I.5.1.2.2. Bijkomende bepalingen voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B1:

Om in aanmerking te komen voor een verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B1, moeten naast de bepalingen uit I.5.1.2.1. ook aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:

De rechthebbende heeft sinds zijn verworven letsel of aandoening gebruik gemaakt van een terugbetaalde manuele verzorgingsrolstoel. Hieruit blijkt dat de mobiliteits- en positioneringsproblemen onvoldoende worden opgelost met de verzorgingsrolstoel.

De arts die de manuele verzorgingsrolstoel voorschreef of de behandelende arts, verwijst in dat geval de rechthebbende naar de arts-specialist vermeld in I.5.1.1. door en maakt een verwijzingsverslag op. Daaruit moet blijken hoelang de rechthebbende gebruik heeft gemaakt van de verzorgingsrolstoel en waarom deze onvoldoende steun geeft en niet meer voldoet aan de noden van de rechthebbende. Deze motivatie wordt bij het voorschrift voor de zitorthese gevoegd.

Nadien moet het voorschrift voor een zitorthese worden opgemaakt door de arts-specialist vermeld in I.5.1.1., en mee ondertekend door een ergotherapeut, of een kinesitherapeut, of een verpleegkundige die instaat voor de dagelijkse zorg van de rechthebbende.

I.5.1.2.3. Bijkomende bepalingen voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B2:

Om in aanmerking te komen voor een verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B2, moeten naast de bepalingen uit I.5.1.2.1. ook aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:

De rechthebbende moet zich in de volgende uitzonderlijke situatie bevinden: de ernst van de anatomische en/of functionele afwijkingen en van het positioneringsprobleem is van die aard dat redelijkerwijs kan voorzien worden dat met een manuele verzorgingsrolstoel geen afdoende oplossing kan worden geboden.

De uitzonderlijkheid van de situatie dient omstandig aangetoond te worden in het medisch voorschrift. Dit wordt opgemaakt door de voorschrijvend arts-specialist vermeld in I.5.1.1., samen met een ergotherapeut en/of een kinesitherapeut. De behandelende arts of een verpleegkundige kunnen facultatief mee ondertekenen.

De adviserend arts neemt binnen de 25 werkdagen na ontvangst van de aanvraag een beslissing en dit na een fysiek onderzoek van de rechthebbende.

Bij ontstentenis van een antwoord van de adviserend arts binnen de voormelde termijnen, is de ingediende aanvraag goedgekeurd.

I.5.1.3. Procedure bij de hernieuwing

I.5.1.3.1. Hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren /componenten, voor alle rechthebbenden

In geval van hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese door een verstrekking voor dezelfde doelgroep met identieke toebehoren en met een zelfde concept, dient de zorgverlener een kennisgeving in. Deze kennisgeving bestaat uit het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering.

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in I.5.1.1.

I.5.1.3.2. Hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren/componenten waarbij verandering van concept plaats vindt, voor alle rechthebbenden

Onder verandering van concept wordt verstaan:

a) wijziging van indicatie ten gevolge van een anatomische en/of functionele evolutie van de rechthebbende, die een andere benadering van de positionering vereist of

b) evolutie van LFO naar DLFO (of omgekeerd) of

c) toevoeging of weglaten van hoofdsteun en/of been- of voetsteunen en/of armsteunen en/of abductieklos en/of andere toebehoren en/of componenten met uitzondering van fixatiesysteem of

d) een nieuwe conceptuele techniek ten gevolge van technologische evoluties die toegepast wordt

Hernieuwing doelgroep A:

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in I.5.1.1. en mee ondertekend door een ergotherapeut, of een kinesitherapeut, of een verpleegkundige die instaat voor de dagelijkse zorg van de rechthebbende, of door de behandelende arts.

De zorgverlener dient een aanvraag in voor verzekeringstegemoetkoming van een hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese waarbij verandering van concept plaatsvindt bij de adviserend arts van het ziekenfonds van de rechthebbende. Deze aanvraag bestaat uit het medisch voorschrift en het motiveringsrapport.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering.

Hernieuwing doelgroep B:

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in I.5.1.1.

De zorgverlener dient een aanvraag in voor verzekeringstegemoetkoming van een hernieuwing van een individueel op maat gemaakte zitorthese waarbij verandering van concept plaatsvindt bij de adviserend arts van het ziekenfonds van de rechthebbende. Deze aanvraag bestaat uit het medisch voorschrift en het motiveringsrapport.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering

I.5.1.3.3. Hernieuwing van een kameronderstel

De verstrekking 658910 - 658921 kan slechts om de drie jaar worden hernieuwd met een maximum van vier verstrekkingen per rechthebbende, tot zijn 18de verjaardag.

I.5.1.3.4. Voortijdige hernieuwing voor alle rechthebbenden

Indien zich bij de rechthebbende onvoorziene en belangrijke wijzigingen voordoen van de functies van het bewegingssysteem of van de anatomische eigenschappen, en er een voortijdige hernieuwing noodzakelijk is, dan kan de zorgverlener hiervoor een aanvraag richten tot de adviserend arts.

De gemotiveerde aanvraag voor voortijdige hernieuwing van de DLFO/LFO en/of zijn toebehoren en componenten omvat:

a) het medisch voorschrift van de arts-specialist vermeld in I.5.1.1. met daarop een medische verantwoording voor de voortijdige hernieuwing met vermelding van de evolutie van de anatomische en functionele toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag voor voortijdige hernieuwing;

b) het motiveringsrapport opgemaakt door de zorgverlener.

De tegemoetkoming voor voortijdige vervanging mag niet worden toegestaan voor toestellen die kunnen worden hersteld of aangepast, voor toestellen die slecht vervaardigd zijn en dus niet geschikt zijn voor de rechthebbende, of ingeval van verlies of van beschadiging door nalatigheid.

Er is een akkoord van de adviserend arts vereist voorafgaand aan de aflevering.

I.5.2. Documenten

I.5.2.1. Medisch voorschrift

In het medisch voorschrift omschrijft de voorschrijvend arts-specialist vermeld in I.5.1.1. (en/of eventueel het multidisciplinair team) de diagnose en de huidige medische situatie (aard en ernst van de mobiliteits- en positioneringsproblemen en van de anatomische en/of functionele afwijkingen).

Het medische voorschrift wordt ondertekend door de voorschrijver en naargelang de doelgroep door een ergotherapeut en/of een kinesist en/of een verpleegkundige die voor de dagelijkse verzorging van de rechthebbende instaat en/of de behandelend arts (zie I.5.1.2. en I.5.1.3.).

Voor het opmaken van het medisch voorschrift moet gebruik gemaakt worden van het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

Voor doelgroep B1 dient een verwijzingsverslag van de arts die de verzorgingsrolstoel voorschreef of van de behandelde arts naar de arts-specialist vermeld in I.5.1.1. bijgevoegd te worden.

Voor doelgroep B2 dient de uitzonderlijkheid van de situatie omstandig gemotiveerd te worden in het medisch voorschrift.

I.5.2.2. Motiveringsrapport

In het motiveringsrapport wordt het concept van de individueel op maat gemaakte zitorthese en alle toebehoren/componenten, omschreven en omstandig gemotiveerd met vermelding van de overeenkomstige verstrekkingen. Dit document wordt steeds door de zorgverlener ingevuld.

Voor het opmaken van het motiveringsrapport moet gebruik gemaakt worden van het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

I.5.2.3. Getuigschrift voor aflevering

Het getuigschrift voor aflevering wordt door de zorgverlener opgemaakt. Het getuigschrift wordt door de rechthebbende of zijn wettelijke vertegenwoordiger zoals bepaald in de wet van 22 augustus 2002 betreffende de rechten van de patiënt, ondertekend bij aflevering.

Voor het opmaken van het getuigschrift voor aflevering moet gebruik gemaakt worden van het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

I.5.2.4. Bewijsstuk

De zorgverlener bezorgt de rechthebbende eveneens een bewijsstuk met alle noodzakelijke informatie (verstrekkingen, aangerekende prijs, terugbetalingsprijs, bedrag ten laste van de rechthebbende, afleveringsdatum, naam zorgverlener) met als doel de rechthebbende te informeren.

I.6. Hernieuwingstermijnen

De verstrekkingen opgenomen in I.1. mogen worden hernieuwd na een termijn vanaf de datum van vorige aflevering van:

- a) één jaar voor de rechthebbenden aan wie de vorige individueel op maat gemaakte zitorthese is afgeleverd vóór de 18de verjaardag.
- b) drie jaar voor de rechthebbenden aan wie de vorige individueel op maat gemaakte zitorthese is afgeleverd vanaf de 18de verjaardag en vóór de 65ste verjaardag.
- c) vijf jaar voor de rechthebbenden aan wie de vorige individueel op maat gemaakte zitorthese is afgeleverd vanaf de 65ste verjaardag.

De hernieuwingstermijn voor verstrekking 658910 - 658921 is drie jaar met een maximum van vier verstrekkingen per rechthebbende, tot de 18de verjaardag.

Na een voortijdige hernieuwing van een toebehoren en/of component kan voor een periode van zes maanden geen hernieuwing of voortijdige hernieuwing plaatsvinden van een zitorthese en/of zijn toebehoren en/of component.

I.7. Cumuls en non-cumuls

Een verzekeringstegemoetkoming voor een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren en componenten op maat, kan enkel toegekend worden als de zitorthese geplaatst kan worden op een gelijktijdig af te leveren of in het verleden terugbetaald onderstel voor zitschelp of rolstoelbasis.

Uitsluitend voor de rechthebbenden behorend tot de doelgroep A1 is een verzekeringstegemoetkoming voor een individueel op maat gemaakte zitorthese en bijhorende toebehoren en/of componenten op maat ook mogelijk indien de zitorthese op een kameronderstel (verstrekking 658910 - 658921) of een orthopedische driewielers geplaatst wordt.

Voor doelgroep A1 is verstrekking 658910 - 658921 cumuleerbaar met een onderstel voor zitschelp.

De verstrekkingen 658814 - 658825 (1-assig hoofdsysteem) en 658836 - 658840 (3-assig hoofdsysteem) zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekkingen onder I.1. Hoofdgroep II.1. Op maat gemaakte toebehoren en I.1. Hoofdgroep II.2 Individueel op maat aangepaste componenten, kunnen niet worden gecumuleerd met de hun corresponderende verstrekkingen uit de regelgeving inzake terugbetaling van mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen.

De verstrekkingen 658490 - 658501, 658512 - 658523, 658696 - 658700, 658814 - 658825, 658836 - 658840, 658873 - 658884 en 658895 - 658906 kunnen niet gecumuleerd worden met een LFO (654776 - 654780, 654813 - 654824).

De verstrekkingen 645676-645680, 645713-645724, 645772-645783, 645912-645923, 645934-645945 en 646015-646026 kunnen gecumuleerd worden met een zitorthese voor doelgroepen A1 (654754-654765 en 654776-654780) en A2 (654791-654802 en 654813-654824).

I.8. Herstelling en onderhoud en aanpassing

Voor het jaarlijks onderhoud van de zitorthese en zijn terugbetaalde toebehoren en componenten is een vergoeding voorzien. Door dit onderhoud is, bij normaal gebruik door de rechthebbende, de zitorthese verder functioneel en bruikbaar en komt tegemoet aan de mobiliteits- en positioneringsnoden van de rechthebbende.

Het totaalbedrag van het jaarlijkse onderhoud wordt berekend op basis van de totaal terugbetaalde prijs van de zitorthese met de terugbetaalde toebehoren en componenten.

Dit bedrag kan gesplitst worden aangerekend op verschillende tijdstippen binnen een jaar. Die tegemoetkoming sluit de vergoeding van een nieuwe zitorthese uit gedurende een tijdvak van zes maanden.

Het onderhoud houdt minimaal het volledig nazicht in van de zitorthese, toebehoren en componenten zowel wat betreft het functionele als het hygiënische aspect.

De verzekeringstegemoetkoming voor deze kosten kan enkel worden verleend op basis van het getuigschrift van aflevering. De aangerekende bedragen moeten in verhouding zijn met de uitgevoerde werken.

De verstrekking 658954-658965 (onderhoud en herstel en aanpassing van een prefab kameronderstel) kan geattesteerd worden tot de 21e verjaardag van rechthebbende.

I.9. Minimum maatstaven inzake fabricage en technische definities

De in I.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

J. DRUKKLEDIJ

J.1. Verstrekkingen

Hoofdgroep I: Hoofd

Basisverstrekkingen

	Maatwerk		
641174	641185	kinbandage - textiel	O 169,67
641211	641222	kin- en halsbandage - textiel	O 233,68
641233	641244	volledig masker - plastic	O 1.184,73
641255	641266	volledig masker - silicone	O 1.377,38
641314	641325	volledig masker - plastic met silicone binnenlaag	O 1.894,45
641336	641340	volledig masker met opblaasbare drukpelotte in silicone	O 1.992,84
641373	641384	partieel masker - plastic	O 1.066,26
641395	641406	partieel masker - silicone	O 1.239,64
641410	641421	partieel masker - plastic met silicone binnenlaag	O 1.705,00
641432	641443	partieel masker met opblaasbare drukpelotte in silicone	O 1.789,96
644954	644965	mondspreider	O 95,29

Hoofdgroep II: Hals

Basisverstrekkingen

	Maatwerk		
641616	641620	halsbandage - plastic	O 992,11
641631	641642	halsbandage - silicone	O 1.166,48
641653	641664	halsbandage - plastic met silicone binnenlaag	O 1.684,63
641675	641686	halsbandage - met opblaasbare drukpelotte in silicone	O 1.797,46

Hoofdgroep III: Thorax en romp

Basisverstrekkingen

	Maatwerk		
641690	641701	buikbandage - textiel	O 389,12
641712	641723	buikbandage - silicone	O 639,13
641734	641745	vest zonder mouwen - textiel	O 676,58
641756	641760	vest zonder mouwen - silicone	O 1.084,39

641771	641782	vest met 1 of 2 mouwen - textiel	O	998,16
641793	641804	vest met 1 of 2 mouwen - silicone	O	1.571,80
641815	641826	al dan niet ingewerkt BH-segment - textiel	O	78,84
641830	641841	al dan niet ingewerkt BH-segment - silicone	O	105,08
641852	641863	thoraxplaat tot en met 200 cm ²	O	506,27
641874	641885	thoraxplaat van meer dan 200 cm ²	O	848,37
641896	641900	thoraxplaat met silicone inleg tot en met 200 cm ²	O	694,47
641911	641922	thoraxplaat met silicone inleg van meer dan 200 cm ²	O	1.179,24

Bijkomende silicone verstrekkingen

		Prefab		
641933	641944	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	63,52
641955	641966	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	5,12
		Maatwerk		
641970	641981	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	313,07
641992	642003	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	19,39
642154	642165	opblaasbare drukpelotte in silicone	O	903,93

Hoofdgroep IV: Bovenste ledematen

Basisverstrekkingen

Maatwerk

642176	642180	volledige armkous met schouderkap - textiel	O	352,42
642191	642202	volledige armkous met schouderkap - silicone	O	462,31
642633	642644	volledige armkous zonder schouderkap - textiel	O	244,22
642655	642666	volledige armkous zonder schouderkap - silicone	O	336,86
642670	642681	gedeeltelijke armkous met schouderkap - textiel	O	244,22
642692	642703	gedeeltelijke armkous met schouderkap - silicone	O	304,73
642714	642725	gedeeltelijke armkous zonder schouderkap - textiel	O	181,08
642736	642740	gedeeltelijke armkous zonder schouderkap - silicone	O	250,01

Bijkomende silicone verstrekkingen

Prefab

642751	642762	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	63,52
642773	642784	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	5,12
		Maatwerk		
642795	642806	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	313,07
642810	642821	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	19,39
642832	642843	opblaasbare drukpelotte in silicone	O	903,93
		<u>Hoofdgroep V: Handen</u>		
		<u>Basisverstrekkingen</u>		
		Maatwerk		
642854	642865	handschoen zonder vingers met duim - textiel	O	165,57
642876	642880	handschoen zonder vingers met duim - silicone	O	277,47
642891	642902	handschoen met 2 tot 5 vingers - textiel	O	531,62
642913	642924	handschoen met 2 tot 5 vingers - silicone	O	570,71
642935	642946	handschoen met 2 tot 5 vingers - corrigerende silicone, al dan niet met silicone extensie strips	O	847,76
642950	642961	vingersegment met eventueel antiflexie silicone	O	145,67
642972	642983	sandwichspalk plastic met silicone	O	941,01
		<u>Bijkomende silicone verstrekkingen</u>		
		Prefab		
642994	643005	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	63,52
643532	643543	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	5,12
		Maatwerk		
643554	643565	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	313,07
643576	643580	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	19,39
643591	643602	opblaasbare drukpelotte in silicone	O	725,58
643613	643624	C baar silicone	O	481,10
643635	643646	webspacer in silicone	O	588,63

Hoofdgroep VI: Onderste ledematen

Basisverstrekkingen

Maatwerk

643650	643661	volledige beenkous (zonder voet) - textiel	O	328,08
643672	643683	volledige beenkous (zonder voet) - silicone	O	694,02
643694	643705	volledige beenkous (zonder voet) met broekdeel - textiel	O	823,21
644232	644243	volledige beenkous (zonder voet) met broekdeel - silicone	O	1.330,25
644254	644265	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) - textiel	O	205,01
644276	644280	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) - silicone	O	299,70
644291	644302	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) met broekdeel - textiel	O	689,00
644313	644324	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) met broekdeel - silicone	O	1.041,35
644335	644346	tweebeenspanty met broekdeel - textiel	O	891,37
644350	644361	tweebeenspanty met broekdeel - silicone	O	1.740,71
644372	644383	gedeeltelijke tweebeenspanty met broekdeel - textiel	O	749,48
644394	644405	gedeeltelijk tweebeenspanty met broekdeel - silicone	O	1.400,66

Bijkomende silicone verstrekkingen

Prefab

644416	644420	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	63,52
644431	644442	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	5,12

Maatwerk

644453	644464	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	O	313,07
644475	644486	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	O	19,39
644490	644501	opblaasbare drukpelotte in silicone	O	725,58

Hoofdgroep VII: Voeten

Basisverstrekkingen

Maatwerk

644630	644641	enkel- en voetsok - textiel	O	205,37
--------	--------	-----------------------------	---	--------

644652 644663 enkel- en voetsok - silicone O 290,52

Bijkomende silicone verstrekkingen

Prefab

644674 644685 silicone pelotte tot en met 100 cm² O 57,17

644696 644700 silicone pelotte van meer dan 100 cm², per bijkomende 10 cm² O 5,12

Maatwerk

644711 644722 silicone pelotte tot en met 100 cm² O 313,07

644733 644744 silicone pelotte van meer dan 100 cm², per bijkomende 10 cm² O 19,39

644755 644766 opblaasbare drukpelotte in silicone O 725,58

644770 644781 webspacer in silicone O 529,77

Hoofdgroep VIII: Accessoires

Prefab

644792 644803 aantrekhoes voor het aantrekken van drukkledij voor het bovenste lidmaat O 46,69

644910 644921 aantrekhoes voor het aantrekken van drukkledij voor het onderste lidmaat O 46,69

Maatwerk

644932 644943 handschoen met vingers, in geval van lymfoedeem O 212,94

J.2. Algemene bepalingen en definities

J.2.1. Algemene bepalingen

Het verstrekken gebeurt door de zorgverlener zelf, dat wil zeggen: het nemen van de maten, het aanpassen en de correcties, en het afleveren met aanleggen van de drukkledij. De maatname en het aanleggen bij aflevering en het desgevallend herhaaldelijk aanpassen van de verstrekkingen voorzien in J.1., zijn inbegrepen in het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming.

Ingeval het verstrekte artikel niet strookt met het medisch voorschrift van de arts of met de maatstaven inzake fabricage, moet de zorgverlener dit zonder meerprijs verhelpen. Dit is evenwel niet van toepassing wanneer tussen het tijdstip van de bestelling en dat van de aflevering er zich een belangrijke anatomische verandering bij de rechthebbende heeft voorgedaan.

De in J.1. voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een arts en in overeenstemming daarmee. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende:

- twee maanden indien het om een eerste toerusting gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

De aflevering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de zorgverlener of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend arts is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht.

De in J.1. voorziene op maat gemaakte producten moeten ten minste éénmaal aangepast worden voor het af te leveren artikel wordt afgewerkt.

De in J.1. voorziene producten moeten bij de aflevering bij de rechthebbende aangelegd worden en indien nodig technisch aangepast worden.

Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De zorgverlener moet de aflevering zelf uitvoeren en over de nodige installatie en het gereedschap beschikken voor het vervaardigen naar maat en voor het passen. Hij mag geen product opgenomen onder J.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de zorgverlener oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

J.2.2. Definities

Onder 'brandwonden' wordt verstaan een huidnecrose door energie inwerking van thermische, elektrische, traumatische of chemische/medicamenteuze aard.

Onder 'het gebruik van drukkledij' wordt verstaan de individueel aangepaste toepassing van lokale druk om abnormale littekenvorming te reguleren en te onderdrukken.

Onder drukkledij in 'textiel' wordt verstaan goed aansluitende, nauwzittende, geweven of gebreide elastisch op maat gemaakte kledij die aangepast is aan de specifieke anatomie van de rechthebbende.

Onder kledij in 'silicone' wordt verstaan op maat gemaakte kledij uit biocompatibele medische silicone op rekbare stof (textielcoating) nauwzittend en aansluitend die is aangepast aan de specifieke anatomie van de rechthebbende.

Onder 'masker, halsbandage en thoraxplaat' wordt verstaan de transparante op maat gemaakte drukplaten voor respectievelijk het gelaat, de hals en de thorax.

Onder 'silicone pelotte' wordt verstaan een drukkussen of een plaat, vervaardigd uit biocompatibele medische silicone om lokaal de druk op de littekens te verhogen of te optimaliseren en occlusie van het litteken te bekomen.

Onder 'opblaasbare drukpelotte in silicone' wordt verstaan een op maat gemaakte drukpelotte vervaardigd uit biocompatibele medische silicone die toelaat, door meer of minder lucht in te pompen, de lokale druk op het litteken regelbaar te maken of te optimaliseren.

Onder 'volledige armkous' wordt verstaan een armkous van de okselholte tot de styloideus beenuitsteeksel ter hoogte van de pols

Onder 'gedeeltelijke armkous' wordt verstaan een armkous die minstens 1/3^e van de arm bedekt.

Onder 'volledige beenkous' wordt verstaan een beenkous van de bilplooï tot de enkels.

Onder 'gedeeltelijke beenkous' wordt verstaan een beenkous die minstens 1/3^e van het been bedekt.

Onder 'aantrekhoes' wordt verstaan een flexibel aantrek hulpmiddel, specifiek ontwikkeld om de problemen bij het aantrekken van de drukkleidij op te lossen, dat men over het te behandelen lichaamsdeel aanbrengt, waardoor men daarbovenop de drukkleidij gemakkelijker kan aanbrengen. Nadien is de aantrekhoes vlot onder de drukkleidij uit te trekken.

J.3. Specifieke bepalingen

J.3.1. Duur van de behandeling

De behandeling en de hernieuwing van de verstrekkingsen kunnen doorgaan tot het einde van de cicatrisatiefase maar is evenwel beperkt tot maximum 24 maanden na het oplopen van de letsels die onder punt J.4.1. beschreven worden.

Ingeval van latere correctieve chirurgie (dat wil zeggen na het verlopen van de in het vorige lid beschreven cicatrisatiefase) is de behandeling en de hernieuwing van drukkleidij beperkt tot 12 maanden na deze nieuwe chirurgische ingreep op voorwaarde dat deze ingreep wordt uitgevoerd ter functionele correctie en rechtstreeks in verband staat met het oorspronkelijke letsel zoals beschreven onder punt J.4.1. en het gebruik van de drukkleidij na de ingreep nog steeds noodzakelijk is omwille van de specificiteit van het letsel.

J.3.2. Maatname

Zowel voor de verstrekkingsen op maat als voor de prefab verstrekkingsen bewaart de zorgverlener de technische fiche met de maatname van de rechthebbende.

J.4. Indicaties

J.4.1. De verzekeringstegemoetkoming voor drukkledij wordt enkel toegestaan voor de behandeling van hypertrofische/keloïde littekens in de volgende indicaties:

a. Brandwonden van de derde graad, waarbij de wonde meer dan 3 weken tijd nodig had om spontaan te sluiten.

b. Brandwonden van diepe tweede graad waarbij de wonde meer dan 2 weken tijd nodig had om spontaan te sluiten en waarbij moet voldaan zijn aan 3 van de 4 volgende criteria: litteken is rood/litteken is verheven/jeukend/weefselretractie met risico op functiebeperking.

c. Diepe huidlesies ten gevolge van meningococcensepsis, ziekte van Lyell of andere toxische dermatonecrose;

d. Uitgebreide reconstructieve chirurgie waarbij een huidgreffe met cutane of myocutane flappen werd uitgevoerd.

Bovendien moeten de wonden gelokaliseerd zijn ter hoogte van het hoofd, de hals, de voeten, de handen, de gewrichten (met risico tot functionele beperkingen) of de anogenitale zone of moet het letsel meer dan 3 % van het totale lichaamsoppervlak beslaan (waarbij de 3 % niet de som kan zijn van verschillende kleine letsels).

Voor kinderen die op het ogenblik van het ongeval nog geen 18 jaar zijn, zijn deze bijkomende voorwaarden op het vlak van lokalisatie en oppervlakte niet van toepassing.

J.4.2. De verzekeringstegemoetkoming voor opblaasbare drukpelotte in silicone wordt enkel toegestaan voor de druktherapie van concaviteiten gelegen in de presternale, axillaire of periclavculaire regio of ter hoogte van bepaalde delen van het aangezicht of van de hals of ter hoogte van handen, polsen, voeten of enkels.

J.4.3. De verzekeringstegemoetkoming voor de bijkomende prefab silicone verstrekkingsen wordt enkel toegestaan bij gebruik in combinatie met drukkledij en wanneer gebruikt om de druk op hypertrofische of keloïde littekens te verhogen of te optimaliseren en dit ter hoogte van de gewrichten (met risico tot functionele beperkingen) en ter hoogte van de convexiteiten.

J.4.4. De verzekeringstegemoetkoming voor bijkomende silicone verstrekkingsen op maat wordt enkel toegestaan bij gebruik in combinatie met drukkledij en wanneer gebruikt om de druk op hypertrofische of keloïde littekens te verhogen of te optimaliseren in concave regio's of in de regio's waarop onvoldoende druk kan uitgeoefend worden.

J.4.5. De verzekeringstegemoetkoming voor handschoen, met vingers, in geval van lymfoedeem (verstrekking 644932-644943) wordt enkel toegestaan bij gebruik in combinatie met de vest met 1 of 2 mouwen in textiel of in silicone (verstrekking 641771-641782 of 641793-641804) of met de basisverstrekkingsen van de hoofdgroep IV (Bovenste ledematen).

J.4.6. De verzekeringstegemoetkoming voor handschoen met 2 tot 5 vingers - corrigerende silicone, al dan niet met silicone extensie strips (verstrekking 642935-642946), wordt enkel toegestaan bij distale ernstige verbranding met uitgesproken risico op retractie en dit ter hoogte van de falangen of over meer dan 50 % van de hand.

J.5. Aanvraagprocedure en documenten voor de verzekeringstegemoetkoming

J.5.1. Voorschrijvers

De in J.1. bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de hernieuwing, door een arts-specialist verbonden aan een door de bevoegde Minister erkend brandwondencentrum.

Wanneer het om de indicatie voorzien in J.4.1.d) gaat, worden naast de voorschriften van de voornoemde arts-specialisten, ook de voorschriften van de arts-specialisten voor plastische heelkunde aanvaard, zowel voor de initiële reconstructieve chirurgie als in geval van latere correctieve chirurgie.

J.5.2. Aanvraagprocedure

Voor de eerste aflevering of ingeval van latere correctieve chirurgie, zoals beschreven in J.3.1. wordt de verzekeringstegemoetkoming op basis van het kennisgevingsformulier, het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering toegestaan.

Voor de volgende aflevering binnen dezelfde behandeling wordt de verzekeringstegemoetkoming op basis van het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering toegestaan.

De adviserend arts kan steeds bijkomende inlichtingen en/of een kopie van de technische fiche met maatname vragen aan de voorschrijvende arts of aan de zorgverlener.

J.5.3. Aanvraagdocumenten

a. Het medisch voorschrift

Op het medisch voorschrift vermeldt de arts het type en de materiaalkeuze van de drukkledij die nodig is voor de rechthebbende.

Voor het opmaken van het medisch voorschrift wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen - verzekeringsinstellingen gebruikt.

b. Het kennisgevingsformulier

Op het kennisgevingsformulier beschrijft de voorschrijvende arts de diagnose, het type, de omvang en de localisatie van de wonden van de rechthebbende.

Voor het opmaken van het kennisgevingsformulier wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen - verzekeringsinstellingen gebruikt.

c. Het getuigschrift van aflevering

Het getuigschrift van aflevering wordt door de zorgverlener opgemaakt.

Voor het opmaken van het getuigschrift van aflevering wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen - verzekeringsinstellingen gebruikt.

J.6. Maximum aantal terugbetaalbare verstrekkingen

J.6.1. Algemeen

De rechthebbende tot zijn 18e verjaardag wordt hierna « kind » genoemd en de rechthebbende vanaf zijn 18e verjaardag wordt hierna « volwassene » genoemd.

Het maximum aantal vergoedbare stukken is verschillend voor de basisverstrekkingen en voor de bijkomende silicone verstrekkingen. Deze maxima zijn afzonderlijk van elkaar van toepassing.

De aflevering van de verstrekkingen verloopt verspreid volgens de functionele noden van de rechthebbende. De eerste drie maanden van de behandeling mag maximum de helft van het voorziene maximum aantal verstrekkingen afgeleverd worden.

Voor het bepalen van het maximum aantal vergoedbare stukken geldt de leeftijd op het moment van de eerste verstrekking.

J.6.2. Maximum aantal vergoedbare verstrekkingen - algemene regel

a. Basisverstrekkingen

De verzekeringstegemoetkoming wordt beperkt tot:

- 6 basisverstrekkingen, per hoofdgroep, per 24 maanden, voor de volwassenen

- 8 basisverstrekkingen, per hoofdgroep, per 24 maanden, voor de kinderen.

In geval van latere correctieve chirurgie zoals beschreven in J.3.1., wordt de verzekeringstegemoetkoming beperkt tot 3 basisverstrekkingen, per hoofdgroep, per 12 maanden, voor de volwassenen en tot 4 basisverstrekkingen, per hoofdgroep, per 12 maanden, voor de kinderen.

Als de letsels gelokaliseerd zijn op de beide bovenste of beide onderste ledematen, op de beide handen of de beide voeten, dan is het maximum toegelaten aantal verstrekkingen voor elke zijde afzonderlijk van toepassing.

Voor het vingersegment (verstrekking 642950-642961) is het maximum toegelaten aantal verstrekkingen voor elke vinger afzonderlijk van toepassing.

b. Bijkomende silicone verstrekkingen

De verzekeringstegemoetkoming wordt beperkt tot 4 bijkomende silicone verstrekkingen per hoofdgroep, per 24 maanden, zowel voor de kinderen als voor de volwassenen.

In geval van latere correctieve chirurgie zoals beschreven in J.3.1., wordt de verzekeringstegemoetkoming beperkt tot 2 bijkomende silicone verstrekkingen, per hoofdgroep, per 12 maanden, zowel voor de kinderen als voor de volwassenen.

Onder "bijkomende silicone verstrekkingen" worden de verstrekkingen 641933, 641970 en 642154 voor hoofdgroep III, de verstrekkingen 642751, 642795 en 642832 voor hoofdgroep IV, de verstrekkingen, 642994, 643554, 643591, 643613 en 643635 voor hoofdgroep V, de verstrekkingen 644416, 644453 en 644490 voor hoofdgroep VI en de verstrekkingen 644674, 644711, 644755 en 644770 voor hoofdgroep VII bedoeld.

De verstrekkingen 641955, 641992, 642773, 642810, 643532, 643576, 644431, 644475, 644696 en 644733 omvatten de tussenkomst van de verplichte verzekering voor bijkomende centimeters bij een basispelotte bedoeld in de verstrekkingen 641933, 641970, 642751, 642795, 642994, 643554, 644416, 644453, 644674 en 644711. Deze verstrekkingen, die steeds samengaan met één van de verstrekkingen (basispelotte) vermeld in het eerste lid, worden niet bedoeld onder "bijkomende silicone verstrekkingen".

J.6.3. Maximum aantal vergoedbare verstrekkingen - Uitzonderingen

De verzekeringstegemoetkoming voor een handschoen, met vingers, in geval van lymfoedeem (verstrekking 644932-644943) wordt beperkt tot 2 verstrekkingen per 24 maanden, voor de volwassenen en tot 4 verstrekkingen per 24 maanden, voor de kinderen.

De volgende uitzonderingen zijn van toepassing zowel voor de kinderen als voor de volwassenen.

Ingeval van letsels ter hoogte van de hand of de voet wordt de verzekeringstegemoetkoming beperkt tot maximum 8 basisverstrekkingen, uit de hoofdgroep V. Handen of VII. Voeten, per 24 maanden.

De verzekeringstegemoetkoming voor een masker (verstrekkingen 641233-641244 tot en met 641432-641443), een halsbandage (verstrekkingen 641616-641620 tot en met 641675-641686) of een thoraxplaat (verstrekkingen 641852-641863 tot en met 641911-641922) wordt beperkt tot maximum 4 basisverstrekkingen per 24 maanden.

De verzekeringstegemoetkoming voor een aantrekhoes voor het aantrekken van drukkleidij voor het bovenste lidmaat (verstrekking 644792-644803) evenals deze voor een aantrekhoes voor het aantrekken van drukkleidij voor het onderste lidmaat (verstrekking 644910-644921) worden allebei beperkt tot maximum één verstrekking per 24 maanden.

Als de halsbandage (verstrekkingen 641616-641620 tot en met 641675-641686) en het masker (verstrekkingen 641233-641244 tot en met 641432-641443) in één geheel zijn vervaardigd, worden beide verstrekkingen vergoed.

Als de halsbandage (verstrekkingen 641616-641620 tot en met 641675-641686) en de thoraxplaat (verstrekkingen 641852-641863 tot en met 641911-641922) in één geheel zijn vervaardigd, worden beide verstrekkingen vergoed.

J.7. Cumuls en bijzondere tarifiëring

De verzekeringstegemoetkoming voor de bijkomende silicone verstrekkingen wordt enkel toegestaan wanneer deze verstrekkingen in combinatie met drukkleidij in textiel worden gebruikt.

Bij de cumul van de verstrekkingen 'volledige armkous met schouderkap' (verstrekkingen 642176-642180 en 642191-642202) of 'gedeeltelijke armkous met schouderkap' (verstrekkingen 642670-642681 en 642692-642703) met de verstrekking 'Handschoen' (verstrekkingen 642854-642865 tot en met 642935-642946) mag de afgeleverde drukkleidij uit één deel bestaan.

Bij de cumul van de verstrekkingen 'volledige beenkous (zonder voet), met broekdeel' (verstrekking 643694-643705 of 644232-644243) of 'gedeeltelijke beenkous (zonder voet) met broekdeel' (verstrekking 644291-644302 of 644313-644324) met de verstrekking 'enkel- en voetsok' (verstrekking 644630-644641 of 644652-644663) mag de afgeleverde drukkleidij uit één deel bestaan.

Als een vest, al dan niet met mouwen, (verstrekkingen 641734-641745 tot en met 641793-641804) en het beha-segment (verstrekkingen 641815-641826 tot en met 641830-641841) samen worden afgeleverd, wordt slechts één verstrekking geteld in het maximum aantal basisverstrekkingen per 24 maanden.

J.8 Technische vereisten en minimum maatstaven inzake fabricage

De in J.1. vermelde producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage die worden vermeld in L.

K. Algemene bepalingen betreffende prefab-verstrekingen

K.1 Algemene bepalingen betreffende de prefab-verstrekingen met lijst van voor vergoeding aangenomen producten volgens het principe van prijstransparantie

K.1.1. Deze bepalingen hebben betrekking op de verstrekingen opgenomen in punt K.1.4. Om door de verzekering te worden vergoed moeten de producten die behoren tot deze verstrekingen, zijn opgenomen op de door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering opgemaakte lijsten van aangenomen producten volgens het principe van prijstransparantie.

K.1.2. Onder het begrip volgens het principe van prijstransparantie moet worden verstaan dat de prijs van de verstrekingen wordt opgesplitst in een "afleveringshonorarium", een "materiaalkost" en een "algemene kost".

De totale prijs alsook de prijs van de samenstellende elementen van deze verstrekingen worden vastgesteld per homogene productgroep(en) op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

K.1.3. Definities van de elementen van de prijsbepaling :

a) Het afleveringshonorarium omvat een vast bedrag dat inherent is aan de aflevering door een zorgverlener en wordt per homogene productgroep bepaald aan de hand van de arbeidstijd in minuten en de dienstverlening voor de productgroep. Per productgroep wordt bepaald wat onder de minimale dienstverlening wordt verstaan.

b) De standaardmateriaalkost wordt bepaald op basis van de productprijs, zijnde de prijs aan zorgverlener exclusief BTW, van de producten behorende tot de homogene productgroep. De standaardmateriaalkost is de maximale vergoeding voor het individueel afgeleverde product aan de rechthebbende.

Per productgroep wordt een veiligheidsgrens vastgesteld. Voor de producten waarvan de kostprijs hoger is dan de standaardmateriaalkost vermeerderd met de veiligheidsgrens, wordt de vergoeding beperkt tot een vast bedrag, de registratietegemoetkoming genoemd.

c) De algemene kosten zijn een vast bedrag dat andere kostenposten dekt die door de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen zijn aanvaard per homogene productgroep.

d) De BTW voor de totale prijs van de verstreking.

K.1.4 Procedure voor opmaken en bijwerken van de lijsten van voor vergoeding aangenomen producten volgens het principe van prijstransparantie.

Om door de ziekteverzekering te worden vergoed moeten de producten zijn opgenomen op de lijsten van aangenomen producten goedgekeurd door het Verzekeringscomité op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen:

Deze lijsten worden continu bijgewerkt.

Om op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten volgens het principe van prijstransparantie opgenomen te worden, moet de fabrikant/verdeler-aanvrager per aangevraagd product een dossier indienen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

Het dossier moet de volgende elementen bevatten :

1° een verbintenisformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen;

2° een aanvraagformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen;

3° de EG-conformiteitsverklaring;

4° de productdocumentatie in de drie landstalen; deze omvat minimaal een beschrijving en duidelijke afbeelding van het product;

5° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn;

6° de prijs aan zorgverlener (excl. BTW).

Elke aanvraag moet behoorlijk zijn ingevuld, gedateerd en ondertekend en dient alle opgevraagde inlichtingen en documenten te bevatten. Het secretariaat gaat na of de aanvraag volledig is. Als ze niet volledig is, wordt de aanvrager binnen een gerede tijdsspanne in kennis gesteld van de ontbrekende elementen. Pas als het dossier volledig is samengesteld, wordt het overgemaakt aan de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

De Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen is te allen tijde gemachtigd om eender welke bijkomende inlichtingen te vragen die hij nodig acht.

De Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen bepaalt - op basis van medische karakteristieken, technische en functionele beschrijvingen - of het product kan worden opgenomen onder het gevraagde lijstnummer.

Elke wijziging van het product moet onmiddellijk door de aanvrager worden meegedeeld aan het secretariaat.

Indien een product niet langer geproduceerd wordt, moet de aanvrager het secretariaat onmiddellijk op de hoogte brengen. Vooraleer te worden geschrapt, blijft het desbetreffende product één jaar op de lijst staan.

K.2 Aanvraagprocedure voor lijsten van prefab aangenomen producten

Om door de ziekteverzekering te worden vergoed moeten de volgende prefab producten zijn opgenomen op de lijsten van aangenomen producten goedgekeurd door het Verzekeringscomité op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen:

- a) externe borstprothesen
- b) handschoenen en armkousen
- c) therapeutische elastische beenkousen
- d) incontinentiemateriaal
- e) stomamateriaal

Deze lijsten worden continu bijgewerkt.

Om op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten opgenomen te worden, moet de fabrikant-aanvrager per aangevraagd product een dossier indienen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

Het dossier moet de volgende elementen bevatten :

1. Een verbintenisformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.
2. Een aanvraagformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.
3. De EG-conformiteitsverklaring.
4. Een staal van elk product (1 maat volstaat).
5. De productdocumentatie in de drie landstalen : deze omvat minimaal een beschrijving van het product.

6. De volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn.
7. De prijs aan zorgverlener (exl. BTW) : één enkele prijslijst voor het geheel van de aangevraagde producten.
8. Voor de irrigatiepomp (verstrekking 656095): een keuringsbewijs afgeleverd door een testinstituut waaruit blijkt dat het product voldoet aan de norm IEC 60601-1 Elektrische Medische Apparatuur, of equivalent.
9. Voor therapeutische elastische armkousen en handschoenen : een keuringsbewijs afgeleverd door een testinstituut waaruit blijkt dat het product een kwikdruk van minstens 15 mm heeft. Voor een therapeutische elastische handschoen volstaat een keuringsbewijs van een armkous uit hetzelfde gamma, voor zover de textielproducten van de armkous en de handschoen exact identiek zijn.

Het verbintenisformulier en het aanvraagformulier kunnen worden opgevraagd bij het secretariaat van de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen binnen de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering.

Elke aanvraag moet behoorlijk zijn ingevuld, gedateerd en ondertekend en dient alle opgevraagde inlichtingen en documenten te bevatten. Het secretariaat gaat na of de aanvraag volledig is. Als ze niet volledig is, wordt de aanvrager binnen een gerede tijdsspanne in kennis gesteld van de ontbrekende elementen. Pas als het dossier volledig is samengesteld, wordt het overgemaakt aan de Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen.

De Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen bepaalt op basis van medische karakteristieken, technische en functionele beschrijvingen in het aanvraagdossier - of het product kan worden opgenomen onder de gevraagde lijstnummer.

De Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen is te allen tijde gemachtigd om eender welke bijkomende inlichtingen te vragen die hij nodig acht.

De Overeenkomstencommissie orthopedisch technologen-verzekeringsinstellingen stuurt het voorstel tot opname op de lijst door naar het Verzekeringscomité van de ziekte-en invaliditeitsverzekering.

Elke wijziging van het product moet onmiddellijk worden meegedeeld aan het secretariaat.

Indien een product niet langer geproduceerd wordt, moet de aanvrager het secretariaat onmiddellijk op de hoogte brengen. Vooraleer te worden geschrapt, blijft het desbetreffende product 6 maanden op de lijst staan.

L. Minimummaatstaven inzake fabricage

L.1. Algemeen kader

De minimale maatstaven voor de sector van de orthopedische technologie zijn opgedeeld twee delen.

In L.2. worden de algemene bepalingen inzake minimummaatstaven inzake fabricage voor alle productgroepen uit artikel 27/1 vastgelegd.

Vanaf L.3. worden per productgroep de specifieke bepalingen inzake minimummaatstaven inzake fabricage vastgelegd. Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2.

L.2. Minimummaatstaven inzake fabricage voor alle productgroepen

L.2.1. Algemene voorwaarden

Elk toestel moet voldoen aan de op het voorschrift van de behandelend arts vermelde en beoogde functie, en moet opgevat worden rekening houdend met de gezondheidstoestand, leeftijd en beroep van de patiënt. Het toestel moet voldoende sterk en in overeenstemming met de voorziene gebruiksfunctie en gebruiksduur zijn.

Elk toestel, waarvoor wordt vastgesteld binnen een termijn van 6 maanden na aflevering, dat het t.g.v. factoren eigen aan de vervaardiging ervan niet beantwoordt aan de beoogde functie, moet worden aangepast of vervangen zonder meerkost voor de patiënt of de ziekteverzekering.

Alle materialen die gebruikt worden bij de fabricage van orthopedische toestellen en prothesen moeten van eerste kwaliteit zijn, geen enkel gebrek vertonen en geen behandeling ondergaan hebben om de gebreken ervan te verbergen.

L.2.2. De materialen:

L.2.2.1. Hout:

Al het gebruikte hout moet gaaf en volkomen droog zijn.

L.2.2.2. Rubber:

Het gebruikte rubber is natuurlijk of synthetisch.

Het rubber "met luchtcellen" met grote weerstand, zogenoemde schuimrubber, bekomen door inblazen van geperste lucht in een smeltende rubbermassa, mag gebruikt worden voor de beschermende kussentjes, zolen voor kunstvoeten, orthopedische zolen, kniekussentjes, broekbeschermer, enz.

L.2.2.3. Siliconen.

L.2.2.4. Leder:

Leder om te mouleren: moet van eerste kwaliteit zijn, langzaam gelooïd en gevoed.

Riemenleder: het leder, half rugstuk of pinkflank wordt het meest aanbevolen. Voor de soepelere riemen evenwel gebruikt men kalfsleder, en voor de draagriemen of deze waarop grote trekkracht uitgeoefend wordt, chroomleder en het zogenoemde zadelleider.

Bekledingsleder: het gemsleder moet met olie behandeld worden. Het chroomleder van het paard of de geit is geschikt voor de bekleding van kunstbenen of overtrekken van toestellen. Geloooid schapenleder en gepecariseerde huiden worden hiervoor eveneens gebruikt.

De metalen ringen worden, naargelang van het geval, bekleed met vachtleider, of met flankleder van koe, of kalf, of met synthetisch leder.

Perkament: koe-, geiten-, varkens-, of schapenleder met grote weerstand.

L.2.2.5. Fiber:
Koolstofvezelprodukten.

L.2.2.6 Kurk:
Schors van kurkeik, moet fijn zijn, niet wormstekig, noch diepgebarsten, het kurkblad moet soepel zijn.

Ze mag samengesteld zijn uit latex en kurkblad.

L.2.2.7. Metalen:
Staal: het staal voor spalken en versterkingsringen is half-hard getemperd staal.

Roestvrij staal.

Legeringen: de lichte legeringen moeten legeringen met hoge weerstand zijn. Duraluminium is het meest geschikt; alpax en alumag worden evenwel aangewend voor zekere gegoten stukken.

L.2.2.8. Plastiek:
Polyethylenen, superpolyamiden, acrylica, epoxy, exoprenen, P.V.C.-derivaten, A.B.S.-produkten, polypropylenen, polyurethanen en polycarbonaten of gelijkaardige stoffen van gelijke kwaliteit, worden aangewend voor het vervaardigen van korsetten, toestellen en prothesen.

Polyurethanen en derivaten of gelijkaardige stoffen worden aangewend als bedekkings-, beschermings- of compensatiemateriaal, enz. in de korsetten, de prothesen, de zolen en de schoenen.

Synthetisch hars zoals polyester, acrylepoxiede wordt gebruikt met een verharder en buisvormig tricot, voor het vervaardigen van orthopedische- en prothesetoestellen. Ander, soepeler materieel wordt soms aangewend als versiering.

Gewapend plastic: onder gewapend plastic verstaat men hetzij een associatie van acryl-resinen versterkt met glasweefsels, hetzij toestellen van een ander type vervaardigd in plastic, zoals polyethylenen, enz..., versterkt met metalen bewapening.

L.2.2.9. Textielsoorten:

Viltsoorten: moeten uit eerste kwaliteitswol zijn, soepel voor de watteringen en steunpunten, gecompriemd voor de zolen, kunstvoeten en -handen.

Moltonsoorten: in eerste kwaliteitswol of katoen.

Weefsels voor draagriemen: de stijve weefsels zijn van katoen of van nylon. De elastieken weefsels zijn van het speciale type voor elastieken verband.

Zogenoemde buisvormige tricotsoorten: moeten uit katoen- of nylonweefsels van eerste kwaliteit zijn.

Sterke tijd: op basis van zuiver katoen.

L.2.3. Diverse stukken:

L.2.3.1. Moeren - Schroeven - Decolletagestukken:

in zacht, niet getemperd staal. Diezelfde stukken uit plastic zijn uit superpolyamiden of een andere duurzame stof.

L.2.3.2. Knopen:

de hechtknopen moeten uit messing, zacht staal of nylon zijn. Wanneer ze uit plastic zijn, moeten ze aan de karakteristieken onder a) beantwoorden.

L.2.3.3. Klinknagels:

de klinknagels ter vasthechting van de spalken op het leder zijn uit rood koper met brede kop. De klinknagels tot vasthechting van stalen stukken op staal zijn uit zacht staal, van duraluminium of duraluminium in aluminium of zacht staal; voor de toestellen in roestvrij staal gebruikt men klinknagels uit dezelfde stof. De buisvormige klinknagels voor het vasthechten van de riemen op leder zijn uit messing. Als ze van plastic zijn, moeten ze beantwoorden aan de onder a) vermelde karakteristieken.

L.2.3.4. Rijsnoeren:

hetzij in duurzaam leder, hetzij in gevlochten katoen of synthetische vezel uitlopend op een geplastificeerd einde of een nestel.

L.2.3.5. Gespen:

van zacht vernikkeld of geblauwd staal van eerste kwaliteit of van plastic met een weerstand die gelijkwaardig is met die van de stalen gesp, naar behoren geklonken ofwel met de hand of de machine genaaid.

L.2.3.6. Geledingen:

1. In het algemeen:

De geledingen van de orthopedische- en prothesetoestellen verschillen volgens hun gebruik.

Er bestaan verscheidene types van geledingen:

a) geleding stuk op stuk: de naast elkaar geplaatste spalken worden op hun plaats gehouden met een zogenoemde orthopedische moer of een spanschroef.

In sommige geledingen van dat type kan één van de spalken voorzien zijn van een kogellager.

b) geleding met bekleding: een van de spalken heeft een bekleding waarin de kop van de andere past.

Ze zijn verbonden door een spanschroef.

Geleding met bekleding met kogellager: zelfde karakteristieken als in het vorige lid, doch de tussenspalk is voorzien van een kogellager. De geledingen van de spalken in duraluminium voor volwassenen zijn versterkt met een stuk in staal of nylon.

Sommige geledingen voor toestellen voor kinderen en voorlopige stelten mogen met een uitgesneden en geklonken stuk worden versterkt.

c) geleding met al dan niet geremde schijf.

d) geleding met scharnier.

e) in sommige toestellen van het bovenste lidmaat wordt de geleding gevormd door elkaar kruisende veerdraden.

f) met spil.

2. Speciale geledingen:

a) Bovenste ledematen:

Van de elleboog, met dubbele beweging: geleding welke de korte stompen de volledige buiging van de onderarm op de arm mogelijk maakt.

L.2.3.7. Grendels:

Toestellen met al dan niet automatische pal welke de blokkering van een geleding mogelijk maken.

Ze moeten met een minimum aan omvang en gewicht alle waarborgen van sterkte, van strakheid bieden en zullen aldus gemonteerd moeten zijn dat ze de klederen niet haken, noch drukken.

Het supplement voor de grendel mag niet worden gecumuleerd met het supplement voor knie met rem of fysiologische knie behalve in de specifieke gevallen van knieexarticulatie.

L.2.3.8. Spalken en ringen:

De verstrekkingspalken en - ringen, enz. moeten in verhouding zijn tot het gewicht en de leeftijd van de zieke en het gebruik waaraan het toestel moet beantwoorden. De ringen moeten stevig op de spalken geklonken of gelast zijn.

L.2.4. Allerlei:

L.2.4.1. Elk toestel moet zo opgevat zijn dat het de zieke niet kan verwonden; de klinknagels, vijzen, enz. mogen de kleding niet beschadigen.

L.2.4.2. De stalen stukken worden vernikkeld, verchroomd, gezandstraald, geplastificeerd, bedekt met speciaal roestwerend vernis of bedekt met leder. Men moet vooral letten op het polijsten van de stukken.

L.2.4.3. De bekleding moet verzorgd zijn. Indien ze moet genaaid worden, moet dit geschieden met vlas of nylondraad, met de hand of met de machine. Het plakken is toegelaten voor de bekleding van effen oppervlakken.

L.2.4.4. Het leder moet zijn natuurlijke kleur behouden, het wordt gereinigd met oxaalzuur, gladgemaakt, opgepoetst en gevernist.

L.2.4.5. De bekleding moet verzorgd zijn. Indien ze moet genaaid worden, moet dit geschieden met vlasdraad of met nylon, met de hand of met de machine. Het plakken is toegelaten voor de bekleding van effen oppervlakken waarbij het plooien van de gelooide huid niet wordt geleverd.

L.2.4.6. De verbindingsnaden van het te mouleren leder moeten in kruissteek uitgevoerd worden, draad onzichtbaar weggewerkt in de dikte van het leder. Wanneer ze niet genaaid zijn dan moeten ze door buitenleder worden verstevigd.

L.2.4.7. 648992-649003: Toestel dat reikt tot de tibiaplateaus, gemouleerd in leder, met metalen of plastieken versterkingen. De opening waardoor het lidmaat wordt gestoken, mag voorzien zijn van een klep. Het distale gedeelte is voorzien van een voet van het type Sach of een gelede voet.

L.2.4.8. alle definitieve buisvormige prothesen moeten met schuimrubber worden bekleed.

L.3. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'breukbanden en buikgordels'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van de breukbanden en buikgordels.

L.3.1. Breukband met veer:

De veer die het hoofdbestanddeel van deze reeks banden is, moet volgens welbepaalde normen worden vervaardigd.

L.3.1.1. Samenstelling van de veer:

Staalplaat van eerste kwaliteit: uitrekking in ontladen toestand van 10 tot 14 %, in getemperde toestand van 2 %.

Minimale weerstand: 65 kg. De veer moet onvervormbaar getemperd zijn.

L.3.1.2. Vorm:

De dikte van het staal moet verschillen volgens de lengte van de veer en de omvang en fluiditeit van de in te houden breuk en rekening houdende met leeftijd en spiertoniciteit van de patiënt.

De breedte van de veer moet, al naar het geval, verschillen van 9 tot 12 mm.

De lengte en de kragen van de veer moeten precies in overeenstemming zijn met de lichaamsomtrekken waarvoor ze bestemd zijn.

De hoeken moeten afgerond zijn.

L.3.1.3. Bekleding:

De veren moeten bekleed zijn met moleskin (Engels leder), gans katoen, met een minimum gewicht van 250 g per m². De bekleding moet over de ganse lengte gevoerd zijn met een katoen-molton dat een opvulsel moet vormen.

De band die de buitenbekleding van de breukband vormt, moet uit natuurlijke of synthetische gelooide huid van degelijke kwaliteit zijn.

De koker moet uitlopen op een lederen riem, doorboord met spleetgaten.

De kussentjes moeten bekleed zijn met katoenen moleskin of gelooide huid en moeten al naar het geval eivormig, peervormig, ravenbekvormig, anatomisch of van een andere aan het te behandelen geval aangepaste vorm zijn. De uit een hard materiaal gesneden plaat moet met linnen bekleed zijn.

De binnenbekleding moet worden uitgevoerd in een volgens de wetten van de hygiëne behandelde stof, hetzij in vorm gegoten schuimrubber, hetzij kunstpoudrette of een andere onbederfbare stof. De knopen van de kussentjes moeten uit messing of roestvrij staal zijn.

De onderdijstukken moeten van moleskin, wiekkatoen of elastische stof zijn.

L.3.2. Band zonder veer:

De riem en de onderdijstukken van de band zonder veer moeten vervaardigd zijn uit elastieken weefsel, speciaal voor banden, gans katoen, respectievelijk van minimum 35 mm en 18 mm breedte.

Het kussentje is van hetzelfde type en van dezelfde afwerking als voor de banden met veer.

L.3.3. Geneeskundige gordels en riemen:

Het voor de fabricage van de medisch-heelkundige gordels en riemen gebruikte materiaal moet van eerste klasse zijn, mag geen gebrek vertonen en mag geen behandeling hebben ondergaan waardoor het gebrek zou kunnen verheeld worden.

De kwaliteit van het gebruikte materiaal, alsmede de fabricage zelf, moeten op elk ogenblik, en in de verscheidene stadia van de fabricage, kunnen gecontroleerd worden.

De gordels en riemen moeten onder de beste voorwaarden inzake stevigheid vervaardigd worden waarbij het welzijn van de zieke wordt nagestreefd. Hun algemeen uitzicht moet zuiver en verzorgd zijn. De niet elastieken gedeelten moeten bestaan uit sterk weefsel, gans katoen of met maximum 20 % kunstvezel.

De elastieken gedeelten moeten gemaakt zijn hetzij uit geruit of ge vulcaniseerd elastieken weefsel, hetzij uit elastisch tricot, sterk geribd of tule-tricot.

Het ruitenweefsel is samengesteld uit een schering en een inslag in katoendraad, met in de schering 8 tot 10 rubberdraden per cm. De scheringdraden moeten minimum 4-draads gesponnen katoendraden zijn.

De gordels moeten worden gemonteerd door een rationeel ineenzetten van de verscheidene delen waaruit ze bestaan. De gebruikelijke voorzorgen moeten worden genomen bij het stikken in de elastieken gedeelten teneinde de gomdraden niet over te snijden.

Het baleinen moet geschieden met tegen oxydatie beschermde veren die hetzij met als serge bewerkte stof of met kunstkatoen, hetzij met gom bewerkt weefsel, hetzij met huid zijn bedekt.

L.4. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'toerusting na totale of gedeeltelijke mammectomie of in geval van unilaterale agenesie'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van toerusting na totale of gedeeltelijke mammectomie of in geval van unilaterale agenesie.

L.4.1. Postoperatieve borstprothese

- dient vormhoudend te zijn;
- is gevuld met polyesterwatten;
- mogelijkheid tot volumevergroting;
- mag geen naden in contact met de huid hebben;
- moet een zacht gecapitonneerde achterwand hebben;
- moet in minimum 5 maten beschikbaar zijn.

L.4.2. Borstprothese

L.4.2.1. Algemene voorwaarden voor de volledige borstprothesen :

- de borstprothese benadert de anatomische vorm van de natuurlijke borst;
- wordt geleverd in een opbergdoos met voorgevormde inleg;
- moet in minimum 8 maten beschikbaar zijn;
- het inspuitsdeel moet volledig vlak zijn;
- de gelaste naden moeten over voldoende drukweerstand beschikken;

L.4.2.2. Bijzondere voorwaarden voor de volledige borstprothesen :

a) Niet-klevende borstprothese :

- bestaat uit één of meer siliconenstructuren gevat in een omhulsel van polyurethaanfolie;
- beschikt over een uitholling aan de lichaamszijde.

b) Niet-klevende meerlagige borstprothese :

- bestaat uit minstens twee lagen siliconen van verschillende dichtheid die onderling gescheiden zijn door een polyurethaanfolie. Het geheel is bevat in een omhulsel van polyurethaanfolie.
- de siliconenlaag langs de lichaamszijde dient de anatomische vorm van het lichaamsoppervlak aan te nemen.

c) Zelfklevende borstprothese :

- moet voldoen aan de voorwaarden vermeld onder de punten a) en b);
- is voorzien van een permanente zelfhechtende siliconenfilm (kleeflaag).

d) Borstprothese met kleefstripsysteem :

- moet voldoen aan de voorwaarden vermeld onder de punten a) en b);
- is voorzien van een klittenbandhechting voor de kleefstrips.

L.4.2.3. Voorwaarden voor de gedeeltelijke borstprothesen :

a) Gedeeltelijke niet-klevende borstprothese :

- bestaat uit een siliconengel bevat in een omhulsel van polyurethaanfolie;
- omvat het gedeelte van de borst in verhouding met het geamputeerde gedeelte;

b) Gedeeltelijke zelfklevende borstprothese :

- bestaat uit een siliconengel bevat in een omhulsel van polyurethaanfolie;
- omvat het gedeelte van de borst in verhouding met het geamputeerde gedeelte;
- is voorzien van een permanente zelfhechtende siliconenfilm (kleeflaag).

L.4.2.4. Verzorgingsset voor de zelfklevende borstprothese :

bestaat uit :

- een reinigingsmiddel voor de prothese met een minimale inhoud van 150 ml.
- een reinigingsmiddel voor de huid met een minimale inhoud van 150 ml.
- de driemaandelijke (volledige prothese) of zesmaandelijke (gedeeltelijke prothese) dotatie omvat steeds het geheel van de vorengenoemde producten.

L.5. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'therapeutische elastische armkousen en handschoenen'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van de therapeutische elastische armkousen en handschoenen.

De therapeutisch elastische armkous en handschoen:

- a) hebben een kwikdruk van minstens 15 mm;
- b) mogen geen huidirritaties veroorzaken;
- c) moeten vormvast zijn;
- d) moeten eenvoudig onderhoudbaar zijn;
- e) moeten rekbaar zijn in de breedte en lengte;
- f) mogen geen drukkende naden hebben aan de binnenzijde;

g) dienen beschikbaar te zijn in een voldoende uitgebreid assortiment van standaardmaten.

Bijkomend is de therapeutisch elastische armkous:

h) voorzien van een schouderband of lus voor BH of siliconen strip.

L.6. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'therapeutische elastische beenkousen'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van de therapeutische elastische beenkousen.

De therapeutische elastische beenkousen moeten voldoen aan de volgende normen :

Compressie klasse	Compressie op enkelniveau	
	Hpa	mmHg
II (normaal)	31-43	23-32
III (sterk)	45-61	34-46
IV (extra sterk)	65 >	49 >

L.7. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'lumbostaten'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van de lumbostaten.

In tijk en metaal :

De lumbostaat moet vervaardigd worden uit zeer sterk tijk, nl. speciale tijk voor orthopedie en uit sterk elastiek volgens het model en het geval.

Hij moet gewapend zijn met veren uit staal dat behoorlijk getemperd is zodat het onvervormbaar is, met voor elk geval passende baleinen en snoeren, wat het geheel de nodige stijfheid geeft.

De correctie, volgens het voorschrift, wordt verkregen door de wijze waarop het corset is opgevat, gesneden en ineengezet, vervolgens afgewerkt rekening houdende met de verbeteringen welke blijken bij het aanpassen.

Hij moet uit tijk zijn met volle rug, met sluiting vooraan of aan beide zijden; 6 veren, waarvan 4 met een breedte van 13 mm en tenminste 2 van 20 mm, moeten het ruggedeelte versterken.

In uitzonderlijke gevallen waarin het, ten gevolge van de corpulentie van de rechthebbende, niet mogelijk is vier veren van 13 mm breedte te plaatsen, mag het aantal worden verminderd, maar er moet een perfecte stijfheid verzekerd zijn.

In bepaalde gevallen moet hij worden versterkt met brede paravertebrale veren van 25 mm breedte, die een rechthoek vormen of met een stijve rugplaat.

L.8. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'zitorthesen DLFO/LFO'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van de zitorthesen DLFO/LFO.

L.8.1. Individueel op maat gemaakte zitorthese:

De zitorthese is omvattend (d.w.z. minstens aan één zijde de helft van de romp in de diepte omvattend) zodat zoveel mogelijk lichaamsvlakken ondersteund worden en de houding georiënteerd wordt. De basisvorm van deze orthese kan, in functie van de beoogde behandeling, in één of meerdere delen worden opgebouwd die onderling verbonden zijn. Indien instelbare heupflexie en/of -extensie nodig is, wordt een heupscharnier met sector op de zitorthese bevestigd. Door deze opbouw, is de rugleuning kantelbaar t.o.v. de zit. De zitorthese kan in haar geheel gekanteld worden door het kantelsysteem van het onderstel.

De buitenschaal van de zitorthese is gevormd uit een vormvast materiaal en kan eventueel een vaste abductiegolf of klos bevatten. Deze buitenschaal kan in verschillende segmenten worden opgedeeld. De binnenzijde is gevormd uit een comfortabel materiaal en dit in functie van de beoogde noden.

L.8.2. Individueel op maat gemaakte toebehoren:

658490-658501 Anatomisch gevormde hoofdsteen

De hoofdsteen is op maat gemaakt, ondersteunt het hoofd en is uitgevoerd met een therapeutisch gerichte steun. De hoofdsteen wordt op de rugleuning van de zitorthese bevestigd. (te combineren met verstrekking 658814 - 658825 of 658836 - 658840).

658512-658523 Anatomisch gevormde bovenarmsteun (per lidmaat)

De armsteun is op maat gemaakt en maakt deel uit van de zitorthese.

658534-658545 Anatomisch gevormde onderbeensteun (per lidmaat)

De beensteun maakt deel uit van de zitorthese.

Het bestaat uit een gevormd segment met bekleding. Het geheel dient afgewerkt te worden met leder, skai, alcantara, coating of een ander gelijkwaardige stof. Voor de kinderen dient de voetplaat in hoogte aanpasbaar te zijn en dit om het groeiproces te volgen.

658556-658560 Voetplaat (per voet)

Plaat die de voet ondersteunt en in de hoogte aanpasbaar is. Op deze voetplaat kan een gevormd voetsegment worden gemonteerd.

658571-658582 ééndelig gevormd bilateraal onderbeensteun inclusief voetplaat

Deze beensteun is ééndelig en omvat beide benen. Het is opgebouwd uit een dorsale plaat en wordt in zijn geheel verbonden met de zitorthese. Dit onderdeel bevat eveneens een voetplaat.

658593-658604 Gevormde voetsteun met voet- en/of anatomisch gevormde enkelfixatie (per voet)

Het voetsegment met fixatie is gevormd met opkant en kan voorzien zijn van een verstelbaar riempje ter fixatie van de voet. Deze steun wordt gepositioneerd op de voetplaat.

658615-658626 Tafelblad op maat met fixatiesysteem (doelgroep A1)

Het tafelblad bestaat uit een plaat in kunststof, hout, metaal of gelijkaardig materiaal, aangepast aan de vorm van de zitorthese en het wordt gefixeerd op de zitorthese of het onderstel. Het tafelblad is verstelbaar in hoogte en kantelbaar en/of afneembaar.

658630-658641 Afneembare abductieklos, bevestigd op de zit

De abductieklos is afneembaar middels drukknop of gelijkaardig systeem en is gemonteerd op de zitorthese. Deze klos is zowel wat betreft de hoogte als de breedte aangepast aan de noden van de rechthebbende.

658652-658663 Rigide verstelbare infra-pattelaire steunbeugel voor standafwijking van de heup en/of bekkenfixatie

De infrapattelaire ondersteuning is een kniesteun die rigide en instelbaar is.

658674-658685 Rigide verstelbare suprafemorale steunbeugel

De rigide regelbare suprafemorale steun is een dijbeensteun die rigide en instelbaar is.

658696-658700 Afneembare rugleuning (doelgroep A1)

De afneembare rugleuning bestaat uit minimum 2 stangen of evenwaardig systeem, dat vastgemaakt wordt op het ruggedeelte. De rugleuning met fixatie is verbonden met het lumbale gedeelte van de zitorthese middels een individueel geplaatste bevestiging. De rugleuning is afneembaar waarbij een segment van 1/3 tot 2/3 van de rugleuning op een eenvoudige manier kan verwijderd worden.

L.8.3. Individueel op maat aangepaste componenten

658711-658722 Geleding heup (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht, dat de mogelijkheid biedt het heupgewricht bijkomend te plooien of te strekken. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658733-658744 Geleding knie (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht, dat de mogelijkheid biedt het kniegewricht bijkomend te plooien of te strekken. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658755-658766 Geleding enkel (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht dat de mogelijkheid biedt het enkelgewricht in te stellen. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658770-658781 Grendel (per mechanische rotatie as)

De grendel, is een, op de geleding gemonteerd onderdeel, dat de mogelijkheid biedt een gewricht in een welbepaalde hoek te blokkeren. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één grendel worden aangerekend

658792-658803 Sector (per mechanische rotatie as)

De sector maakt deel uit van het mechanische gewricht en laat toe het gewricht in verschillende hoeken in te stellen. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één sector worden aangerekend.

658814-658825 1-assig hoofdsysteem

Het 1-assig hoofdsysteem is een systeem, dat enkel in de hoogte verstelbaar is en dit via een op de zitorthese gemonteerd verstelbaar metalen geleidingssysteem. Het beschikt steeds over een eenvoudige hoofdsteun uit veiligheidsoverwegingen bij het verplaatsen van de patiënt.

658836-658840 3-assig hoofdsysteem

Het 3-assig hoofdsysteem is een systeem dat toelaat om de hoofdsteun in 3 assen in te stellen (hoogte, inclinatie en voor-achterwaarts) en dit via een op de zitorthese gemonteerd verstelbaar metalen geleidingssysteem. Het beschikt steeds over een eenvoudige hoofdsteun uit veiligheidsoverwegingen bij het verplaatsen van de patiënt.

658851-658862 Bekkenfixatie

De bekkengordel is opgebouwd uit een band, met polsteringen ter hoogte van de bekkenkam. De fixatie op de zitschaal gebeurt middels twee instelbare riemen.

658873-658884 Thoraxfixatie

De thoraxfixatie bestaat uit een borstplaat of thoraxvestje in zachte stof, leder of ander gelijkwaardig product, met fixatie ter hoogte van de thorax en/of het bekken en/of zijdelings aan de zitorthese.

658895-658906 Schouderfixatie (per schouder)

De schouderfixatie bestaat uit een riem en/of steunbeugel, die één of beide schouders fixeert.

L.8.4. Prefab toebehoren

658910-658921 Prefab kameronderstel met trapezium fixatie of gelijkaardig bevestigingssysteem tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)

Dit toebehoren wordt beperkt tot de doelgroep A1. Het prefab kameronderstel is een systeem met minstens 4 kleine wielen, dat toelaat om het kind binnenshuis in de zitorthese te verplaatsen. De fixatie van de zitorthese op het onderstel gebeurt middels een meegeleverd tussenstuk, waardoor de orthese gemakkelijk kan worden verwijderd. Er is tevens een inclinatiesysteem voorzien. Eventueel is er ook een duwstang aanwezig. De keuze gebeurt in functie van de functionele en biomechanische criteria alsook van de gestalte en het gewicht van de rechthebbende.

L.9. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'drukklédij'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van L.2. Deze gelden voor de productcategorie van de drukklédij.

L.9.1. De drukklédij is steeds vervaardigd uit gebreid of geweven elastisch materiaal. Ze kan bestaan uit volledig textiel of uit een combinatie van textiel en silicone of van plastic en silicone.

L.9.2. De drukklédij in textiel waarborgt steeds een constante, gelijke druk over het te behandelen huidoppervlak, met een minimum druk van 20 mm Hg gedurende minimum 3 maanden.

L.9.3. De klédij in silicone is een additief occlusief contactmedium vervaardigd op maat na tweedimensionale maatname op patroon uit een samenstelling van een elastische stof en biocompatibele medische silicone, met een levensduur van minimum 3 maanden.

L.9.4. De prefab silicone pelotte is een drukkuussen of een plaat vervaardigd uit biocompatibele medische silicone, elastisch, UV-blokkerend, met een levensduur van minimum 10 weken.

L.9.5. De verstrekkingsen in silicone op maat en de correctief silicone handschoenen zijn vervaardigd na driedimensionale maatname uit biocompatibele medische silicone, inert en occlusief. De biocompatibele medische silicone wordt tot een geheel ge vulkaniseerd.

De verstrekkingsen in silicone op maat en de correctief silicone handschoenen moeten een levensduur van minimum 6 maanden hebben.

De verstrekkingsen op maat die betrekking hebben op silicone pelotten en op opblaasbare drukpelotten in silicone (verstrekkingsen 641970-641981 tot en met 642154-642165, 642795-642806 tot en met 642832-642843, 643554-643565 tot en met 643591-643602, 644453-644464 tot en met 644490-644501, en 644711-644722 tot en met 644755-644766) worden na driedimensionale maatname vervaardigd.

L.9.6. Een masker, halsbandage en thoraxplaat zijn steeds op maat vervaardigd door middel van een gipsmaatname of driedimensionale maatname. Ze zijn vervaardigd uit een co-polyester met goede optische eigenschappen om de evolutie van de huid te kunnen evalueren. Deze drukplaten kunnen gecombineerd worden met een silicone binnenlaag dewelke moet voldoen aan de voorwaarden genoemd in L.9.4. Een masker en halsbandage kunnen ook bestaan uit een op maat vervaardigde silicone gelaats- of halsbedekking die ook moet voldoen aan de voorwaarden genoemd in L.9.4.

L.9.7. De kledij moet worden uitgerust met alle noodzakelijke beschermingen om te voorkomen dat er wonden worden veroorzaakt, meer bepaald ter hoogte van de ritssluiting en de andere metalen stukken waaruit de kledij bestaat.

De vesten zijn van een rits- of andere sluiting voor- of achteraan voorzien.

De axillaire regio's zijn van een extra zachte afwerking of binnenbekleding voorzien.

De halsuitsnijding heeft een randbescherming.

De dijkousen worden met een antislipband afgewerkt.

L.9.8. De aantrekhoes is een hoesje gemaakt van zeer glad materiaal dat bewerkt is met een speciale coating en is dubbellaags. Deze eigenschappen zorgen samen voor een ultraglad eindproduct met een hoge wrijvingsreductie

L.9.9. De handschoen, met vingers, in geval van lymfoedeem (verstrekking 644932-644943), is een maatwerk handschoen in vlakbrei met een compressieklasse van minstens 18 mm Hg.