

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
Art. 35bis § 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de verstrekkers van
 implantaten (U) te vallen ."

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
A. ORTHOPEDIE EN TRAUMATOLOGIE"

"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)

"Categorie 2a

683012 683023 Gebruiksmateriaal voor kyphoplastie met ballon gebruikt
 naar aan leiding van de verstrekking 589676-589680 U 4121 "

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2b:

730015 730026 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 283194 - 283205 U 145

730030 730041 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 283231 - 283242 U 145

730052 730063 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 283312 - 283323 U 145

730074 730085 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 284336 - 284340 U 145

730096 730100 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 284351 - 284362 U 145

730111 730122 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 287011 - 287022 U 145

730133 730144 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 287033 - 287044 U 145

730155 730166 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 287092 - 287103 U 145

730170 730181 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 287114 - 287125 U 145

730192 730203 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 300370 - 300381 U 145

730214 730225 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 294092 - 294103 U 145

730236 730240 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 294114 - 294125 U 145

730251 730262 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 294733 - 294744 U 145

730273 730284 Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de
 arthroscopische ingreep 294755 - 294766 U 145

	730295	730306	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroscopische ingreep 300296 - 300300	U	145	"
"	730310	730321	<p>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 21.1.2005" (in werking 1.3.2004)</p> <p>Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de arthroscopische ingreep 300311 - 300322</p> <p>"K.B. 15.1.2002" (in werking 8.3.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</p> <p>"B. OFTALMOLOGIE"</p> <p>"K.B. 15.1.2002" (in werking 8.3.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</p> <p>"Categorie 2a :"</p> <p>"K.B. 15.1.2002" (in werking 8.3.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 9.12.2008" (in werking 1.2.2009)</p> <p>"Visco-elastische producten :</p>	U	145	"
	682393	682404	Visco-elastische producten op basis van cellulosederivaten	U	16	
	682415	682426	Visco-elastische producten op basis van hyaluronzuur met een viscositeit lager dan of gelijk aan 1.000.000 centipoise, met een volume kleiner dan of gelijk aan 0,6 ml	U	36	
	682430	682441	Visco-elastische producten op basis van hyaluronzuur met een viscositeit lager dan of gelijk aan 1.000.000 centipoise, met een volume groter dan 0,6 ml	U	51	
	682452	682463	Visco-elastische producten op basis van hyaluronzuur met een viscositeit hoger dan 1.000.000 centipoise of op basis van chondroïtine, met een volume kleiner dan of gelijk aan 0,6 ml	U	46	
	682474	682485	Visco-elastische producten op basis van hyaluronzuur met een viscositeit hoger dan 1.000.000 centipoise of op basis van chondroïtine, met een volume groter dan 0,6 ml	U	61	
	682496	682500	Combinatie van een visco-elastisch product op basis van hyaluronzuur met een viscositeit lager dan 1.000.000 centipoise met een visco-elastisch product op basis van hyaluronzuur met een viscositeit hoger dan 1.000.000 centipoise of op basis van chondroïtine, met een totaalvolume kleiner dan 0,8 ml, ongeacht de verpakking	U	70	
	682511	682522	Combinatie van een visco-elastisch product op basis van hyaluronzuur met een viscositeit lager dan 1.000.000 centipoise met een visco-elastisch product op basis van hyaluronzuur met een viscositeit hoger dan 1.000.000 centipoise of op basis van chondroïtine, met een totaalvolume van 0,8 ml tot en met 1,2 ml, ongeacht de verpakking	U	82	
			De verstrekkingen 682393 - 682404, 682415 - 682426, 682430 - 682441, 682452 - 682463, 682474 - 682485, 682496 - 682500 en 682511 - 682522 zijn onderling niet cumuleerbaar."			

"	697476	697480	"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) Conformer geplaatst na enucleatie of evisceratie	U	30	
	697491	697502	Externe probe voor transsclerale refractaire glaucoom-behandeling met laser	U	280	
	697513	697524	Endoprobe voor laserbehandeling van glaucoom onder endoscopische weg via de pars plana	U	280	"
			"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) "Categorie 2b:"			
"	730332	730343	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246595 - 246606	U	105	
	730354	730365	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246654 - 246665	U	275	"
"	697535	697546	"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246890-246901	U	105	
	697550	697561	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246676-246680	U	105	"
"	740353	740364	"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) Vloeistoffen met hoge dichtheid gebruikt tijdens de verstrekking 246654-246665 voor het repositioneren van het netvlies	U	71	
	740375	740386	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246912-246923	U	105	
	740390	740401	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246934-246945	U	105	
	740412	740423	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 246610-246621	U	105	"
			"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006) "C. NEUROCHIRURGIE			
			Categorie 2a :			
	683852	683863	Dilatatieballonnetje voor de behandeling van hydrocefalie door ventriculostomie, gebruikt tijdens de verstrekking 230591-230602	U	192	"
"	680131	680142	"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009) Geheel van testelektroden, insertie canulen inbegrepen, voor peroperatoire bepaling van het doelgebied, tijdens de implantatie van een neurostimulator voor diepe hersenstimulatie	U	1170	"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Elektroden voor preoperatieve lokalisatie van de doelgebieden in geval van refractaire epilepsie:

698714	698725	Intracerebrale elektrode te gebruiken met geleidingsschroef, minder dan 9 contactpunten, connectoren inbegrepen, per contactpunt	U	80	
698736	698740	Intracerebrale elektrode te gebruiken met geleidingsschroef, 9 contactpunten of meer, connectoren inbegrepen, per contactpunt	U	50	
698751	698762	Intracerebrale elektrode te gebruiken zonder geleidingsschroef, connectoren inbegrepen, per contactpunt	U	100	
698773	698784	Subdurale elektrode onder de vorm van strip of grid, minder dan 20 contactpunten, connectoren inbegrepen, per contactpunt	U	90	
698795	698806	Subdurale elektrode onder de vorm van strip of grid, 20 contactpunten of meer, connectoren inbegrepen, per contactpunt	U	35	
698810	698821	Geleidingsschroef, per stuk	U	35	
698832	698843	Geleidingsschroef, MEG (magnetoencephalography) compatibel, per stuk	U	78	
698854	698865	Foramen ovale elektrode te gebruiken zonder geleidingsschroef, connectoren inbegrepen, per contactpunt	U	110	"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"D. OTO-RHINO-LARYNGOLOGIE

Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)

"	730376	730380	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014 - 257025 via endoscopische weg	U	230	
	730391	730402	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014 - 257025 bij open chirurgie	U	230	
	730413	730424	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036 - 257040 via endoscopische weg	U	230	
	730435	730446	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036 - 257040 bij open chirurgie	U	230	

	730450	730461	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073 - 257084 via endoscopische weg	U	230	
	730472	730483	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073 - 257084 bij open chirurgie	U	230	"
"	715470	715481	<i>"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)</i> Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014–257025 verricht met een ultrasoon dissector, via endoscopische weg	U	492	
	715492	715503	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257014–257025 verricht met een ultrasoon dissector, bij open chirurgie	U	492	
	715514	715525	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036-257040 verricht met een ultrasoon dissector, via endoscopische weg	U	492	
	715536	715540	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257036-257040 verricht met een ultrasoon dissector, bij open chirurgie	U	492	
	715551	715562	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073-257084 verricht met een ultrasoon dissector, via endoscopische weg	U	492	
	715573	715584	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 257073 - 257084 verricht met een ultrasoon dissector, bij open chirurgie	U	492	
	De verstrekkingen 715470–715481, 715492–715503, 715514–715525, 715536–715540, 715551–715562 en 715573-715584 zijn niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 730376-730380, 730391-730402, 730413-730424, 730435-730446, 730450-730461 en 730472-730483."					
	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i>					
	"Categorie 2b:"					
	730494	730505	<i>Geschrapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
	730516	730520	<i>Geschrapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
	730531	730542	<i>Geschrapt door K.B. 2.4.2009 (in werking 1.6.2009)</i>			
"	730553	730564	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 255872 - 255883	U	120	
	730575	730586	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 255894 - 255905	U	120	"

officieuze coördinatie

		<i>"K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)</i>			
"	720532	720543	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254752-254763	U	120
	720554	720565	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254774-254785	U	120
	720576	720580	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254796-254800	U	120
	720591	720602	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254811-254822	U	120
	720613	720624	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254833-254844	U	143
	720635	720646	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254855-254866	U	143
	720650	720661	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258753-258764	U	172
	720672	720683	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 245055-245066	U	190
	720694	720705	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254870-254881	U	244
	720716	720720	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254892-254903	U	240
	720731	720742	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254914-254925	U	120
	720753	720764	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 254936-254940	U	134
	720775	720786	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258635-258646	U	22
	720790	720801	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258650-258661	U	32
	720812	720823	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258672-258683	U	32
	720834	720845	Geheel van medische hulpmiddelen gebruikt tijdens de verstrekking 258731-258742	U	22 "
		<i>"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)</i>			
"	715175	715186	Tracheacanule met distale of proximale extensie, accessoires inbegrepen, per stuk	U	80

Het forfait kan maximum viermaal per kalenderjaar aangerekend worden.

	715201	Eén of verschillende canule(s) in synthetisch materiaal van dezelfde lengte, accessoires inbegrepen, onafhankelijk van de plaatsingstechniek, geheel van het materiaal	U	90	
		Het forfait kan maximum tweemaal per hospitalisatie aangerekend worden, voor zover dat de tweede reeks canules niet van dezelfde maat is als die van het eerste forfait.			
	715212	Tracheacanule zonder distale of proximale extensie : met of zonder ballon, gevensterd of niet, gewapend of niet, accessoires inbegrepen (interne canule, borstel, obturator, stop), per stuk	U	45	
		Het forfait kan maximum viermaal per kalenderjaar aangerekend worden.			
	715234 715245	Tracheacanule in zilver, per stuk	U	300	
		Het forfait kan slechts eenmaal per kalenderjaar aangerekend worden."			
		"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) "E. UROLOGIE EN NEFROLOGIE"			
		"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) "Categorie 1b:"			
"	730590 730601	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242712 - 242723 via endoscopische weg	U	404	
	730612 730623	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242712 - 242723 bij open chirurgie	U	404	
	730634 730645	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432073 - 432084 via endoscopische weg	U	228	"
	730656 730660	<i>Geschrapt door K.B. 28.9.2006 (in werking 1.12.2006)</i>			
	730671 730682	<i>Geschrapt door K.B. 28.9.2006 (in werking 1.12.2006)</i>			
"	730693 730704	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262371 - 262382 via endoscopische weg	U	184	
	730715 730726	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260433 - 260444 bij open chirurgie	U	482	
	730730 730741	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261752 - 261763 bij open chirurgie	U	299	"

"	730752	730763	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261634 - 261645 via endoscopische weg	U	830	"
"	730774	730785	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262334 - 262345 bij open chirurgie	U	745	"
"	730796	730800	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261656 - 261660 via endoscopische weg	U	830	"
"	730811	730822	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261671 - 261682 via endoscopische weg	U	550	"
"	694610	694621	"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261796 - 261800 via endoscopische weg	U	645	
	694632	694643	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260094 - 260105 via endoscopische weg	U	167	"
"	699510	699521	"K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006) Lus voor het endoscopisch verwijderen van obstructief weefsel en tumoren van de urogenitale tractus, gebruikt bij de verstrekkingen 260315-260326, 260470-260481, 261391-261402 of 261553-261564	U	40	
	699532	699543	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261752-261763 via endoscopische weg	U	469	
	699554	699565	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262334-262345 via endoscopische weg	U	800	
	699576	699580	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260433-260444 via endoscopische weg	U	800	
	699591	699602	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260072-260083 via endoscopische weg	U	224	

699613	699624	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260234-260245 via endoscopische weg	U	224
699635	699646	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260212-260223 via endoscopische weg	U	167
699650	699661	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 262010-262021 via endoscopische weg	U	378
699672	699683	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260190-260201 via endoscopische weg	U	167
699694	699705	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261376-261380 via endoscopische weg	U	436
699716	699720	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261693-261704 via endoscopische weg	U	830
699731	699742	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261715-261726 via endoscopische weg	U	225
699753	699764	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 260411-260422 via endoscopische weg	U	800 "
		<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i>		
		"Categorie 2a :"		
684132	684143	<i>Geschrapd door K.B. 28.9.2006 (in werking 1.12.2006)</i>		
		<i>"K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)</i>		
		"Categorie 2b :		
699775	699786	Geheel van materiaal gebruikt tijdens de percutane behandeling van nierstenen en ureterobstructie	U	180
699790	699801	Geheel van materiaal gebruikt voor het aanleggen van een percutane nefrostomie	U	180
		De verstrekking 699775-699786 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekking 699790-699801.		
699812	699823	Geheel van materiaal gebruikt tijdens diagnostische ureteroscopie	U	120

	699834	699845	Set voor percutaan plaatsen of vervangen van een suprapubische blaaskatheter	U	30	
	699856	699860	Materiaal gebruikt voor urodynamisch onderzoek, gebruikt tijdens de verstrekking 261951-261962, 261973-261984 of 261995-262006	U	60	"
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) "F. HEELKUNDE OP HET ABDOMEN EN PATHOLOGIE VAN HET SPIJSVERTERINGSSTELSEL"			
			"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) "Categorie 1a :"			
	733095	733106	Geschrapd door K.B. 22.11.2006 (in werking 1.2.2007)			
			"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)			
"	682570	682581	Geheel van materiaal voor het plaatsen van een gastrostomiesonde, inclusief de gastrostomiesonde, gebruikt tijdens de verstrekking 355950-355961	U	80	
	682592	682603	Jejunale sonde	U	22	"
			"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)			
"	733110	733121	Gastric button	U	160	
	733132	733143	Vervanggastrostomiesonde	U	20	"
			"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) "Categorie 1b:"			
			"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)			
"	730833	730844	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228174 - 228185 bij open chirurgie	U	579	
	730855	730866	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228174 - 228185 via endoscopische weg	U	1121	
	730870	730881	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243110 - 243121 bij open chirurgie	U	409	
	730892	730903	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243110 - 243121 via endoscopische weg	U	674	
	730914	730925	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242056 - 242060 bij open chirurgie	U	95	
	730936	730940	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242056 - 242060 via endoscopische weg	U	95	

	730951	730962	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242012 - 242023 bij open chirurgie	U	95	
	730973	730984	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242012 - 242023 via endoscopische weg	U	95	
	730995	731006	<i>Geschrapd door K.B. 14.3.2005 (in werking 1.4.2005)</i>			
	731010	731021	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242034 - 242045 via endoscopische weg	U	542	"
"	731032	731043	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243353 - 243364 via endoscopische weg	U	185	"
"	731054	731065	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242631 - 242642 via endoscopische weg	U	639	"
"	731076	731080	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473690 - 473701 via endoscopische weg	U	258	
	731091	731102	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473830 - 473841 via endoscopische weg	U	430	"
	731113	731124	<i>Geschrapd door K.B. 10.9.2009 (in werking 1.11.2009)</i>			
"	715013	715024	<i>"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i> Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 473712-473723 via endoscopische weg, zonder gebruik van dilatatieballon	U	357	
	715035	715046	Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 473712 - 473723 via endoscopische weg, met inbegrip van de gebruikte dilatatieballon	U	586	"
"	731135	731146	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473270 - 473281 via endoscopische weg	U	95	"
"	731150	731161	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 473771 - 473782 via endoscopische weg	U	120	"

"	731172	731183	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens een gastro- enterologisch onderzoek gepaard gaande met een echo- endoscopie en punctie	U	114	
			De verstrekkingen 731076 - 731080, 731091 - 731102 en 731113 - 731124 zijn onderling niet cumuleerbaar. De verstrekkingen 731150 - 731161 en 731172 - 731183 zijn onderling niet cumuleerbaar.			
	731194	731205	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244775 - 244786 via endoscopische weg	U	299	
	731216	731220	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241290 - 241301 via endoscopische weg	U	346	"
"	731231	731242	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241312 - 241323 via endoscopische weg	U	368	"
"	731253	731264	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241334 - 241345 via endoscopische weg	U	264	"
"	731275	731286	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243014 - 243025 via endoscopische weg	U	1624	
	731290	731301	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243014 - 243025 bij open chirurgie	U	228	
	731312	731323	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243036 - 243040 via endoscopische weg	U	1624	
	731334	731345	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243036 - 243040 bij open chirurgie	U	456	
	731356	731360	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243051 - 243062 via endoscopische weg	U	1624	
	731371	731382	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243051 - 243062 bij open chirurgie	U	456	

731393	731404	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243073 - 243084 via endoscopische weg	U	1561
731415	731426	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243073 - 243084 bij open chirurgie	U	418
731430	731441	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241474 - 241485 via endoscopische weg	U	342
731452	731463	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241474 - 241485 bij open chirurgie	U	342
731474	731485	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241614 - 241625 via endoscopische weg	U	342
731496	731500	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241614 - 241625 bij open chirurgie	U	342
731511	731522	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242491 - 242502 via endoscopische weg	U	160
731533	731544	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242491 - 242502 bij open chirurgie	U	160
731555	731566	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244156 - 244160 via endoscopische weg	U	342
731570	731581	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244156 - 244160 bij open chirurgie	U	342
731592	731603	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241054 - 241065 via endoscopische weg	U	1417
731614	731625	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241054 - 241065 bij open chirurgie	U	418
731636	731640	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243331 - 243342 via endoscopische weg	U	166

731651	731662	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244053 - 244064 via endoscopische weg	U	1103
731673	731684	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244053 - 244064 bij open chirurgie	U	190
731695	731706	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241533 - 241544 via endoscopische weg	U	185
731710	731721	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244016 - 244020 via endoscopische weg	U	998
731732	731743	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243235 - 243246 via endoscopische weg	U	1186
731754	731765	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243235 - 243246 bij open chirurgie	U	294
731776	731780	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243272 - 243283 via endoscopische weg	U	1123
731791	731802	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243272 - 243283 bij open chirurgie	U	1123
731813	731824	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228012 - 228023 via endoscopische weg	U	484
731835	731846	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228012 - 228023 bij open chirurgie	U	484
731850	731861	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241415 - 241426 bij open chirurgie	U	484
731872	731883	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241430 - 241441 bij open chirurgie	U	484
731894	731905	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241452 - 241463 bij open chirurgie	U	696
731916	731920	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241452 - 241463 via endoscopische weg	U	2100

731931	731942	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241555 - 241566 bij open chirurgie	U	368	
731953	731964	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243176 - 243180 via endoscopische weg	U	1103	
731975	731986	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243176 - 243180 bij open chirurgie	U	181	
731990	732001	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244031 - 244042 via endoscopische weg	U	1624	
732012	732023	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244031 - 244042 bij open chirurgie	U	514	
732034	732045	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244716 - 244720 via endoscopische weg	U	359	
732056	732060	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244753 - 244764 via endoscopische weg	U	1852	
732071	732082	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244753 - 244764 bij open chirurgie	U	895	
732093	732104	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242115 - 242126 via endoscopische weg	U	851	
732115	732126	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242115 - 242126 bij open chirurgie	U	851	
732130	732141	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242690 - 242701 via endoscopische weg	U	433	
732152	732163	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243250 - 243261 via endoscopische weg	U	342	
732174	732185	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244554 - 244565 bij open chirurgie	U	396	"
"	733014	733025 "K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 12.11.2008" (in werking 1.2.2009) Lus voor het endoscopisch verwijderen van poliepen of nodulaire letsels in de gastro-intestinale tractus, gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 473955-473966, 473211-473222, 473756-473760, 473793-473804 of 472570-472581	U	20	"

"	733036	733040	<i>"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)</i> Tang voor het endoscopisch nemen van een biopsie in de gastro-intestinale tractus gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472356 - 472360, 472415 - 472426, 472452 - 472463, 472555 - 472566, 472570 - 472581, 473056 - 473060, 473093 - 473104, 473130 - 473141, 473174 - 473185, 473211 - 473222, 473432 - 473443, 473756 - 473760 of 473793 - 473804	U	15	"
"	733154	733165	<i>"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Naald voor het injecteren van scleroserende agentia gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472555 - 472566, 472570 - 472581, 473211 - 473222, 473270 - 473281, 473675 - 473686, 473756 - 473760 of 473771 - 473782	U	15	"
"	733176	733180	<i>("K.B. 12.1.2005" + "K.B. 10.2.2008") (in werking 1.4.2008) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i> Eén of meerdere endoscopisch gebruikte ballon(nen) voor de behandeling van stricturen en stenosen in de gastro-intestinale tractus, gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472091-472102 of 473815-473826	U	190	"
"	733213	733224	<i>"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Cysto-enterostomieset of cystogastrostomieset gebruikt tijdens de verstrekking 473911 - 473922	U	285	"
"	733235	733246	<i>"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)</i> Cytologieborstel gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 472356 - 472360, 473056 - 473060, 473734 - 473745, 473093 - 473104, 473690 - 473701 of 473712 - 473723	U	15	"
"	694654	694665	<i>"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242292 - 242303 via endoscopische weg	U	766	
	694676	694680	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242292 - 242303 bij open chirurgie	U	375	
	694691	694702	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243611 - 243622 via endoscopische weg	U	167	
	694713	694724	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 240516 - 240520 via endoscopische weg	U	203	
	694735	694746	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 240494 - 240505 via endoscopische weg	U	203	
	694750	694761	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 244193 - 244204 via endoscopische weg	U	573	

	694772	694783	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243751 - 243762 via endoscopische weg	U	809	
	694794	694805	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243751 - 243762 bij open chirurgie	U	375	"
	694816	694820	<i>Geschrapd door K.B. 6.3.2007 (in werking 1.5.2007)</i>			
"	694831	694842	<i>"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242336 - 242340 via endoscopische weg	U	766	
	694853	694864	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242336 - 242340 bij open chirurgie	U	375	
	694875	694886	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243191 - 243202 via endoscopische weg	U	167	
	694890	694901	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242373 - 242384 via endoscopische weg	U	167	
	733515	733526	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 243773 - 243784 via endoscopische weg	U	900	
	733530	733541	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242314 - 242325 via endoscopische weg	U	766	
	733552	733563	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 242314 - 242325 bij open chirurgie	U	375	"
"	693733	693744	<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241776-241780 bij open chirurgie	U	600	
	693755	693766	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241791-241802 via endoscopische weg	U	1750	
	693770	693781	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241813-241824 via endoscopische weg	U	350	
	693792	693803	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241835-241846 bij open chirurgie	U	600	

	693814	693825	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 241850-241861 via endoscopische weg	U	2100	"
"	683550	683561	<i>"K.B. 30.3.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Geheel van gebruiksmateriaal inclusief de eventueel gebruikte hemostase clip gebruikt tijdens de verstrekking 473970-473981 via endoscopische weg	U	250	"
"	687315	687326	<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> "Categorie 2a :" <i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Transendoscopische ballonkatheter type Fogarty voor galsteenextractie	U		"
"	733051	733062	<i>"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)</i> Materiaal voor percutane leverbiopsie gebruikt tijdens de verstrekking 355751 - 355762	U	20	
	733073	733084	Geheel van materiaal voor het nemen van een leverbiopsie via een transjugulaire katheterisatie, gebruikt tijdens de verstrekking 473410 - 473421	U	250	
	733191	733202	Categorie 2b : Sonde voor het meten van de zuurtegraad, gebruikt tijdens de verstrekking 473594 - 473605	U	45	"
"	699871	699882	<i>"K.B. 13.4.2008" (in werking 1.7.2008)</i> Endoscopische videocapsule gebruikt tijdens de verstrekking 473933-473944	U	600	"
"	733272	733283	<i>"K.B. 21.1.2009" (in werking 1.5.2009)</i> Sonde voor het meten van de zuurtegraad en de impedantie, gebruikt tijdens de verstrekking 474670-474681	U	149	"
			<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> "G. HEELKUNDE OP DE THORAX EN CARDIOLOGIE"			
			<i>"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)</i> "Categorie 1a :"			
"	687271	687282	<i>"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implantaten ter fixatie van vena saphena magna aan aorta tijdens de verstrekking 229633-229644	U	300	"
			<i>"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004) + "K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)</i> "Deze verstrekking mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 687536 - 687540, 687551 - 687562, 612894 - 612905 en 687293 - 687304."			
"	732196	732200	<i>"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> "Categorie 1b:" <i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227194 - 227205 met sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	271	

732211	732222	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227231 - 227242 met sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	271	
732233	732244	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227253 - 227264 met sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	271	
732255	732266	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227253 - 227264 zonder sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	304	
		De verstrekking 732233 - 732244 mag niet worden gecumuleerd met de verstrekking 732255 - 732266.			
732270	732281	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227216 - 227220 met sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	271	
732292	732303	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227216 - 227220 zonder sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	304	
		De verstrekking 732270 - 732281 mag niet worden gecumuleerd met de verstrekking 732292 - 732303."			
"	732314	732325	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 21.1.2005" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)		
	732314	732325	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227452 - 227463 zonder sectie van de bronchus, bij open chirurgie	U	304 "
	732336	732340	<i>Geschrapt door K.B. 3.5.2006 (in werking 1.8.2006)</i>		
	732351	732362	<i>Geschrapt door K.B. 3.5.2006 (in werking 1.8.2006)</i>		
	732373	732384	<i>Geschrapt door K.B. 3.5.2006 (in werking 1.8.2006)</i>		
	732395	732406	<i>Geschrapt door K.B. 3.5.2006 (in werking 1.8.2006)</i>		
"	732410	732421	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)		
	732410	732421	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227253 - 227264 via endoscopische weg	U	920 "
"	732432	732443	"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)		
	732432	732443	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 226936 - 226940 via endoscopische weg	U	158 "
	732454	732465	<i>Geschrapt door K.B. 20.9.2009 (in werking 1.12.2009)</i>		
	732476	732480	<i>Geschrapt door K.B. 20.9.2009 (in werking 1.12.2009)</i>		
	732491	732502	<i>Geschrapt door K.B. 20.9.2009 (in werking 1.12.2009)</i>		

"	732513	732524	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228196 - 228200 via endoscopische weg	U	325	
	732535	732546	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227334 - 227345 via endoscopische weg	U	114	
	732550	732561	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227533 - 227544 via endoscopische weg	U	842	
	732572	732583	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227533 - 227544 bij open chirurgie	U	211	
	732594	732605	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229574 - 229585 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van de arteria mammaria	U	701	
	732616	732620	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257235 - 257246 via endoscopische weg	U	526	
	732631	732642	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 257235 - 257246 bij open chirurgie	U	119	"
"	732911	732922	<i>"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229633 - 229644 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
	694912	694923	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228115 - 228126 via endoscopische weg	U	598	
	694934	694945	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 228115 - 228126 bij open chirurgie	U	375	
	694956	694960	<i>Geschrapt door K.B. 16.3.2006 (in werking 1.6.2006)</i>			
	733574	733585	Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227275 - 227286 bij open chirurgie	U	362	"
"	682533	682544	<i>"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227570-227581 via endoscopische weg, bij een éénzijdige vermindering van het longvolume	U	1986	

	682555	682566	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227570-227581 bij open chirurgie, bij een éézijdige vermindering van het longvolume	U	1986	"
"	735475	735486	<i>"K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227592-227603 bij open chirurgie	U	102	
	735490	735501	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227614-227625 bij open chirurgie	U	102	
	735512	735523	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227636-227640 bij open chirurgie	U	102	
	735534	735545	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227651-227662 bij open chirurgie	U	102	
	735556	735560	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227673-227684 bij open chirurgie	U	102	
	735571	735582	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227695-227706 bij open chirurgie	U	102	
	735593	735604	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227710-227721 bij open chirurgie	U	158	
	735615	735626	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227732-227743 bij open chirurgie	U	92	
	735630	735641	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227754-227765 bij open chirurgie	U	92	
	735652	735663	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227776-227780 bij open chirurgie	U	102	
	735674	735685	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227791-227802 bij open chirurgie	U	102	
	735696	735700	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227813-227824 bij open chirurgie	U	158	
	735711	735722	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227835-227846 bij open chirurgie	U	102	

	735733	735744	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227850-227861 bij open chirurgie	U	92	
	735755	735766	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227872-227883 bij open chirurgie	U	92	
	735770	735781	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 227894-227905 bij open chirurgie	U	102	"
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)			
			"Categorie 2a:"			
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)			
"	687514	687525	Elektrodekatheter(s), intracavitair of in de slokdarm, voor tijdelijk elektrosystolisch stimuleren van het hart	U	61	"
			"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)			
"	687256	687260	Elektrodekatheter(s), epicardiaal voor tijdelijk postoperatief elektrosystolisch stimuleren van het hart	U	22	"
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)			
"	687536	687540	Disposable cardiotoomieset met membraanoxygenator bij extracorporale circulatie, ongeacht het aantal samenstellende elementen vanaf de 7e verjaardag.	U	918	
	687551	687562	Disposable cardiotoomieset met membraanoxygenator bij extracorporele circulatie, ongeacht het aantal samenstellende elementen, tot de 7e verjaardag.	U	1210	"
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)			
"	687573	687584	Disposable drainagesysteem van de thorax (pericard, pleura, mediastinum) met minstens drie kamers per stuk.	U	55	"
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)			
			"De verstrekking 687573 - 687584 mag worden gecumuleerd met de verstrekkingen 687536 - 687540 en 687551 - 687562."			
	687595	687606	Geschrapt door het K.B. 4.5.2004 (in werking 1.7.2004)			
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004) + "K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007)			
"	687610	687621	Geheel van het materiaal voor autotransfusie met behulp van een cellsaving-systeem gebruikt bij een majeure neurochirurgische, thoracale, vasculaire, orthopedische of abdominale ingreep met ernstig bloedverlies	U	175	"

			<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> "De verstrekking 687595 - 687606 mag niet worden gecumuleerd met de verstrekking 687610 - 687621."			
"	687632	687643	<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)</i> Dispositief voor tijdelijke ventriculaire assistentie door gebruik van het principe van aortische contrapulsatie	U	1300	"
"	687654	687665	<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Disposable onderdelen van pompsystemen gebruikt ter ondersteuning van de deficiënte hartfunctie	U		"
"	687676	687680	<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)</i> Thermodilutiekatheter voor manuele bolusmeting van hartdebiet	U	103	"
"	697830	697841	<i>"K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)</i> Thermodilutiekatheter voor continue meting van hartdebiet, met eventuele meting van veneuze saturatie en/of einddiastolisch volume	U	150	"
"	687691	687702	<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Katheter voor endomyocardiale biopsie langs veneuze weg	U		
	687713	687724	Gebruik van één of meerdere ablatiekatheters naar aanleiding van de verstrekking 589315 - 589326	U		"
"	687455	687466	<i>"K.B. 15.10.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Systeem voor myocardweefselstabilisatie gebruikt tijdens de verstrekkingen 229014 - 229025, 229515 - 229526, 229574 - 229585 en 229633 - 229644, ongeacht het aantal samenstellende elementen	U	900	"
			<i>"K.B. 8.12.2006" (in werking 1.2.2007)</i> "De verstrekking 687455 - 687466 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 687536-687540, 687551-687562 en 612894 - 612905."			
"	687956	687960	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Biopsiekatheter naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 476652 - 476663	U	600	"
"	689754	689765	<i>"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.12.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Arteriële canule met endovasculaire ballonocclusie, ongeacht het aantal samenstellende elementen	U	1600	
	689776	689780	Veneuze drainage met selectieve lediging van arteria pulmonalis en sinus coronarius, ongeacht het aantal samenstellende elementen	U	800	"
"	687293	687304	<i>"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004) + "K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006)</i> Tijdelijk proximaal afsluitingssysteem voor het maken van een CABG-anastomose op de aorta zonder afklemming gebruikt tijdens de verstrekking 229633-229644	U	200	"

			<i>"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004) + "K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)</i>			
			<i>"Deze verstrekking mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 687536 - 687540, 687551 - 687562, 612894 - 612905 en 687271 - 687282."</i>			
"	687470	687481	<i>"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Lasersheath en bijhorende naalden gebruikt tijdens de verstrekking 229655-229666	U	2000	"
"	688170	688181	<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Extractiemateriaal gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589433 - 589444	U	300	"
"	697572	697583	<i>"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.11.2007)</i> Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589492-589503	U	1210	
	697594	697605	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589514-589525	U	1838	
	697616	697620	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589536-589540	U	2187	
	697631	697642	Geheel van katheters en toebehoren gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589551-589562	U	2668	
	697653	697664	Bijkomende katheter gebruikt voor een driedimensioneel navigatiesysteem dat fluoroscopie deels vervangt, tijdens verstrekkingen 589536-589540 en 589551-589562	U	726	
			De verstrekkingen 697572-697583, 697594-697605, 697616-697620 en 697631-697642 zijn onderling niet cumuleerbaar."			
"	691876	691880	<i>"K.B. 19.3.2009" (in werking 1.6.2009)</i> Hulpmiddel ter bepaling van het gewenste linker ventrikelvolume ter gelegenheid van het operatief remoduleren van het linker ventrikel naar aanleiding van de verstrekking 229014-229025, 229515-229526, 229530-229541, 229574-229585, 229596-229600 of 229611-229622	U	780	"
"	697896	697900	<i>"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009) + Erratum B.S. 25.5.2009</i> Geheel van het gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal voor het plaatsen van een extra corporele membraan oxygenatie (ECMO) systeem met een diffusie membraan voor langdurige ventilatie en circulatie assistentie ongeacht de toegangsweg, tot de tweede verjaardag	U	1400	
	697911	697922	Geheel van het gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal voor het plaatsen van een extra corporele membraan oxygenatie (ECMO) systeem met een diffusie membraan voor langdurige ventilatie en circulatie assistentie ongeacht de toegangsweg, vanaf de tweede verjaardag	U	1000	"

		<i>"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i>			
		"Categorie 2b :			
694536	694540	Gebruik van radiofrequente catheters bij endoscopische ablatie van levertumoren	U	847	"
		<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i>			
		"H. BLOEDVATENHEELKUNDE"			
		<i>"K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006)</i>			
		"Categorie 1b :			
693630	693641	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 235115-235126 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
693652	693663	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 235211-235222 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
693674	693685	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 237090-237101 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
693696	693700	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 237171-237182 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
732336	732340	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229014-229025 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
732351	732362	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229515-229526 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
732373	732384	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229574-229585 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	
732395	732406	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 229611-229622 via endoscopische weg, met endoscopisch preleveren van vena saphena magna	U	333	"
		<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i>			
		"Categorie 2a :"			
		<i>"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)</i>			
"	688015	688026	Sonde van het type Fogarty voor embolectomie, per stuk	U	73

	688030	688041	Sonde van het type Fogarty voor thrombectomie, per stuk	U	116	"
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) "Dilatatiekatheter:"			
	688052	688063	Geschrapd door K.B. 7.9.2003 (in werking 1.11.2003)			
	688074	688085	Geschrapd door K.B. 3.8.2007 (in werking 1.10.2007)			
			"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)			
"	688096	688100	Gebruik van embolisatiemateriaal naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589116 - 589120 inclusief het materiaal gebruikt tijdens de testprocedure	U		
	688111	688122	Embolisatiekatheter en -materiaal naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589131 - 589142	U	650	
	688133	688144	Embolisatiekatheter en -materiaal naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589411 - 589422	U	300	
	688155	688166	Gebruik van één of meer katheters naar aanleiding van het verrichten van de verstrekking 589175 - 589186	U	350	
	688192	688203	Gebruik van één of meer dilatatiekatheters voor endoluminale klepplastiek tijdens de verstrekking 589190 - 589201	U		"
	688214	688225	Geschrapd door K.B. 3.8.2007 (in werking 1.10.2007)			
			"K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)			
"	688236	688240	Tweewegdraineersonde gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 589234 - 589245	U	100	"
			"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)			
"	687890	687901	Geheel van materiaal voor het verrichten van een percutane coronaire interventie zonder stent naar aanleiding van de verstrekking 589013 - 589024	U	1307	"
			"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008) "De verstrekking 687890-687901 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 687875-687886 van artikel 35."			
			"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)			
"	687912	687923	Geheel van materiaal nodig voor het meten van een coronaire fraction flow reserve door middel van druk- of flowmeting	U	339	"
			"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)			
"	683734	683745	Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij revascularisatie van de onderste ledematen, aorto-iliacaal, femoraal, (infra)popliteaal niveau	U	450	"

			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 683734-683745 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715595-715606, 715610-715621, 715654-715665, 683616-683620, 683756-683760 en 683631-683642."	
"	683756	683760	<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Geheel van dilatatie- en revascularisatiemateriaal gebruikt bij infrapopliteale revascularisatie voor critical limb ischemia bij patiënten met niet helende ulceratieve wonden of nachtelijke rustpijn, met lasertechniek	U 1650 "
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 683756-683760 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715595-715606, 715610-715621, 715654-715665, 688155-688166, 683734-683745, 683616-683620 en 683631-683642."	
"	683771	683782	<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij revascularisatie van een arterie aan de contralaterale zijde of van een andere anatomische as, met uitzondering van de carotisbloedvaten	U 250 "
			<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) + "K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> "De verstrekking 683771-683782 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 715632-715643 en 683653-683664."	
"	683793	683804	<i>"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)</i> Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij veneuze revascularisatie	U 350
			De verstrekking 683793-683804 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 683675-683686."	
"	715654	715665	<i>"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)</i> Geheel van dilatatiemateriaal gebruikt bij revascularisatie van renale, mesenteriale en supra aortische bloedvaten, met uitzondering van carotisbloedvaten	U 450
			De verstrekking 715654-715665 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 683616-683620, 683631-683642, 715595-715606, 715610-715621, 683734-683745 en 683756-683760."	
			<i>"K.B. 20.3.2001" (in werking 1.5.2001) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> "I. GYNECOLOGIE, PLASTISCHE EN RECONSTRUCTIEVE HEELKUNDE"	
			<i>"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> "Categorie 1b:"	
"	732653	732664	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432655 - 432666 via endoscopische weg	U 257
	732675	732686	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432670 - 432681 via endoscopische weg	U 542

732690	732701	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432736 - 432740 via endoscopische weg	U	542	
732712	732723	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432596 - 432600 via endoscopische weg	U	223	
732734	732745	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432633 - 432644 via endoscopische weg	U	223	
732756	732760	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432552 - 432563 via endoscopische weg	U	223	
732771	732782	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432574 - 432585 via endoscopische weg	U	223	
732793	732804	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432611 - 432622 via endoscopische weg	U	223	
732815	732826	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 261236 - 261240 via endoscopische weg	U	171	
732830	732841	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432530 - 432541 via endoscopische weg	U	68	
732852	732863	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 431336 - 431340 via endoscopische weg	U	542	
732874	732885	Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 431351 - 431362 via endoscopische weg	U	753	"
"	732896	<i>"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 432692 - 432703 via endoscopische weg	U	105	"
"	733596	<i>"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)</i> Geheel van gebruiksmateriaal en van implanteerbaar materiaal gebruikt tijdens de verstrekking 431373 - 431384 via endoscopische weg	U	573	"

		"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)			
		"Categorie 2a :			
"	688472	"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 21.9.2004" (in werking 1.11.2004) + "K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007) Geheel van materiaal , met uitzondering van de clip, aangewend ter gelegenheid van de verstrekking 355670 - 355681, bij een directionele vacuümgeassisteerde biopsie van de borstklier, uitgevoerd onder begeleiding van echografie, stereo-tactische mammografie of magnetische resonantie	U	215	"
"	688494	"K.B. 21.9.2004" (in werking 1.11.2004) Clip gebruikt in combinatie met de verstrekking 688472	U	80	"
		"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) "J. PNEUMOLOGIE EN ADEMHALINGSSTELSEL :			
		Categorie 1b :			
	733250 733261	Cytologieborstel gebruikt tijdens één van de verstrekkingen 471715 - 471726 of 471730 - 471741	U	15	"
"	733294 733305	"K.B. 16.1.2009" (in werking 1.3.2009) Geheel van gebruiksmateriaal gebruikt tijdens de verstrekking 471855-471866	U	142	"
		"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) "§ 2. De in § 1 bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed indien ze door een geneesheer-specialist zijn voorgeschreven."			
		"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) "§ 3. Algemene bepalingen en aannemingscriteria			
		<u>1. Definitie van een invasief medisch hulpmiddel</u> Met het oog op de toepassing van dit artikel dient onder de termen «invasief medisch hulpmiddel» te worden verstaan : elk instrument, toestel of apparaat, elke stof of elk ander artikel alleen of in combinatie gebruikt, met inbegrip van de software nodig voor de goede werking ervan, en door de fabrikant bestemd om uitsluitend bij de mens voor de volgende doeleinden te worden aangewend: -diagnose, preventie, bewaking, behandeling of verlichting van ziekten, -diagnose, bewaking, behandeling, verlichting of compensatie van verwondingen of een handicap, -onderzoek naar of vervanging of wijziging van de anatomie of van een fysiologisch proces, waarbij de belangrijkste beoogde werking in of aan het menselijk lichaam niet met farmacologische of immunologische middelen of door metabolisme wordt bereikt, maar wel door dergelijke middelen kan worden ondersteund. Het invasief medisch hulpmiddel dringt gedurende de beoogde tijdsduur gedeeltelijk of volledig in het lichaam binnen ofwel door een chirurgische ingreep ofwel door een natuurlijke lichaamsopening ofwel door het lichaamsoppervlak heen."			

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"2. De categorieën van invasieve medische hulpmiddelen"

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003)

"-Categorie 1a: Endoscopisch en/of viscerosynthesemateriaal.

-Categorie 1b: Endoscopisch en/of viscerosynthesemateriaal met een beperkte vergoeding :

Endoscopisch en/of viscerosynthesemateriaal die in functie van de noodwendigheden van hun gebruik bij medische behandelingen en van de beschikbare financiële middelen wordt opgenomen voor een beperkte vergoeding van de aangenomen U-waarde.

-Categorie 2a: Elk invasief medisch hulpmiddel niet beoogd door de andere categorieën.

-Categorie 2b: Elk invasief medisch hulpmiddel niet beoogd door de andere categorieën en met een beperkte vergoeding.

Invasief medisch hulpmiddel die in functie van de noodwendigheden van hun gebruik bij medische behandelingen en van de beschikbare financiële middelen wordt opgenomen voor een beperkte vergoeding van de aangenomen U-waarde."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"-Categorie 3: Invasief medisch hulpmiddel voor beperkte klinische toepassingen.

Elk invasief medisch hulpmiddel bestemd om ter beschikking van een geneesheer-specialist te worden gesteld, ten einde in een geschikt klinisch menselijk milieu gedurende een bepaalde evaluatieperiode en/of voor een bepaalde indicatie te worden gebruikt.

Het betreft hier een invasief medisch hulpmiddel waarvoor de Technische Raad voor Implantaten een evaluatieperiode van de vergoeding nodig acht.

3. Aannemingscriteria en -procedure

1. De gemotiveerde en gestructureerde aanvraag om aanneming voor de invasieve medische hulpmiddelen die niet overeenstemmen met een omschrijving van een verstrekking van § 1 van onderhavig artikel en voor de invasieve medische hulpmiddelen waarvoor lijsten van aangenomen producten, zoals voorzien in § 3, 3, 2, worden vastgesteld, wordt met een ter post aangetekende brief bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Technische Raad voor Implantaten - ingediend door de firma namens welke de aanneming wordt verzocht en die hierna de aanvrager zal worden genoemd.

Die indiening moet geschieden met een formulier verkrijgbaar bij voornoemde dienst, waarvan de verbintenisformule door de aanvrager behoorlijk is ingevuld, gedateerd en ondertekend. Het model van dit formulier is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op advies van de Technische raad voor implantaten.

Bij dit formulier wordt een bundel gevoegd dat per product de volgende elementen en documenten bevat:

- 1° het CE-certificaat en de notificatie bij de Minister tot wiens bevoegdheid Volksgezondheid behoort ;
- 2° de prijs van het invasief medisch hulpmiddel;
- 3° een model of een voorstelling van het invasief medisch hulpmiddel dat voor aanneming wordt voorgelegd en een gedetailleerde beschrijving;
- 4° de tekst met de gebruiksaanwijzing zoals die in de verpakking zal steken;
- 5° informatie over de bestaande klinische ervaring met het product in België.

Bij ontvangst van de aanvraag om aanneming gaat het Secretariaat van de Technische Raad voor Implantaten na of het ingediend dossier volledig is. Als het niet volledig is, stelt het Secretariaat binnen een gereede tijdsspanne na ontvangst van het dossier de aanvrager daarvan in kennis en vermeldt daarbij de ontbrekende inlichtingen.

Na ontvangst van het volledig dossier wordt dit doorgestuurd naar de Technische Raad voor Implantaten.

De Technische Raad is ten allen tijde gemachtigd om eender welke bijkomende inlichtingen te vragen die hij nodig acht.

2. De Technische Raad voor Implantaten brengt advies uit aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten-verzekeringsinstellingen. Die Commissie beslist over het doorsturen van dit advies aan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, met het oog op een eventuele inschrijving van het invasief medisch hulpmiddel op een lijst van aangenomen producten.

3. Wijzigingen betreffende een van de elementen opgesomd in punt 1 dienen onverwijld te worden medegedeeld aan de Dienst voor Geneeskundige Verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Technische Raad voor Implantaten - die de Technische Raad voor Implantaten hiervan in kennis stelt.

Voor de invasieve medische hulpmiddelen die niet meer overeenstemmen met de bepalingen van deze paragraaf kan de Technische Raad voor Implantaten ten allen tijde een gemotiveerd voorstel tot schrapping of herziening formuleren en overmaken aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten-verzekeringsinstellingen. Die Commissie beslist over het doorsturen van dit voorstel aan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"§ 4. Vergoedingscriteria"

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003)

"1. Voor de invasieve medische hulpmiddelen van de categorieën 1a , 1b , 2a en 2b , met uitzondering van de verstrekkingen vermeld onder § 5, kan een door Ons vast te stellen percentage van de tegemoetkoming voor de overeenstemmende verstrekking als veiligheidsgrens bepaald worden."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"Die hulpmiddelen, waarvan de verkoopprijs (aan het ziekenhuis), B.T.W. inbegrepen, de tegemoetkoming voor de overeenstemmende verstrekking met vorengenoemd percentage overschrijdt, zijn uitgesloten van een verzekeringstegemoetkoming."

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003)

"De percentages bedoeld in het eerste lid zijn in § 6 opgenomen."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003)

"2. Voor de verstrekkingen van de categorieën 1a , 1b , 2a en 2b die zijn opgenomen in § 5, moet de tegemoetkoming als een forfaitair bedrag worden beschouwd waarbij geen bijkomende bedragen mogen worden aangerekend aan de rechthebbende."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"3. Het Verzekeringscomité van de verzekering voor de geneeskundige verzorging kan, op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten, lijsten van aangenomen producten, zoals voorzien in § 3, 3, 2, van onderhavig artikel, opstellen."

"K.B. 19.4.2006" (in werking 1.8.2006)

"Voor de verstrekkingen opgenomen in § 6bis worden lijsten van aangenomen producten opgemaakt. Enkel de producten opgenomen in die lijsten komen in aanmerking voor verzekeringstegemoetkoming."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"4. Voor de invasieve medische hulpmiddelen van categorie 3 stelt de Technische Raad voor Implantaten de modaliteiten van de evaluatie, de vergoedingscriteria en het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor en maakt zijn voorstel over aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten-verzekeringstellingen die het na advies ter goedkeuring voorlegt aan het Verzekeringscomité."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"TOEPASSINGSREGELS"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"§ 5. Voor de volgende verstrekkingen moet de tegemoetkoming als een forfaitair bedrag worden beschouwd:"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"A. Orthopedie en traumatologie:"

"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)

"Categorie 2a

Gebruiksmateriaal voor kyphoplastie :
683012-683023."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2b:

Gebruiksmateriaal gebruikt tijdens arthroscopische ingrepen:
730015 - 730026, 730030 - 730041, 730052 - 730063, 730074 - 730085,
730096 - 730100, 730111 - 730122, 730133 - 730144, 730155 - 730166,
730170 - 730181, 730192 - 730203, 730214 - 730225, 730236 - 730240,
730251 - 730262, 730273 - 730284, 730295 - 730306, 730310 - 730321."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"B. Oftalmologie:"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2a:"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"Visco-elastische producten:

682393 - 682404, 682415 - 682426, 682430 - 682441, 682452 - 682463,
682474 - 682485, 682496 - 682500, 682511 - 682522."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)

"Medische hulpmiddelen gebruikt in oftalmologie :

697476-697480, 697491-697502, 697513-697524"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) +
"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"Medische hulpmiddelen:

730332 - 730343, 730354 - 730365, 697535 - 697546, 697550 - 697561,
740353-740364, 740375-740386, 740390-740401 en 740412-740423"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

"C. Neurochirurgie

Categorie 2a :

Toebehoren voor hydrocefaluskleppen :

683852-683863"

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)

"Diepe hersenstimulatie

680131-680142"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"D. Oto-rhino-laryngologie:

Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

730376 - 730380, 730391 - 730402, 730413 - 730424, 730435 - 730446,
730450 - 730461, 730472 - 730483."

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)

"715470-715481, 715492-715503, 715514-715525, 715536-715540,
715551-715562, 715573-715584"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"Categorie 2b:

Medische hulpmiddelen:

730553-730564, 730575-730586, 720532-720543, 720554-720565,
720576-720580, 720591-720602, 720613-720624, 720635-720646,
720650-720661, 720672-720683, 720694-720705, 720716-720720,
720731-720742, 720753-720764, 720775-720786, 720790-720801,
720812-720823 en 720834-720845"

"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"Categorie 2b :

Tracheacanules :

715175-715186, 715201, 715212, 715234-715245"

"K.B. 21.1.2005" (in werking 1.3.2004)

"E. Urologie en nefrologie :

"Categorie 1b :"

"K.B. 21.1.2005" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) +
"K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal :

730590 - 730601, 730612 - 730623, 730634 - 730645, 730693 - 730704,
730715 - 730726, 730730 - 730741, 730752 - 730763, 730774 - 730785,
730796 - 730800, 730811 - 730822, 694610 - 694621, 694632 - 694643,
699510 - 699521, 699532 - 699543, 699554 - 699565, 699576 - 699580,
699591 - 699602, 699613 - 699624, 699635 - 699646, 699650 - 699661,
699672 - 699683, 699694 - 699705, 699716 - 699720, 699731 - 699742 en
699753 - 699764"

"K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)

"Categorie 2b :

Medische hulpmiddelen :

699775-699786, 699790-699801, 699812-699823, 699834-699845,
699856-699860"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel:"

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)

"Categorie 1a :

682570 - 682581, 682592 - 682603, 733110 - 733121, 733132 - 733143"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) +
"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

730833 - 730844, 730855 - 730866, 730870 - 730881, 730892 - 730903,
730914 - 730925, 730936 - 730940, 730951 - 730962, 730973 - 730984,
731010 - 731021, 731032 - 731043, 731054 - 731065, 731076 - 731080,
731091 - 731102, 731135 - 731146, 731150 - 731161, 731194 - 731205,
731216 - 731220, 731231 - 731242, 731253 - 731264, 731275 - 731286,
731290 - 731301, 731312 - 731323, 731334 - 731345, 731356 - 731360,
731371 - 731382, 731393 - 731404, 731415 - 731426, 731430 - 731441,
731452 - 731463, 731474 - 731485, 731496 - 731500, 731511 - 731522,
731533 - 731544, 731555 - 731566, 731570 - 731581, 731592 - 731603,
731614 - 731625, 731636 - 731640, 731651 - 731662, 731673 - 731684,
731695 - 731706, 731710 - 731721, 731732 - 731743, 731754 - 731765,
731776 - 731780, 731791 - 731802, 731813 - 731824, 731835 - 731846,
731850 - 731861, 731872 - 731883, 731894 - 731905, 731916 - 731920,
731931 - 731942, 731953 - 731964, 731975 - 731986, 731990 - 732001,
732012 - 732023, 732034 - 732045, 732056 - 732060, 732071 - 732082,
732093 - 732104, 732115 - 732126, 732130 - 732141, 732152 - 732163,
732174 - 732185, 694654 - 694665, 694676 - 694680, 694691 - 694702,
694713 - 694724, 694735 - 694746, 694750 - 694761, 694772 - 694783,
694794 - 694805, 694831 - 694842, 694853 - 694864, 694875 - 694886,
694890 - 694901, 733515 - 733526, 733530 - 733541, 733552 - 733563,
693733 - 693744, 693755 - 693766, 693770 - 693781, 693792 - 693803 en
693814 - 693825."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) +
"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 10.2.2008" (in werking 1.4.2008) +
"K.B. 30.3.2009" (in werking 1.6.2009) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)

"Gebruiksmateriaal:

731172 - 731183, 733014 - 733025, 733036 - 733040, 733154 - 733165,
733176 - 733180, 733213 - 733224, 733235 - 733246, 683550 - 683561,
715013-715024 en 715035-715046"

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)

"Categorie 2a :

733051 - 733062, 733073 - 733084

Categorie 2b :

733191 - 733202"

"K.B. 13.4.2008" (in werking 1.7.2008)

"Videocapsule :

699871-699882"

"K.B. 21.1.2009" (in werking 1.5.2009)

"733272-733283"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"G. Heelkunde op de thorax en cardiologie:"

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

"Categorie 1a:

Materiaal ter fixatie van vena saphena magna aan aorta :
687271 - 687282."

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) +
"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) + "K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006) +
"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

732196 - 732200, 732270 - 732281, 732211 - 732222, 732233 - 732244,
732292 - 732303, 732255 - 732266, 732314 - 732325, 732410 - 732421,
732432 - 732443, 732513 - 732524, 732535 - 732546, 732550 - 732561,
732572 - 732583, 732594 - 732605, 732616 - 732620, 732631 - 732642,
732911 - 732922, 694912 - 694923, 694934 - 694945, 733574 - 733585,
682533 - 682544, 682555 - 682566, 735475 - 735486, 735490 - 735501,
735512 - 735523, 735534 - 735545, 735556 - 735560, 735571 - 735582,
735593 - 735604, 735615 - 735626, 735630 - 735641, 735652 - 735663,
735674 - 735685, 735696 - 735700, 735711 - 735722, 735733 - 735744,
735755 - 735766 en 735770 - 735781."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2a:"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) +
"K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)

"687455 - 687466, 687536 - 687540, 687551 - 687562 en 687573 -
687584"

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

"Elektrodekatheter:

687514 - 687525 en 687256 - 687260

Materiaal voor autotransfusie:

687610 - 687621"

"K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)

"Dispositief voor tijdelijke ventriculaire assistentie:

687632-687643

Thermodilutiekatheter:

687676-687680, 697830-697841"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Biopsiekatheter:

687956 - 687960"

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

"Tijdelijk proximaal afsluitingssysteem voor het maken van een CABG-
anastomose op aorta zonder afklemming :

687293 - 687304."

"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Extractiemateriaal voor elektroden :

687470-687481, 688170-688181"

"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.11.2007)

"Materiaal voor elektrofysiologie :

697572-697583, 697594-697605, 697616-697620, 697631-697642,
697653-697664"

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)
"ECMO
697896 – 697900, 697911 - 697922"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"Categorie 2b :
694536 - 694540."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"H. Bloedvatenheelkunde :"

"K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006)
"Categorie 1b :
Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal :
693630-693641, 693652-693663, 693674-693685, 693696-693700,
732336-732340, 732351-732362, 732373-732384 et 732395-732406"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"Categorie 2a :"
"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)
"688015-688026 en 688030-688041"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) +
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) +
"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007)
"Dilatatiekatheters:
683734 - 683745, 683756 - 683760, 683771 - 683782, 683793 - 683804,
687890 - 687901, 688096 - 688100, 688111 - 688122, 688133 - 688144,
688155 - 688166, 688192 - 688203, 688236 - 688240."

"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)
"715654-715665"

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"Materiaal voor het meten van fraction flow reserve :
687912 - 687923"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"I. Gynecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"Categorie 1b:"
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)
"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:
732653 - 732664, 732675 - 732686, 732690 - 732701, 732712 - 732723,
732734 - 732745, 732756 - 732760, 732771 - 732782, 732793 - 732804,
732815 - 732826, 732830 - 732841, 732852 - 732863, 732874 - 732885,
732896 - 732900, 733596 - 733600."

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)
"J. Pneumologie en ademhalingsstelsel :

Categorie 1b :
"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 16.1.2009" (in werking 1.3.2009) +
Erratum B.S. 12.2.2009 + Erratum B.S. 5.3.2009
"733250-733261, 733294-733305"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003)
"§ 6. De veiligheidsgrens bedoeld in § 4, 1, wordt vastgesteld op:"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)
"- 0% voor de verstrekkingen :

C. Neurochirurgie

Categorie 2a :

698714-698725, 698736-698740, 698751-698762, 698773-698784,
698795-698806, 698810-698821, 698832-698843 en 698854-698865"

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.12.2003)
"- 40 % voor de verstrekkingen :

G. Heelkunde op de thorax en cardiologie :

Categorie 2a :

689754 - 689765 en 689776 - 689780"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +
"K.B. 21.9.2004" (in werking 1.11.2004)
"- 50 % voor de verstrekkingen :

I. Gynecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Categorie 2a :

688472, 688494."

"K.B. 19.3.2009" (in werking 1.6.2009)
"- 25 % voor de verstrekkingen :

G. Heelkunde op de thorax en cardiologie :

Categorie 2a :

691876-691880"

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.12.2003)

"§ 6bis. Een lijst, zoals bepaald in § 3, 3, 2, wordt voorzien voor de
volgende verstrekkingen :"

"K.B. 19.4.2006" (in werking 1.8.2006)
"B. Oftalmologie :

Categorie 2a :

682393-682404, 682415-682426, 682430-682441, 682452-682463,
682474-682485, 682496-682500, 682511-682522"

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)
"C. Neurochirurgie :

Categorie 2a :

698714-698725, 698736-698740, 698751-698762, 698773-698784,
698795-698806, 698810-698821, 698832-698843 en 698854-698865"

"K.B. 13.4.2008" (in werking 1.7.2008)

"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel :

Categorie 2b :

Videocapsule :

699871-699882"

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.12.2003)

"G. Heelkunde op de thorax en cardiologie :

Categorie 2a: "

"K.B. 19.3.2009" (in werking 1.6.2009)

"689754-689765, 689776-689780, 691876-691880"

"K.B. 19.4.2006" (in werking 1.8.2006) + Erratum B.S. 22.6.2006

"I. Gynecologie, plastische en reconstructieve heelkunde :

Categorie 2a :

688472"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"§ 7. De bepalingen betreffende de volgende verstrekkingen zijn van toepassing:"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"A. Orthopedie en traumatologie:"

"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)

"Categorie 2a

Gebruiksmateriaal voor kyphoplastie :

683012-683023."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2b:

Gebruiksmateriaal gebruikt tijdens arthroskopische ingrepen:
730015 - 730026, 730030 - 730041, 730052 - 730063, 730074 - 730085,
730096 - 730100, 730111 - 730122, 730133 - 730144, 730155 - 730166,
730170 - 730181, 730192 - 730203, 730214 - 730225, 730236 - 730240,
730251 - 730262, 730273 - 730284, 730295 - 730306, 730310 - 730321."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"B. Oftalmologie :"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2a:"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Visco-elastische producten:

682393 - 682404, 682415 - 682426, 682430 - 682441, 682452 - 682463,
682474 - 682485, 682496 - 682500, 682511 - 682522."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)

"Medische hulpmiddelen gebruikt in oftalmologie :
697476-697480, 697491-697502, 697513-697524"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) +
"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"Medische hulpmiddelen:

730332 - 730343, 730354 - 730365, 697535 - 697546, 697550 - 697561,
740353-740364, 740375-740386, 740390-740401 en 740412-740423"

"K.B. 10.2.2006" (in werking 1.4.2006)

"C. Neurochirurgie

Categorie 2a :

Toebehoren voor hydrocefaluskleppen :
683852-683863"

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)

"Diepe hersenstimulatie :
680131-680142."

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"Elektroden voor lokalisatie van refractaireepilepsie:

698714-698725, 698736-698740, 698751-698762, 698773-698784,
698795-698806, 698810-698821, 698832-698843 en 698854-698865"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"D. Oto-rhino-laryngologie:

Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

730376 - 730380, 730391 - 730402, 730413 - 730424, 730435 - 730446,
730450 - 730461, 730472 - 730483."

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)

"715470-715481, 715492-715503, 715514-715525, 715536-715540,
715551-715562, 715573-715584"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 2.4.2009" (in werking 1.6.2009)

"Categorie 2b:

Medische hulpmiddelen:

730553-730564, 730575-730586, 720532-720543, 720554-720565,
720576-720580, 720591-720602, 720613-720624, 720635-720646,
720650-720661, 720672-720683, 720694-720705, 720716-720720,
720731-720742, 720753-720764, 720775-720786, 720790-720801,
720812-720823 en 720834-720845."

"K.B. 14.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"Categorie 2b :

Tracheacanules :

715175-715186, 715201, 715212, 715234-715245"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"E. Urologie en nefrologie :"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) +

"K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

730590 - 730601, 730612 - 730623, 730634 - 730645, 730693 - 730704,
730715 - 730726, 730730 - 730741, 730752 - 730763, 730774 - 730785,
730796 - 730800, 730811 - 730822, 694610 - 694621, 694632 - 694643,
699510 - 699521, 699532 - 699543, 699554 - 699565, 699576 - 699580,
699591 - 699602, 699613 - 699624, 699635 - 699646, 699650 - 699661,
699672 - 699683, 699694 - 699705, 699716 - 699720, 699731 - 699742 en
699753 - 699764"

"K.B. 28.9.2006" (in werking 1.12.2006)

"Categorie 2b :

Medische hulpmiddelen :

699775-699786, 699790-699801, 699812-699823, 699834-699845,
699856-699860"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"F. Heelkunde op het abdomen en pathologie van het spijsverteringsstelsel:"

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)

"Categorie 1a :

682570 - 682581, 682592 - 682603, 733110 - 733121, 733132 - 733143"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) +

"K.B. 6.3.2007" (in werking 1.5.2007) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

730833 - 730844, 730855 - 730866, 730870 - 730881, 730892 - 730903,
730914 - 730925, 730936 - 730940, 730951 - 730962, 730973 - 730984,
731010 - 731021, 731032 - 731043, 731054 - 731065, 731076 - 731080,
731091 - 731102, 731135 - 731146, 731150 - 731161, 731194 - 731205,
731216 - 731220, 731231 - 731242, 731253 - 731264, 731275 - 731286,
731290 - 731301, 731312 - 731323, 731334 - 731345, 731356 - 731360,
731371 - 731382, 731393 - 731404, 731415 - 731426, 731430 - 731441,
731452 - 731463, 731474 - 731485, 731496 - 731500, 731511 - 731522,
731533 - 731544, 731555 - 731566, 731570 - 731581, 731592 - 731603,
731614 - 731625, 731636 - 731640, 731651 - 731662, 731673 - 731684,
731695 - 731706, 731710 - 731721, 731732 - 731743, 731754 - 731765,
731776 - 731780, 731791 - 731802, 731813 - 731824, 731835 - 731846,
731850 - 731861, 731872 - 731883, 731894 - 731905, 731916 - 731920,
731931 - 731942, 731953 - 731964, 731975 - 731986, 731990 - 732001,
732012 - 732023, 732034 - 732045, 732056 - 732060, 732071 - 732082,
732093 - 732104, 732115 - 732126, 732130 - 732141, 732152 - 732163,
732174 - 732185, 694654 - 694665, 694676 - 694680, 694691 - 694702,
694713 - 694724, 694735 - 694746, 694750 - 694761, 694772 - 694783,
694794 - 694805, 694831 - 694842, 694853 - 694864, 694875 - 694886,
694890 - 694901, 733515 - 733526, 733530 - 733541, 733552 - 733563,
693733 - 693744, 693755 - 693766, 693770 - 693781, 693792 - 693803 en
693814 - 693825."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) +

"K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) + "K.B. 10.2.2008" (in werking 1.4.2008) +

"K.B. 30.3.2009" (in werking 1.6.2009) + "K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)

"Gebruiksmateriaal:

731172 - 731183, 733014 - 733025, 733036 - 733040, 733154 - 733165,
733176 - 733180, 733213 - 733224, 733235 - 733246, 683550 - 683561,
715013-715024 en 715035-715046"

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)

"Categorie 2a :

733051 - 733062, 733073 - 733084

Categorie 2b :

733191 - 733202"

"K.B. 13.4.2008" (in werking 1.7.2008)

"Videocapsule :

699871-699882"

"K.B. 21.1.2009" (in werking 1.5.2009)

"733272-733283"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"G. Heelkunde op de thorax en cardiologie :"

"K.B.4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

"Categorie 1a:

Materiaal ter fixatie van vena saphena magna aan aorta :
687271 - 687282."

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005) +
"K.B. 16.3.2006" (in werking 1.6.2006) + "K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006) +
"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007) + "K.B. 20.9.2009" (in werking 1.12.2009)
"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

732196 - 732200, 732270 - 732281, 732211 - 732222, 732233 - 732244,
732292 - 732303, 732255 - 732266, 732314 - 732325, 732410 - 732421,
732432 - 732443, 732513 - 732524, 732535 - 732546, 732550 - 732561,
732572 - 732583, 732594 - 732605, 732616 - 732620, 732631 - 732642,
732911 - 732922, 694912 - 694923, 694934 - 694945, 733574 - 733585,
682533 - 682544, 682555 - 682566, 735475 - 735486, 735490 - 735501,
735512 - 735523, 735534 - 735545, 735556 - 735560, 735571 - 735582,
735593 - 735604, 735615 - 735626, 735630 - 735641, 735652 - 735663,
735674 - 735685, 735696 - 735700, 735711 - 735722, 735733 - 735744,
735755 - 735766 en 735770 - 735781."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2a:"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) +
"K.B. 7.4.2005" (in werking 1.6.2005)
"687455 - 687466, 687536 - 687540, 687551 - 687562 en 687573 -
687584 "

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.12.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"689754 - 689765, 689776 - 689780."

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

"Elektrodekatheter :

687514 - 687525 en 687256 - 687260

Materiaal voor autotransfusie :

687610 - 687621"

"K.B. 27.1.2008" (in werking 1.4.2008)

"Disposable onderdelen van pompsystemen :

687654-687665"

"K.B. 18.1.2008" (in werking 1.4.2008)

"Dispositief voor tijdelijke ventriculaire assistentie:

687632-687643

Thermodilutiekatheter:

687676-687680, 697830-697841"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Biopsiekatheter:

687956 - 687960."

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

"Tijdelijk proximaal afsluitingssysteem voor het maken van een CABG-
anastomose op aorta zonder afklemming :

687293 - 687304."

"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Extractiemateriaal voor elektroden :

688170-688181, 687470-687481"

"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.11.2007)

"Materiaal voor elektrofysiologie :

697572-697583, 697594-697605, 697616-697620, 697631-697642,
697653-697664"

"K.B. 19.3.2009" (in werking 1.6.2009)

"Hulpmiddel ter bepaling van het gewenste linker ventrikelvolume :

691876-691880"

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)

"ECMO :

697896 – 697900, 697911 - 697922"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2b:

694536 - 694540."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"H. Bloedvatenheelkunde:"

"K.B. 3.5.2006" (in werking 1.8.2006)

"Categorie 1b :

Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal :

693630-693641, 693652-693663, 693674-693685, 693696-693700,
732336-732340, 732351-732362, 732373-732384 et 732395-732406"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2a:"

"K.B. 10.9.2009" (in werking 1.11.2009)

"688015-688026 en 688030-688041"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) +

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007) +

"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"Dilatatiekatheters :

683734 - 683745, 683756 - 683760, 683771 - 683782, 683793 - 683804,
687890 - 687901, 688096 - 688100, 688111 - 688122, 688133 - 688144,
688155 - 688166, 688192 - 688203, 688236 - 688240."

"K.B. 28.6.2009" (in werking 1.9.2009)

"715654-715665"

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Materiaal voor het meten van fraction flow reserve :

687912 - 687923"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)
"I. Gynecologie, plastische en reconstructieve heekunde:"

"K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 1b:"

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) + "K.B. 14.3.2005" (in werking 1.4.2005)

"Gebruiksmateriaal en implanteerbaar materiaal:

732653 - 732664, 732675 - 732686, 732690 - 732701, 732712 - 732723,
732734 - 732745, 732756 - 732760, 732771 - 732782, 732793 - 732804,
732815 - 732826, 732830 - 732841, 732852 - 732863, 732874 - 732885,
732896 - 732900, 733596 - 733600."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 18.3.2003" (in werking 1.4.2003) +
"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"Categorie 2a :"

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002) + "K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004) +

"K.B. 21.9.2004" (in werking 1.11.2004)

"688472, 688494."

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005)

"J. Pneumologie en ademhalingsstelsel :

Categorie 1b :"

"K.B. 12.1.2005" (in werking 1.3.2005) + "K.B. 16.1.2009" (in werking 1.3.2009) +
Erratum B.S. 5.3.2009

"733250-733261, 733294-733305"

"K.B. 15.1.2002" (in werking 8.3.2002) + "K.B. 16.10.2006" (in werking 1.12.2006)

"§ 7bis. De verstrekkingen 682393 - 682404, 682415 - 682426, 682430 - 682441, 682452 - 682463, 682474 - 682485, 682496 - 682500 en 682511 - 682522 komen slechts in aanmerking voor terugbetaling van de verzekering naar aanleiding van volgende verstrekkingen: 245055 - 245066, 245070 - 245081, 246013 - 246024, 246035 - 246046, 246050 - 246061, 246072 - 246083, 246094 - 246105, 246116 - 246120, 246131 - 246142, 246153 - 246164, 246175 - 246186, 246190 - 246201, 246212 - 246223, 246514 - 246525, 246551 - 246562, 246573 - 246584, 246595 - 246606, 246610 - 246621, 246632 - 246643, 246654 - 246665, 246676 - 246680, 246794 - 246805, 246816 - 246820, 246831 - 246842, 246853 - 246864, 246890 - 246901, 247575 - 247586, 247590 - 247601, 247612 - 247623, 247634 - 247645, 247656 - 247660 en 247553 - 247564.

Voor de verstrekkingen 682393 - 682404, 682415 - 682426, 682430 - 682441, 682452 - 682463, 682474 - 682485, 682496 - 682500 en 682511 - 682522 moet de tegemoetkoming als een forfaitair bedrag worden beschouwd. Zij kan slechts eenmaal per ingreep worden vergoed."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"§ 7ter. Indien voor eenzelfde heekundige ingreep twee verstrekkingen voor vergoeding van de gebruikte medische hulpmiddelen voorzien zijn, de ene in het geval van een endoscopische uitvoering, de andere in het geval van een open uitvoering, dan zijn beide verstrekkingen onderling niet cumuleerbaar en bepaalt de wijze van de heekundige uitvoering het overeenstemmende materiaalforfait dat mag worden aangerekend.

Wanneer een ingreep gestart wordt via endoscopische weg en tijdens dezelfde operatietijd open verder gezet wordt, mag (enkel) de verstrekking die betrekking heeft op de medische hulpmiddelen gebruikt bij de endoscopische uitvoering aangerekend worden."

"K.B. 12.8.2008" (in werking 1.11.2008)

"§ 7quater. De documenten die aantonen dat vloeistoffen met hoge dichtheid bedoeld onder verstrekking 740353-740364 werden gebruikt, moeten in het dossier aanwezig zijn en kunnen steeds worden opgevraagd door de adviserend-geneesheer."

"K.B. 9.12.2009" (in werking 1.3.2010)

"§ 7quinquies De verstrekkingen 698714-698725, 698736-698740, 698751-698762, 698773-698784, 698795-698806, 698810-698821, 698832-698843 en 698854-698865 worden enkel vergoed in een geconventioneerd refractaireepilepsie referentiecentrum."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 21.1.2005" (in werking 1.3.2004)

"§ 8. Voor de verstrekking 731194 - 731205 mag de forfaitaire verzekeringstegemoetkoming enkel worden verleend wanneer het aantal postoperatieve hospitalisatiedagen te rekenen vanaf de datum van de ingreep maximum vier hospitalisatiedagen bedraagt. Aan de rechthebbende mogen geen bijkomende supplementaire bedragen voor dit materiaal in rekening worden gebracht ongeacht de duur van de opname."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 21.1.2005" (in werking 1.3.2004)

"§ 9. Voor de verstrekking 731216 - 731220 mag de forfaitaire verzekeringstegemoetkoming enkel worden verleend wanneer het aantal postoperatieve hospitalisatiedagen te rekenen vanaf de datum van de ingreep maximum vijf hospitalisatiedagen bedraagt. Aan de rechthebbenden mogen geen bijkomende supplementaire bedragen voor dit materiaal in rekening worden gebracht ongeacht de duur van de opname."

"K.B. 22.11.2006" (in werking 1.2.2007)

"§ 9bis. De verstrekking 733132 - 733143 mag maximaal driemaal per jaar worden vergoed."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 27.1.2008" (in werking 1.4.2008)

"§ 10. Het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 687654-687665 wordt door het College van geneesheren-directeurs vastgesteld op basis van een via de verzekeringsinstelling ingediende aanvraag, gestaafd door een gedetailleerd medisch verslag met opgave van de aard, het type, het aantal en de prijs (kopie van de aankoopfactuur) van het gebruikte disposable materiaal.

De verstrekking 687654-687665 wordt alleen maar vergoed bij acute geïsoleerde cardiogene shock resistent aan maximale conservatieve therapie en intra-aortale ballonpomp en/of na cardiectomie-ingreep met de onmogelijkheid om de patiënt los te koppelen van de extracorporale circulatiepomp."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

"§ 10bis. De verstrekking 687956 - 687960 wordt enkel vergoed in ziekenhuizen met zorgprogramma « cardiale pathologie » T (hart- en hartlongtransplantatie) zoals beschreven in artikel 2bis, § 1, 5°, van het koninklijk besluit van 15 februari 1999 tot vaststelling van de lijst van zorgprogramma's zoals bedoeld in artikel 9ter van de wet op de ziekenhuizen, gecoördineerd op 7 augustus 1987 en tot aanduiding van de artikelen van de wet op de ziekenhuizen die op hen van toepassing zijn."

"K.B. 20.2.2004" (in werking 1.3.2004)

§ 10ter. Naargelang het gebruikte materiaal kunnen de verstrekkingen 687455 - 687466, 732373 - 732384 en 732594 - 732605 gecumuleerd worden. De verstrekking 732373 - 732384 mag echter enkel worden aangerekend indien ernaast de arteriële greffen (a. mamaria) ook veneuze (v. saphena) worden gebruikt."

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

§ 10quater. In de verstrekking 687610 - 687621 stelt de term «cellsaving » de procedure voor waarbij tijdens het opzuigen verloren bloed ogenblikkelijk vermengd wordt met een anticoagulans, waarna het wordt gefilterd in een reservoir. Vanuit dit reservoir wordt het bloed via een pomp naar een centrifuge gebracht waar cellen van het plasma gescheiden worden. Het residuele plasma tussen de cellen wordt dan weggewassen, waarna de celmassa aan de patiënt kan worden teruggegeven al dan niet gebruik makend van een filter."

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

§ 10quinquies. De verstrekking 687271 - 687282 kan slechts éénmaal per ingreep worden vergoed."

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

§ 10sexies. De verstrekking 687293 - 687304 kan slechts éénmaal per ingreep worden vergoed."

"K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

§ 10septies. De verstrekkingen 687514 - 687525 en 687256 - 687260 kunnen slechts eenmaal per ingreep worden vergoed. Die verstrekkingen moeten beschouwd worden als een forfait dat geldt voor eenzelfde doorlopende periode van elektrosystolisch stimuleren van het hart."

"K.B. 17.8.2007" (in werking 1.11.2007)

§ 10octies. De verstrekkingen 697572-697583, 697594-697605, 697616-697620, 697631-697642 en 697653-697664 worden enkel vergoed in een verpleeginrichting, die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor het zorgprogramma « cardiale pathologie » E.

De verstrekking 697631-697642 wordt enkel vergoed in een verpleeginrichting die tevens beschikt over het deelprogramma B3 van het zorgprogramma « cardiale pathologie » B.

Het volledig ingevuld gestandaardiseerd registratieformulier (clinical data report), waarvan het model wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Technische raad voor implantaten, wordt door de geneesheer-specialist bezorgd aan de « Belgian Working Group on Cardiac Pacing and Electrophysiology (BWGCPE) » voor peer-review. De modaliteiten waarop die gegevens aan de BWGCPE worden bezorgd, worden opgesteld door de BWGCPE, de Technische Raad voor Implantaten en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De BWGCPE maakt jaarlijks de resultaten van de peer review, gebaseerd op de verzamelde gegevens, over aan de Technische Raad voor Implantaten. De aard van de resultaten wordt door de Technische Raad voor Implantaten vastgesteld. Bovendien kan een peer review op basis van de verzamelde gegevens door de Technische Raad voor Implantaten gevraagd worden.

De adviserend geneesheer kan ten alle tijde om de gegevens verzoeken die de aard van de ablatie aantonen.

De verstrekkingen houden rekening met hergebruik van katheters in overeenstemming met de guidelines voor Good Clinical Practice opgesteld en meegedeeld door de BWGCPE aan de Technische raad voor implantaten. Die guidelines worden vermeld op de website van het RIZIV (www.riziv.be).

"K.B. 26.4.2009" (in werking 1.7.2009)

"§ 10novies. De verstrekkingen 697896 – 697900 en 697911 – 697922 kunnen slechts eenmaal per opname aangerekend worden."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002)

"§ 11. Het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 688192 - 688203 wordt door het College van Geneesheren-Directeurs vastgesteld op basis van een via de verzekeringsinstelling ingediende aanvraag, waarbij een verslag is gevoegd van de geneesheer die de verstrekking 589190 - 589201 heeft verricht alsmede een gedetailleerde opgave van de gebruikte katheter(s) (type en prijs)."

"K.B. 3.8.2007" (in werking 1.10.2007)

"§ 11bis. Voor de verstrekking 683756-683760 moet een formulier betreffende de indicatiestelling en het gebruikte materiaal vervolledigd en ondertekend worden door twee geneesheren-specialisten : één in de radiologie of vaatchirurgie en één in cardiologie of inwendige geneeskunde of neurologie of radiologie of vaatchirurgie. Die twee geneesheren-specialisten moeten een verschillende specialiteit hebben en in hetzelfde centrum werken. Beide geneesheren nemen gezamenlijk de verantwoordelijkheid voor de indicatiestelling.

Dit formulier moet steeds samen met het voorschrift in het dossier aanwezig zijn en moet naar de adviserend geneesheer verstuurd worden indien hij dit vraagt.

Het model van dit formulier wordt door het Verzekeringscomité vastgesteld op voorstel van de Technische Raad voor Implantaten."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000) + "K.B. 22.1.2002" (in werking 1.4.2002)

"§ 12. Het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming voor de verstrekking 688096 - 688100 wordt door het College van Geneesheren-Directeurs vastgesteld op basis van een bij de verzekeringsinstelling ingediende aanvraag waarbij een omstandig geneeskundig verslag is gevoegd dat is opgemaakt door de geneesheer die de verstrekking 589116 - 589120 heeft verricht. De aanvraag om tegemoetkoming moet het gebruikte type materiaal vermelden en, naast een kopie van het geneeskundig voorschrift, een kopie van de factuur van de fabrikant of van de leverancier aan het ziekenhuis omvatten."

"K.B. 18.10.2002" (in werking 1.11.2002)

"§ 12bis. Het materiaal gebruikt naar aanleiding van de verstrekking 688472 komt enkel voor vergoeding in aanmerking bij ambulante patiënten en indien gebruikt in een van de volgende indicaties:

- gegroepeerde microcalcificaties;
- asymmetische densiteiten;
- architecturale distorties;
- stellaire beelden van onduidelijke origine;
- nodulaire densiteiten met een diameter kleiner dan of gelijk aan 1 cm;
- solide letsels met een diameter kleiner dan of gelijk aan 1 cm;
- prepectorale of subcutane letsels groter dan 1 cm;
- mammografisch aangetoonde letsels met sterk vermoeden van fibroadenoom.

De indicaties, de klinische evaluatie en de resultaten van het histologisch onderzoek dienen te worden vermeld in een dossier dat steeds kan worden opgevraagd door de adviserend-geneesheer."

"K.B. 7.9.2003" (in werking 1.11.2003)

"§ 12ter. Voor de verstrekkingen 687890 - 687901 en 687912 - 687923 moet de tegemoetkoming als een forfaitair bedrag worden beschouwd. Zij kan slechts eenmaal worden vergoed per opname.

De verstrekkingen 687890 - 687901 en 687912 - 687923 worden enkel vergoed in een verpleeginrichting die beschikt over de door de bevoegde overheid verleende erkenning voor de deelprogramma's B2 en B3 van het zorgprogramma « cardiale pathologie ».

Het volledig ingevuld gestandaardiseerd registratieformulier (clinical data report) van het dilatatiemateriaal en de coronaire stents, waarvan het model wordt goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Technische raad voor implantaten, wordt door de implanterend geneesheer-specialist aan de « Belgian Working Group on Invasive Cardiology » bezorgd, die een ontvangstbewijs terugstuurt. De verzekeringstegemoetkoming is slechts verschuldigd wanneer dit bewijs samen met het formulier aan de adviserend geneesheer wordt overgemaakt.

Een jaarlijkse evaluatie via « peer review » met medewerking van de Belgian Working Group on Invasive Cardiology wordt voorzien met verslag aan de Technische raad voor implantaten en aan de Overeenkomstencommissie verstrekkers van implantaten - verzekeringsinstellingen."

"K.B. 8.11.1999" (in werking 1.1.2000)

"§ 13. In afwachting dat de betrekkelijke waarde en de veiligheidsgrens bedoeld in § 4, 1, van een verstrekking van artikel 35bis worden vastgesteld, blijven de bepalingen van de overeenkomstige verstrekking van artikel 28, §§ 1 tot en met 7, die vóór 1 januari 2000 van toepassing waren, van toepassing."

"K.B. 13.6.2008" (in werking 1.8.2008)

§ 14. De verstrekking 683012-683023 kan slechts eenmaal per opname aangerekend worden en komt slechts in aanmerking voor vergoeding indien het materiaal aangewend wordt naar aanleiding van één van de onderstaande indicaties :

A. Osteoporotische indeukingsfracturen

« single level » of « multi-level » en lager dan T5 zonder neurologische compressie en zonder uitvalsverschijnselen waarbij aan al de volgende voorwaarden voldaan wordt :

a) blijvende pijnklachten van meer dan 8 weken en te wijten aan de fractuur en waarbij de medicamenteuze pijntherapie die gedurende minimaal 8 weken uitgeprobeerd werd, ofwel faalde ofwel aanleiding gaf tot te hinderlijke nevenwerkingen; dit wordt beschreven in een verslag van de arts die de pijntherapie toepaste; de interventie moet wel plaatsgrijpen binnen een periode van 4 maand nadat de eerste objectieve vaststellingen van de indeukingsfractuur werden gedaan tenzij een progressie van de fractuur aangetoond kan worden;

b) het hoogteverlies ligt tussen de 20 en de 60 %;

c) de dorsale muur is behouden;

d) er is botoedeem aanwezig;

e) de fracturen zijn volgens de AO classificatie type A1.1, A1.2, A1.3 of A2.3.;

f) bij een man :

- ofwel een T-score, berekend ten opzichte van een mannelijke referentiepopulatie van < -2,5 ter hoogte van de lumbale wervelkolom (L1-L4 of L2-L4) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie.

- ofwel een T-score, berekend ten opzichte van een mannelijke referentiepopulatie van < -1 ter hoogte van de heup (volledige zone of zone van de hals) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie.;

g) bij een vrouw met een door glucocorticoïden-geïnduceerde osteoporose die behandeld wordt met een langdurige (meer dan 3 maanden) orale dagelijkse dosis van minstens 7,5 mg prednison of equivalent die wordt toegediend in het kader van een wetenschappelijk erkende indicatie :

- ofwel moet de patiënte zich in de menopauze bevinden zonder hormonale substitutie;

- ofwel moet de patiënte een T-score vertonen, berekend ten opzichte van een vrouwelijke referentiepopulatie, van < -1,5 gemeten ter hoogte van de lumbale wervelkolom (L1-L4 of L2-L4) of van de heup (volledige zone of zone van de hals) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie;

h) bij een vrouw in de menopauze : een T-score, berekend ten opzichte van een vrouwelijke referentiepopulatie van $< - 2,5$ ter hoogte van de lumbale wervelkolom (L1-L4 of L2-L4) of van de heup (volledige zone of zone van de hals) bij een onderzoek uitgevoerd met radiologische absorptiometrie met dubbele energie.

B. Indekingsfracturen veroorzaakt door het multiple myeloma van Kahler zonder neurologische compressie en zonder uitvalsverschijnselen waarbij aan de volgende voorwaarden voldaan wordt :

a) blijvende pijnklachten van meer dan 6 weken en te wijten aan de fractuur en waarbij de medicamenteuze pijntherapie die gedurende minimaal 6 weken uitgetoetst werd ofwel faalde ofwel aanleiding gaf tot te hinderlijke nevenwerkingen; dit wordt beschreven in een verslag van de arts die de pijntherapie toepaste;

b) de dorsale muur is behouden;

c) er is botoedeem aanwezig;

d) de fracturen zijn volgens de AO classificatie type A1.1, A1.2, A1.3 of A2.3.

In beide gevallen wordt de diagnose gesteld op basis van de volgende onderzoeken :

- en RX face en profiel

- en MRI of indien een contra-indicatie hiervoor een CT-scan

- en botsintigrafie zonder SPECT

En bij osteoporotische indekingsfracturen ook een DEXA-scan.

De documenten waaruit blijkt dat voldaan is aan de hoger vermelde indicaties, moeten steeds in het dossier aanwezig zijn en moeten naar de adviserend geneesheer verstuurd worden als hij/zij dit vraagt."