

Art. 29/1. Worden geacht in de bevoegdheid van de orthopedisch technologen in de schoentechnologie (O), hierna zorgverleners te noemen, te vallen:

A. ORTHOPEDISCHE SCHOEN NAAR MAAT, INCLUSIEF DE ORTHOPEDISCHE VOORZIENINGEN ZELFS INDIEN DEZE IN DE SCHOEN MOETEN WORDEN VASTGEMAAKT, PER STUK

A.1. Verstrekkingen

Voor elke verstrekking is in A.3. vermeld in welke gevallen hij mag worden geleverd en wordt in A.9. een beschrijving gegeven van de maatstaven en van de bijzondere bepalingen voor de vervaardiging die moeten worden nageleefd.

Hoofdgroep I.: Orthopedische schoenen:

- **ZWARE AANDOENINGEN (A):**

643016	643020	Schoen voor de immobilisering van de metatarsofalangeale gewrichten en teengewrichten	O	1038,68
643031	643042	Schoen voor pes equinovalgus met gefixeerde equinus + 5 cm	O	1590,76
643053	643064	schoen voor pes equinus met gefixeerde equinus + 5 cm	O	1590,76
643075	643086	Schoen voor extreme equinusstand	O	2058,64
643090	643101	Schoen voor extreme talusvoet	O	1674,98
643112	643123	Schoen voor extreme pes varus	O	1597,00
643134	643145	Schoen voor pes equinovarus + 5 cm	O	1840,30
643156	643160	Schoen voor calcaneovarus	O	1219,59
643171	643182	Schoen voor extreme calcaneovarus	O	1674,98
643193	643204	Schoen voor beenlengteverschil van 9 cm tot 12 cm	O	1188,39
643215	643226	Schoen met kunstvoet voor beenlengteverschil van 13 cm tot 15 cm	O	2027,44
643230	643241	Schoen met kunstvoet voor beenlengteverschil van 16 cm en meer	O	2339,36
643252	643263	Schoen voor een amputatie van Lisfranc	O	1469,12
643274	643285	Schoen voor een amputatie van Chopart	O	1578,29
643296	643300	Schoen voor een amputatie van Pyrogoff of Syme	O	1768,56
643311	643322	Revalidatieschoen na amputatie	O	545,85
643333	643344	Schoen voor resectie van metatarsus I	O	1469,12

653870	653881	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis – Type I	–	O	598,88
653892	653903	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis – Type II	–	O	892,08
653914	653925	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis – Type III	–	O	1210,23
653936	653940	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis – Type IV	–	O	892,08
653951	653962	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis		O	1172,80
643392	643403	Schoen voor niet gefixeerde pes equinovarus		O	1222,71
643414	643425	Schoen voor pes equinovarus als sekwel van hemiplegie		O	1441,05
643436	643440	Schoen voor pes planus ingevolge motorische hersenstoornis		O	1297,56
643451	643462	Schoen voor inverterende voet bij rolstoelpatiënt		O	892,08
643473	643484	Schoen voor blokkering van het tibiotarsaal gewricht		O	1341,23
643495	643506	Schoen voor congenitaal ontbreken van de tibia of de fibularis of voor pseudarthrose van de tibia of voor osteogenesis imperfecta van de tibia en/of fibularis		O	1597,00
643510	643521	Schoen voor de tweede voet, op individuele leest, zonder letsel opgenomen in A.3. (categorieën A - X)		O	617,59
- AANDOENINGEN MET ABSOLUTE INDICATIE (B):					
643716	643720	Schoen voor de posten 10, 12, 16 en 19		O	676,85
643731	643742	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643716-643720		O	552,09
643753	643764	Schoen voor de posten 11, 13, 14, 15, 17, 18, 20, 24, 26, 46, 69, 70, 72, 73, 74 en 75		O	848,41
643775	643786	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643753-643764		O	708,05
643790	643801	Schoen voor pes equinus		O	948,22
643812	643823	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643790-643801		O	708,05
643834	643845	Schoen voor pes calcaneovalgus		O	1144,73

643856	643860	Schoen voor pes varus of genu varum	O	1172,80
643871	643882	Schoen voor pes equinovarus	O	898,31
643893	643904	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstrekking 643871-643882	O	708,05
643915	643926	Schoen voor pes equinovarus	O	1228,94
643930	643941	Schoen voor pes calcaneovarus	O	966,94
643952	643963	Schoen voor de tweede voet die overeenstemt met de verstrekking 643930-643941	O	708,05
643974	643985	Schoen voor beenlengteverschil van 3 cm tot 5 cm	O	898,31
643996	644000	Schoen voor beenlengteverschil van 6 cm tot 8 cm	O	1057,39
644011	644022	Schoen voor resectie van middenvoetskoppes	O	1154,08
644033	644044	Schoen voor amputatie van de grote teen	O	1341,23
644055	644066	Schoen voor ectrodactylie of voor lengteverschil, wegens groeistoornis, tussen beide voeten van ten minste 1/7de van de langste voet	O	1154,08
644070	644081	Schoen voor resectie of verbrijzeling van de calcaneus	O	1154,08
644092	644103	Schoen voor ontbrekende metatarsi	O	1154,08
644114	644125	Schoen voor variserende en inverterende hangvoet (dropfoot)	O	1129,13
644136	644140	Schoen voor slappe varusvoet of knikplatvoet of niet gefixeerde pes equinovarus	O	1172,80
644151	644162	Schoen voor volledige blokkering	O	1341,23
644173	644184	Schoen voor recurvatum van de knie	O	1341,23
644195	644206	Schoen voor voet met atone wonden	O	1085,46
644210	644221	Schoen voor de tweede voet, op individuele leest, zonder letsel opgenomen in A.3. (categorieën B-Y)	O	530,25
- AANDOENINGEN MET RELATIEVE INDICATIE (C):				
644512	644523	Schoen voor polydactylie	O	676,85
644534	644545	Schoen voor de tweede voet die overeenstemt met de verstrekking 644512-644523	O	552,09
644593	644604	Schoen aangepast aan een orthopedisch toestel	O	676,85
644615	644626	Schoen voor de tweede voet, op individuele leest, zonder letsel opgenomen in A.3. (categorieën C-Z)	O	442,92

Hoofdgroep II: Orthopedische voorzieningen:**- SECONDAIRE AANDOENINGEN (D):****Voetheffers:**

Voetheffers voor hangvoet (dropfoot) ingevolge paralyse van de nervus peroneus profundus die binnen in of buiten aan moeten worden aangebracht of in een confectieschoen moeten worden ingewerkt:

644814	644825	Voetheffer als voet-kuitschaal in metaal en of synthetisch materiaal	O	311,91
644836	644840	Voetheffer als tong van leder, metaal of synthetisch materiaal	O	268,25
644851	644862	Voetheffer als enkelcorset van leder of synthetisch materiaal	O	305,68

A.2. Definities

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).

A.3. Indicaties

In de vergoeding van orthopedische schoenen of van orthopedische voorzieningen is slechts voorzien voor de letsels en aandoeningen die zijn opgesomd in de hierna vermelde lijst.

De letsels en aandoeningen moeten evenwel definitief zijn of van een vermoedelijke duur die tenminste gelijk is aan de vervangingstermijn.

Die letsels en aandoeningen zijn ingedeeld in categorieën waaraan kenletters zijn toegekend die op het volgende duiden:

A - X = zware aandoeningen met een persoonlijk aandeel;

B - Y = aandoeningen met absolute indicatie en met een persoonlijk aandeel;

C - Z = aandoeningen met relatieve indicatie en met een hoger persoonlijk aandeel;

D - W = secundaire aandoeningen met een specifiek persoonlijk aandeel;

R = radiologisch bewezen;

O = éénmalige verzekeringstegemoetkoming.

Het persoonlijk aandeel van de rechthebbende dat overeenstemt met de kenletters X, Y, Z en W wordt in een afzonderlijk koninklijk besluit geregeld.

Rekening houdende met het voorgaande zijn de letsels en aandoeningen gespecificeerd als volgt:

Groep 1. DEFINITIEF VERWORVEN GEWRICHTSINSUFFICIENTIES EN MISVORMINGEN:

<u>POST</u>	<u>OMSCHRIJVING</u>	<u>CODE- NUMMER</u>
1	Vervorming van proximale en distale teengewrichten ingevolge arthritis en/of polyarthritis; radiologisch bewezen A - X - R	643016-643020
2	Pes equinovalgus met gefixeerde equinus van ten minste 5 cm en uitgesproken valgus van de calcaneus A - X	643031-643042
3	Pes equinus met gefixeerde equinus van ten minste 5 cm A - X	643053-643064
4	Pes equinus met gefixeerde equinus waarbij de zwaartelij van het been door of vóór de metatarsofalangeale gewrichten loopt A - X	643075-643086
5	Pes calcaneovalgus waarbij de zwaartelij van het been achter de hiel loopt A - X	643090-643101
6	Pes varus of valgus die steunt op de malleolus externus of internus A - X	643112-643123
7	Pes equinovarus met equinus van ten minste 5 cm en waarbij de zwaartelij van het been buiten het steunvlak van de voet valt A - X	643134-643145
8	Pes calcaneovarus waarbij de voet blokkeert in een talusstand van ten minste 2 cm, onder de voetzool (metatarsale lijn) A - X	643156-643160
9	Pes calcaneovarus waarbij de voet blokkeert in een talusstand van ten minste 5 cm onder de voetzool (metatarsale lijn) A - X	643171-643182
10	Hallux varus met een adductie van minimum 10° t.o.v. de aslijn van metatarsus I B - Y	643716-643720 of 643731-643742
11	Groeiwoekering van tenen (macroductylie) met afwikkelingsstoornissen B - Y	643753-643764 of 643775-643786

12	Hallux rigidus zonder dorsiflexie B - Y	643716-643720 of 643731-643742
13	Hallux rigidus met afwijking van de stap over de buitenboord of binnenboord van de voorvoet B - Y	643753-643764 of 643775-643786
14	Hallux extensus B- Y	643753-643764 of 643775-643786
15	Hallux valgus waarvan de aslijn een buitenhoek van + 30° vormt met de aslijn van metatarsus I B - Y	643753-643764 of 643775-643786
16	Geopereerde hallux valgus met verlies van de afstootfunctie van de grote teen B - Y	643716-643720 of 643731-643742
17	Metatarsus adductus met ten minste 10° adductie t.o.v. de lengteas van de voet; bij volwassenen vanaf 18 jaar B - Y	643753-643764 of 643775-643786
18	Pes planovalgus waarbij de zwaartelijn van het been op de rand van de voetzool of er buiten valt B - Y	643753-643764 of 643775-643786
19	Pes cavus met klauwtenen waarbij de belaste voetafdruk twee afzonderlijke drukzones vertoont B - Y	643716-643720 of 643731-643742
20	Pes cavus met klauwtenen met verlaging van het proximaal gewricht van de grote teen, en met calcaneusvalgus of varus B - Y	643753-643764 of 643775-643786
21	Pes equinovalgus met gefixeerde equinus van 2 cm tot 4 cm en uitgesproken valgus van de calcaneus B - Y	643790-643801 of 643812-643823
22	Pes equinus met gefixeerde equinus tot 4 cm B - Y	643790-643801 of 643812-643823
23	Pes calcaneovalgus met valgus van de tarsus en pronatie van de voorvoet, waarbij de voet blokkeert in een talusstand van meer dan 1 cm onder de voetzool (metatarsale lijn) B - Y	643834-643845
24	Pes varus die supineert bij de stapafwijking en een adductie van de voorvoet vertoont, waardoor de lengteas van de voet door de kop van metatarsus IV of V loopt B - Y	643753-643764 of 643775-643786
25	Pes varus waarbij de zwaartelijn van het been buiten het steunvlak van de voet valt B - Y	643856-643860

26	Niet gefixeerde congenitale pes varus al dan niet na postoperatieve behandeling B - Y	643753-643764 of 643775-643786
27	Pes equinovarus met equinus tot 3 cm B - Y	643871-643882 of 643893-643904
28	Pes equinovarus met equinus van ten minste 3 cm en waarbij de lengteas van de voet buiten de kop van metatarsus V loopt B - Y	643915-643926
29	Pes calcaneovarus waarbij de voet blokkeert in een talusstand van 1 cm tot 2 cm onder de voetzool (metatarsale lijn) B - Y	643930-643941 of 643952-643963
30	Hexa- of heptadactylie C - Z	644512-644523 of 644534-644545

Groep 2. BEENLENGTEVERSCHILLEN:

35	Beenlengteverschil van 9 cm tot 12 cm A - X	643193-643204
36	Beenlengteverschil van 13 cm tot 15 cm; te behandelen met kunstvoet A - X	643215-643226
37	Beenlengteverschil van 16 cm en meer; te behandelen met kunstvoet A - X	643230-643241
38	Beenlengteverschil van 3 cm tot 5 cm B - Y	643974-643985
39	Beenlengteverschil van 6 cm tot 8 cm B - Y	643996-644000

Groep 3. AMPUTATIES, RESECTIES OF CONGENITAAL ONTBREKEN VAN VOETGEDEELTEN:

40	Amputatie van de voorvoet doorheen de metatarsi of tot aan het gewricht van Lisfranc A - X	643252-643263
41	Amputatie tot en met de ossa cuneiformia en het os cuboideum of tot aan het gewricht van Chopart A - X	643274-643285
42	Amputatie van Pyrogoff of van Syme A - X	643296-643300

-
- | | | |
|----|--|-----------------------------------|
| 43 | Recente amputatie: te behandelen met revalidatieschoen met een individuele orthese met voorvoet- of achtervoetprothese, en met eventuele aanpassing van de tweede schoen; voor een revalidatieperiode van maximum 3 maanden
A - X - O | 643311-643322 |
| 44 | Resectie of ontbreken van metatarsus I
A - X | 643333-643344 |
| 45 | Resectie van 2 of meer middenvoetskoppen; radiologisch bewezen
B - Y - R | 644011-644022 |
| 46 | Amputatie van 3 of 4 tenen met uitsluiting van de grote teen
B - Y | 643753-643764 of
643775-643786 |
| 47 | Amputatie van de grote teen met of zonder amputatie van andere tenen
B - Y | 644033-644044 |
| 48 | Ectrodactylie (kreeftvoet) waarbij de metatarsalen vergroeid of onvolledig zijn
B - Y | 644055-644066 |
| 49 | Gedeeltelijke resectie of verbrijzeling van de calcaneus, al dan niet met inbegrip van het tuber calcanei; radiologisch bewezen
B - Y - R | 644070-644081 |
| 50 | Resectie of ontbreken van één of meer andere metatarsi dan metatarsus I
B - Y | 644092-644103 |
| 51 | Lengteverschil, wegens groeistoornis, tussen beide voeten van ten minste 1/7de van de langste voet
B – Y | 644055-644066 |

GROEP 4. NIET GEFIXEERDE SPIER- EN GEWRICHTS-INSUFFICIENTIES:

1. Insufficiënties van zenuwen en spieren vanuit het perifere zenuwstelsel:

- | | | |
|----|---|---------------|
| 52 | Hangvoet (dropfoot) in varus en inversie ingevolge parese of verlamming van de nervus peroneus profundus en de nervus peroneus superficialis
B – Y | 644114-644125 |
| 53 | Slappe varusvoet ten gevolge van de onderbreking van de nervus peroneus superficialis. De voet steunt, onder belasting, nagenoeg op de buitenenkel
B – Y | 644136-644140 |

-
- | | | |
|----|--|---|
| 54 | Niet-gefixeerde pes equinovarus als gevolg van een traumatische onderbreking van de nervus peroneus superficialis en de nervus peroneus profundus en/of zelfde pathologie ten gevolge van aandoeningen in het perifeer zenuwstelsel
B – Y | 643856-643860 |
| 55 | Slappe knikplatvoet ingevolge paralyse van de nervus tibialis. De voet steunt, onder belasting, nagenoeg op de binnen enkel
B - Y | 644136-644140 |
| 56 | Afunctionele voet en been ingevolge de verlamming van de nervus ischiadicus
B - Y | 644151-644162 |
| 57 | Uitgesproken recurvatum van de knie met angulatie van het scheenbeen van minimum 15 ° t.o.v. de zwaartelijn van het lidmaat, als reactie op de verlamming van de nervus tibialis
B - Y | 644173-644184 |
| 58 | Hangvoet (dropfoot) ingevolge paralyse van de nervus peronaeus profundus (te behandelen met voetheffers)
D - W | 644814-644825 of
644836-644840 of
644851-644862 |

2. Motorische stoornissen vanuit het centrale zenuwstelsel:

- | | | |
|----|--|---------------|
| 59 | Niet-gefixeerde pes equinovarus met genu flexum en/of valgum als gevolg van motorische hersenstoornissen vanaf de periode dat er mogelijkheid tot staan ontstaat tot 18 jaar | |
| | Type I) met beperkte spasmen en spitsstand in belaste stand tot 9°
A - X | 653870-653881 |
| | Type II) met equinisme in belaste stand van minimum 9°
A - X | 653892-653903 |
| | Type III) met equinisme in belaste stand van minimum 20°
A – X | 653914-653925 |
| | Type IV) met niet-gefixeerde pes planovalgus met genu flexum en/of valgum als gevolg van motorische hersenstoornissen
A – X | 653936-653940 |
| 60 | Niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgum met genu flexum en/of valgum als gevolg van motorische hersenstoornissen vanaf de periode dat er mogelijkheid tot staan bestaat, vanaf 18 jaar
A – X | 653951-653962 |
| 61 | Niet gefixeerde operatief of conservatief behandelde pes equinovarus bij kinderen tot 18 jaar
A - X | 643392-643403 |

- hr/>
- | | | |
|---|---|-----------------------------------|
| 62 | Pes equinovarus als sekkel van hemiplegie ten gevolge van cerebrovasculair accident
A - X | 643414-643425 |
| 63 | Afunctionele pes planus wegens slappe centrale parese bij kinderen
A - X | 643436-643440 |
| 64 | Voortschrijdende vervorming van de voet in inversie of eversie, supinatie-adductie, pronatie-abductie, bij motorisch gestoorde zonder loopfuncties
A - X | 643451-643462 |
| <u>3. Insufficiëntie van gewrichten en segmenten van de onderste ledematen:</u> | | |
| 65 | Destructie of definitieve posttraumatische beschadiging van de gewrichtsvlakken van het tibiotalaar gewricht en/of sekkel van fracturen die een vaste blokkering van het gewricht vergen; radiologisch bewezen
A - X - R | 643473-643484 |
| 66 | Congenitaal ontbreken van de tibia of de fibularis; radiologisch bewezen
A - X - R | 643495-643506 |
| 67 | Pseudarthrose van de tibia; radiologisch bewezen
A - X - R | 643495-643506 |
| 68 | Osteogenesis imperfecta van de tibia en/of de fibularis
A - X | 643495-643506 |
| 69 | Letsel van de gewrichtsvlakken van de tarsus en/of metatarsus; radiologisch bewezen
B - Y - R | 643753-643764 of
643775-643786 |
| 70 | Ankylose van de heup in flexie, adductie of abductie, waarbij de zwaartelijn van het lidmaat niet door de knie loopt
B - Y | 643753-643764 of
643775-643786 |
| 71 | Genu varum waarbij de hoek van de zwaartelijn van het onderste lidmaat met de tibia ten minste 15° bedraagt
B - Y | 643856-643860 |
| 72 | Arthritis in de tibiotalare en/of subtalare gewrichten; radiologisch bewezen
B - Y - R | 643753-643764 of
643775-643786 |
| 73 | Congenitale overtaligheid van beenderen in de voetwortel, waardoor de loopfuncties zijn verstoord; radiologisch bewezen
B - Y - R | 643753-643764 of
643775-643786 |
-

- 74 Osteogenesis imperfecta of pseudarthrose van de 643753-643764 of
beenderen van de voetwortel; radiologisch bewezen 643775-643786
B - Y - R

Groep 5. BIJZONDERE ORTHOPEDISCHE VOORZIENINGEN:

- 75 Elephantiasis, waarbij de omtrekmaat van de voet 643753-643764 of
gemeten over het gewricht van Chopart ten minste gelijk 643775-643786
is aan zijn lengte
B - Y
- 76 Voet met atone wonden ten gevolge van neurovasculaire 644195-644206
stoornissen, bestralingen of brandwonden al dan niet met
ent
B - Y - 0
- 77 Individueel en naar maat vervaardigde loopschoen op 644593-644604
maat aangepast aan een orthopedisch toestel
C - Z

Groep 6. TWEEDE SCHOEN VOOR UNILATERALE LETSELS:

- 79 Vervaardigen van schoen naar maat inclusief de 643510-643521
aanvullende voorzieningen of orthese voor de tweede
voet indien alleen de eerste voet een letsel vertoont
vermeld in A.3. (categorieën A - X)
- 80 Vervaardigen van schoen naar maat inclusief de 644210-644221
aanvullende voorzieningen of orthese voor de tweede
voet indien alleen de eerste voet een letsel vertoont
vermeld in A.3. (categorieën B - Y)
- 81 Vervaardigen van schoen naar maat inclusief de 644615-644626
aanvullende voorzieningen of orthese voor de tweede
voet indien alleen de eerste voet een letsel vertoont
vermeld in A.3. (categorieën C - Z)

A.4. Aanvraagprocedure

A.4.1. Voorschrijvers

De in A.1. bedoelde orthopedische schoenen 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 neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de pediatrie, in de neurologie of in de neuropsychiatrie.

A.4.2. Documenten en procedure

Voor de in A.1. bedoelde orthopedische schoenen is de verzekeringstegemoetkoming alleen verschuldigd na instemming van de adviserend arts. Zowel voor de eerste aanvraag als voor de hernieuwing moet het geneeskundig voorschrift, alle gegevens vermelden die voorkomen op het model vervat in bijlage 32 van de Verordening van 28 juli 2003.

Dat voorschrift wordt door de rechthebbende aan de zorgverlener van zijn keuze afgegeven en vermeldt de aanvangsdatum, de aard en de omvang van de functionele en anatomische stoornissen die de voorgeschreven verstrekkingen rechtvaardigen.

Vóór de aflevering van de voorgeschreven verstrekkingen legt de zorgverlener, samen met het geneeskundig voorschrift, aan de adviserend arts een voorstel, conform het model vervat in bijlage 16 van de Verordening van 28 juli 2003, dat in 3-voud is opgemaakt voor.

Dat voorstel, waarin de technische uitvoering van het geneeskundig voorschrift wordt verantwoord, wordt ten minste vervolledigd met de volgende gegevens: de posten, de nomenclatuurcodenummers, de O-waarden, de beschrijving van het geval, de verantwoording van de voorgestelde oplossingen alsook of het gaat om een eerste aanvraag, een verandering van post of een hernieuwing met indien mogelijk de datum van de vorige aflevering.

Twee exemplaren van het tot dusver ingevulde document worden aan het ziekenfonds van de rechthebbende gezonden. Een exemplaar is bestemd voor de adviserend arts die, als het gaat om een eerste aanvraag of een verandering van post, op grond van dat bescheid dat, indien nodig, is aangevuld met bijkomende inlichtingen en op grond van een lichamelijk onderzoek van de betrokkene, kennis geeft van zijn beslissing binnen de 30 dagen na de ontvangst van voormeld document bij middel van het tweede exemplaar.

In geval van weigering stelt hij de rechthebbende eveneens daarvan in kennis.

Als het gaat om een hernieuwing geeft de adviserend arts, op grond van dat bescheid dat, indien nodig, is aangevuld met bijkomende inlichtingen, kennis van zijn beslissing binnen de 15 dagen na de ontvangst van voormeld document bij middel van het tweede exemplaar.

Onverminderd wat voorafgaat, kan de adviserend arts achteraf nagaan of de aflevering conform het voorschrift is uitgevoerd. In dat geval neemt hij een beslissing binnen de 90 dagen na de datum van de levering van de verstrekkingen.

De in dit artikel 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.

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.5. Algemene bepalingen

De handgemaakte artikelen mogen slechts vergoed worden voor letsels en aandoeningen waarvoor een gebruiksduur wordt voorzien die minstens gelijk is aan de termijn voorzien in A.7.1.

Op de onderzijde van de orthese van de geleverde verstrekking en op de leest waarop de schoen is gemaakt moet de zorgverlener een zelfde volgnummer aanbrengen. De leesten moeten ten minste tot na de eerste hernieuwing bewaard worden.

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 worden de verzekering aangerekend en boven die toestellen 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.

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

De in A.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 A.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

A.6. Specifieke bepalingen

Voor de verstrekking 643775-643786 dient de rechthebbende aan beide voeten een letsel te hebben dat onder dezelfde post valt (bilateraal letsel). Wanneer de rechthebbende links en rechts een verschillende post heeft die voorkomt in verstrekkingen 643753-643764, 643716-643720 of 643731-643742 wordt dit niet aanzien als een bilateraal letsel en mag de desbetreffende verstrekking tweemaal geattesteerd worden.

A.7. Hernieuwing

A.7.1. Hernieuwingstermijn

De orthopedische schoenen en de orthopedische voorzieningen mogen, na de datum van de vorige aflevering, pas worden vernieuwd na een termijn van:

- 9 maanden voor de rechthebbende bij wie de vorige orthopedische schoenen of voorzieningen, behorende tot de categorieën A, B, C of D, zijn afgeleverd vóór zijn 18^{de} verjaardag;
- 1 jaar voor de rechthebbende bij wie de vorige orthopedische schoenen of voorzieningen, behorende tot de categorieën A, B, C of D, zijn afgeleverd vanaf zijn 18^{de} verjaardag;
- 2 jaar voor de rechthebbende bij wie de vorige orthopedische schoenen of voorzieningen, behorende tot de categorieën B of C, zijn afgeleverd vanaf zijn 65^{de} verjaardag.

De verstrekking 643311-643322 (categorie A) en de verstrekking 644195-644206 (categorie B) worden slechts éénmaal vergoed. Zij mogen, als het gaat om een eerste aflevering, worden verstrekt zonder akkoord van de adviserend arts.

De verstrekking 643311-643322 (categorie A) is alleen hernieuwbaar bij latere anatomische wijzigingen.

De verstrekking 644195-644206 (categorie B) mag pas worden hernieuwd na akkoord van de adviserend arts

Wanneer de rechthebbende is toegerust met verstrekkingen uit verschillende categorieën dan is de hernieuwingstermijn van de hoogste categorie toepasselijk op deze verstrekkingen.

Een wijziging van het type of het model van schoen geeft geen recht op een tussentijdse vergoeding binnen de hernieuwingstermijn.

Bij het bepalen van de hernieuwingstermijn voor een orthopedische verstrekking wordt geen rekening gehouden met een schoen voor atone wonden (verstrekking 644195-644206).

A.7.2. Voortijdige hernieuwing

De aanvraag om voortijdige vervanging voor orthopedische schoenen ingedeeld in de categorieën A en B 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 de zorgverlener.

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

Bij een voortijdige hernieuwing van orthopedische schoenen onder categorieën A en B, wegens een unilaterale anatomische wijziging, kan de schoen van de ongewijzigde voet ook hernieuwd worden. De tweede schoen van het paar dient aangevraagd te worden onder hetzelfde nomenclatuurnummer van de vorige aflevering.

A.7.3 Hernieuwing bij omscholing

In het kader van de omscholing mag de adviserend arts een voortijdige vervanging toestaan voor orthopedische schoenen ingedeeld in de categorieën A en B, 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 rechthebbende 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 de 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.

A.8. Herstel, onderhoud en waarborg

Nihil.

A.9. Technische criteria

A.9.1. Minimumcriteria

a) 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 rechthebbende. Het toestel moet voldoende sterk en in overeenstemming met de voorziene gebruiksfunctie en gebruiksduur zijn.

b) 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 rechthebbende of de ziekteverzekering.

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

A.9.2. Maatstaven voor de vervaardiging

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

B. ORTHOPEDISCHE ZOLEN:

De orthopedisch technologen in de bandagisterie en orthesiologie worden evenwel bevoegd erkend voor de verstrekking 653973-653984 (orthopedische zool).

B.1. Verstrekkingen

Maatwerk:

653973 653984 Individueel aangepaste steunzool, na maatname en onder de vorm van gips- of schuimafdruk, verricht door de zorgverlener zelf of door de voorschrijvend arts O 37,79

B.2. Definities

Onder individueel aangepaste steunzool wordt verstaan: een steunzool waarbij wordt uitgegaan van ofwel voorgevormd en basismateriaal ofwel van basismateriaal.

B.3. Indicaties

De orthopedische zool wordt vergoed als ze nodig is voor een orthopedische behandeling.

B.4. Aanvraagprocedure

B.4.1. Voorschrijvers

De orthopedische zool wordt vergoed op voorwaarde dat ze is voorgeschreven door een arts-specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de pediatrie, in de neurologie of in de neuropsychiatrie.

B.4.2. Documenten en procedure

De in dit artikel 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.

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.5. Algemene bepalingen

De handgemaakte artikelen mogen slechts vergoed worden voor letsels en aandoeningen waarvoor een gebruiksduur wordt voorzien die minstens gelijk is aan de termijn voorzien in B.7.

Het nemen van een afdruk dient te geschieden door middel van een correctiemoulage of correctieschuimafdruk eventueel aangevuld met een computeranalyse of een blauwdruk.

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.

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

De in B.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 B.1. noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

B.6. Specifieke bepalingen

Orthopedische zolen (653973-653984) kunnen niet gecumuleerd worden met orthopedische schoenen naar maat (verstrekkings onder A.1.). De eerste aflevering van orthopedische schoenen binnen de hernieuwingstermijn van orthopedische zolen is toegelaten.

B.7. Hernieuwing

De orthopedische zool mag pas worden vervangen na een termijn van twee jaar na de datum van de vorige aflevering. Die termijn wordt echter verminderd tot één jaar voor de rechthebbenden voor wie de jongste aflevering is uitgevoerd vóór ze achttien jaar zijn geworden.

B.8. Herstel, onderhoud en waarborg

Nihil.

B.9. Technische criteria**B.9.1. Minimumcriteria**

a) 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 rechthebbende. Het toestel moet voldoende sterk en in overeenstemming met de voorziene gebruiksfunctie en gebruiksduur zijn.

b) 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 rechthebbende of de ziekteverzekering.

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

B.9.2. Maatstaven ter vervaardiging

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

C. Minimummaatstaven inzake fabricage

C.1. Algemeen kader

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

In C.2. worden de algemene bepalingen inzake minimummaatstaven inzake fabricage voor alle productgroepen uit artikel 29/1 vastgelegd.

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

C.2. Minimummaatstaven inzake fabricage voor alle productgroepen

C.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.

C.2.2. De materialen:

C.2.2.1. Hout:

Al het gebruikte hout moet gaaf en volkomen droog zijn.

C.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.

C.2.2.3. Siliconen.

C.2.2.4. Leder:

Leder om te mouleren: moet van eerste kwaliteit zijn, langzaam geloooid 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 zadelleder.

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. Geloid schapenleder en gepecariseerde huiden worden hiervoor eveneens gebruikt.

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

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

C.2.2.5. Fiber:

Koolstofvezelprodukten.

C.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.

C.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; almag en alumag worden evenwel aangewend voor zekere gegoten stukken.

C.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 plastiek: onder gewapend plastiek verstaat men hetzij een associatie van acryl-resinen versterkt met glasweefsels, hetzij toestellen van een ander type vervaardigd in plastiek, zoals polyethylenen, enz..., versterkt met metalen bewapening.

C.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.

Zogenaemde buisvormige tricotsoorten: moeten uit katoen- of nylonweefsels van eerste kwaliteit zijn.

Sterke tijd: op basis van zuiver katoen.

C.2.3. Diverse stukken:**C.2.3.1. Moeren - Schroeven - Decolletagestukken:**

in zacht, niet getemperd staal. Diezelfde stukken uit plastic zijn uit superpolyamiden of een andere duurzame stof.

C.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.

C.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.

C.2.3.4. Rijsnoeren:

hetzij in duurzaam leder, hetzij in gevlochten katoen of synthetische vezel uitlopend op een geplastificeerd einde of een nestel.

C.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.

C.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 zogenaemde 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.

C.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.

D.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.

C.2.4. Allerlei:

C.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.

C.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.

C.2.4.3. De bekleding moet verzorgd zijn. Indien ze moet genaaid worden, moet dit geschieden met vlas of nyldraad, met de hand of met de machine. Het plakken is toegelaten voor de bekleding van effen oppervlakken.

C.2.4.4. Het leder moet zijn natuurlijke kleur behouden, het wordt gereinigd met oxaalzuur, gladgemaakt, opgepoetst en gevernist.

C.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 geverg.

C.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.

C.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.

C.2.4.8. alle definitieve buisvormige prothesen moeten met schuimrubber worden bekleed.

C.3. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'orthopedische schoenen naar maat'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van C.2. Deze gelden voor de productcategorie van de orthopedische schoenen naar maat.

C.3.1. Minimumcriteria

a) 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 rechthebbende. Het toestel moet voldoende sterk en in overeenstemming met de voorziene gebruiksfunctie en gebruiksduur zijn.

b) 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 rechthebbende of de ziekteverzekering.

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

C.3.2. Maatstaven voor de vervaardiging

C.3.2.1. DOEL:

Het wezenlijke doel van orthopedische schoenen en voorzieningen is de loop- en staanfuncties te bevorderen, en eventueel te corrigeren; dit in het raam van het door de arts voorgeschreven behandelingsplan.

Bovendien worden in de mate van het mogelijke de voet, en eventueel het been, esthetisch bekleed.

C.3.2.2. DE VERVAARDIGING:

C.3.2.2.1. Algemene bepalingen:

a) Orthopedische schoenen en voorzieningen worden vervaardigd volgens de regels van de kunst.

b) Een orthopedische schoen is gemaakt op een individuele leest met orthese.

- De leest is gemaakt in hout of in gelijkwaardige kunststof.

- De orthese is het verbindingsstuk tussen de voet, en eventueel het been, en de schoen. Ze is een integrerend deel van de orthopedische schoen. De bovenzijde van de orthese geeft het effect van de zwaartekracht van het lichaam en de compensatie van de ontbrekende voetgedeelten weer. De onderzijde, al dan niet met een compensatie wegens ongelijke lengte van de onderste ledematen, regelt de druk van de grond op de gewrichten van het onderste lidmaat en dus ook de afwikkeling van de stap.

c) Naargelang de orthopedische en functionele noodwendigheden, de aanwijzingen van de behandelende arts en de voorkeur van de rechthebbende, kunnen orthopedische schoenen op de volgende manier worden vervaardigd:

- de schoen met een voetzoolorthese en waarbij de mediale, laterale en eventueel frontale verstijvingen in de schacht zijn ingewerkt.

- de schoen met een orthese die een combinatie is van de voetzoolorthese met frontale, mediale en laterale verstijvingen, en eventueel met aanvullingen voor voet- en/of beenlengteverschil.

- een binnenschoen waarvan de voetzoolorthese met frontale, mediale en laterale verstijvingen, schoringen en aanvullingen voor voet- en/of beenlengteverschil, een geheel uitmaakt; dit geheel is bekleed met een schacht in speciaal antitranspirant voeringleder met sluiting. Die binnenschoen moet perfect passen in een daarbijhorende functionele loopschoen die qua model en kleur overeenstemt met de schoen voor de andere voet.

Als de orthopedische en functionele oplossing van het geval er zich toe leent, kan die functionele loopschoen worden gemaakt met een confectieschoen als prefab-materiaal.

d) Behoudens specifieke vervaardigingsmaatstaven voor bepaalde codenummers, worden orthopedische schoenen gemaakt met bovenleder en voeringleder, en eventueel andere bovenwerkmaterialen, van 1ste keus. Het onderwerk heeft een binnenzool uit halsleder of gelijkwaardig materiaal, en de loopzool in leder of in een combinatie van leder, rubber en vervangingsstoffen; dit in overeenstemming met de orthopedische, functionele en gebruikmatige vereisten van het geval.

e) Orthopedische schoenen kunnen qua type worden gemaakt als werkschoen, of marsschoen of stadsschoen of veiligheidsschoen of vrije tijdsschoen of sportschoen voor diverse disciplines en, qua model als lage of hoge schoen of laars, boots of binnenschoen met loopschoen, of werkschoen of veiligheidsschoen.

C.3.2.2.2. Bijzondere bepalingen voor de vervaardiging van orthopedische schoenen en voorzieningen:

643311-643322 Voorlopige schoen in gewalkt of vacuum gevormd synthetisch materiaal met verluchtingsopeningen en een regelbare sluiting

643451-643462 Schoen in gewalkt of vacuum gevormd synthetisch materiaal met verluchtingsopeningen en regelbare sluiting

644195-644206 Schoen in gewalkt of vacuum gevormd synthetisch materiaal met uitsparingen voor de wonden en met regelbare sluiting

644814-644825 Voetheffer als voet-kuitschaal met eventueel metalen veer ter versterking

644836-644840 Voetheffer als tong in verstijfd leder, metaal of synthetisch materiaal

644851-644862 Voetheffer als enkelcorset of contrefort van leder of synthetisch materiaal

C.4. Specifieke minimummaatstaven inzake fabricage voor de productgroep 'orthopedische zolen'

Deze specifieke bepalingen gelden bovenop de algemene bepalingen van C.2. Deze gelden voor de productcategorie van de orthopedische zolen.

De orthopedische zolen worden vervaardigd met de volgende materialen:

a) Plastiek :

Polymerisatieprodukten op basis van acryl, superpolyamide, polyethyleen en derivaten, polyurethaan, epoxyhars of andere, diverse schuimrubber, plexidur enz...

b) Duraluminium :

Licht, met hoge weerstand.

c) Roestvrij staal;

d) Kurk;

e) Leder;

f) Rubber;

g) Siliconen;

h) Vilt.

Kan worden gebruikt voor het vervaardigen van kussentjes, steunen enz., en kan worden aangebracht op om het even welk model van zool.