**RIJKSINSTITUUT VOOR ZIEKTE- EN INVALIDITEITSVERZEKERING**

Openbare instelling opgericht bij de wet van 9 augustus 1963

TERVURENLAAN 211 – 1150 BRUSSEL

**Dienst voor geneeskundige verzorging**

**TWEEDE WIJZIGINGSCLAUSULE BIJ DE OVEREENKOMST INZAKE ZELFREGULATIE VAN DIABETES MELLITUS BIJ KINDEREN EN ADOLESCENTEN**

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op de artikelen 22, 6° en 23, § 3;

Op voorstel van het College van artsen-directeurs, ingesteld bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte –en invaliditeitsverzekering;

wordt het volgende overeengekomen tussen,

enerzijds,

Het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging,

en anderzijds,

##### die de dienst voor klinische en poliklinische diabetologie van het kind en de adolescent van ##### beheert, dienst die in onderhavige wijzigingsclausule wordt aangeduid met de term "inrichting".

**Artikel 1.**

De bepalingen van **artikel 6, § 1, eerste alinea** worden opgeheven en vervangen door de volgende bepalingen:

**“§ 1.** De rechthebbenden kunnen er, in overleg met het diabetesteam, voor opteren om hun glycemie ofwel te bepalen via de vingerpriktest ofwel via sensor-meting. Voor de forfaits die deze overeenkomst voorziet en die de kost van het materiaal voor sensor-meting vergoeden, komen echter alleen volgende rechthebbenden in aanmerking :

* Patiënten die lijden aan type 1 diabetes;
* Patiënten met mucoviscidose, behandeld met insuline of andere injecteerbare glucoseverlagende middelen;
* Patiënten met monogene diabetes (MODY, mitochondriale of neonatale diabetes), die voor hun diabetesregulatie nood hebben aan een complexe insulinetherapie (ofwel insulinepomp, ofwel 3 of meer injecties van insuline en/of andere injecteerbare glucoseverlagende middelen per etmaal);
* Patiënten met organische hypoglycemieën (insulinoom, glycogenose, nesidioblastose) die kampen met aanhoudende ernstige hypoglycemieën waarvoor regelmatig hulp van derden noodzakelijk en/of oproep van ambulance en/of hospitalisatie nodig zijn.”

**Artikel 2.**

De bepalingen van **artikel 6, § 3, 2de alinea** worden opgeheven en vervangen door de volgende bepalingen:

“Indien de inrichting aan een rechthebbende die lijdt aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea, het nodige materiaal voor sensor-meting heeft meegegeven voor een bepaald aantal dagen, mag de inrichting voor dat aantal dagen, voor die rechthebbende, het in artikel 20, § 1, bedoeld forfait voor sensor-meting aan de verzekeringsinstellingen aanrekenen, ongeacht of de rechthebbende die dagen gebruik heeft gemaakt van sensor-meting of niet. Aan de andere rechthebbenden, die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea, mag de inrichting voor het aantal dagen waarvoor de inrichting aan die rechthebbenden materiaal voor sensor-meting heeft meegegeven, het in artikel 20, § 4, bedoeld supplement voor sensor-meting aan die rechthebbenden aanrekenen, ongeacht of de rechthebbende dat materiaal effectief zal gebruiken of niet.”

**Artikel 3.**

De bepalingen van **artikel 8, § 4** worden opgeheven en vervangen door de volgende bepalingen:

“Rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea en die hun glycemie wensen te bepalen via sensor-meting, kunnen het materiaal hiervoor aankopen in de inrichting.

 Ook voor de rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea, die hun glycemie wensen te bepalen via sensor-meting en die het materiaal hiervoor op eigen kost aankopen in de inrichting, gelden de bepalingen van artikel 4 § 4, met name dat het materiaal dient afgeleverd te worden door een persoon die deel uitmaakt van het diabetesteam en die hen de techniek van de meetmethode aanleert. Net zoals voor alle andere rechthebbenden dient het multidisciplinair zorgprogramma dat voor deze rechthebbenden gerealiseerd wordt, alle in artikel 4 § 1 vermelde obligate luiken van het multidisciplinair zorgprogramma te omvatten.”

**Artikel 4.**

De bepalingen van **artikel 8, § 5, 2de alinea** worden opgeheven en vervangen door de volgende bepalingen:

“De inrichting zal aan rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea en waarvoor het materiaal voor sensor-meting niet gedekt is door de in artikel 20 § 1 vastgestelde dagprijs, niet actief aanraden om hun glycemie te bepalen door sensor-meting.”

**Artikel 5.**

De tabellen van **artikel 20, § 1** waarin de bedragen vermeld staan die kunnen aangerekend worden aan de verzekeringsinstellingen voor rechthebbenden jonger dan 18 jaar, worden vervangen door volgende tabellen:

|  |
| --- |
| Rechthebbenden jonger dan 18 jaar, die lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea  |
|  | Methode vingerpriktest | Methode sensor-meting |
|  | Totaal bedrag per dag | Indexeer-baar gedeelte | Pseudo-code | Totaal bedrag per dag | Indexeer-baar gedeelte | Pseudo-code |
| Met draagbare insulinepomp | 12,36 € | 3,87 € | 785573 | 14,83 € | 3,87 € | 785595 |
| Zonder draagbare insulinepomp | 5,83 € | 3,87 € | 785610 | 8,30 € | 3,87 € | 785632 |

|  |
| --- |
| Rechthebbenden jonger dan 18 jaar, die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea |
|  | Methode vingerpriktest | Methode sensor-meting |
|  | Totaal bedrag per dag | Indexeer-baar gedeelte | Pseudo-code | Totaal bedrag per dag | Indexeer-baar gedeelte | Pseudo-code |
| Met draagbare insulinepomp | 12,36 € | 3,87 € | 785654 | 12,36 € | 3,87 € | 785676 |
| Zonder draagbare insulinepomp | 5,83 € | 3,87 € | 785691 | 5,83 € | 3,87 € | 785713 |

**Artikel 6.**

De bepalingen van **artikel 20, § 4** worden opgeheven en vervangen door de volgende bepalingen:

“De inrichting verbindt zich ertoe van de rechthebbenden geen enkele toeslag te eisen op de prijzen vastgesteld in artikel 20 §§ 1 en 2, behalve voor de rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea, die hun glycemie bepalen via sensor-meting en die het materiaal daarvoor, dat voor hen niet gedekt is door de in § 1 vermelde bedragen, kunnen aankopen in de inrichting. Het supplement dat aan deze rechthebbenden kan aangerekend worden per dag dat de inrichting aan hen materiaal mee heeft gegeven voor sensor-meting, is weergegeven in de onderstaande tabel. Het supplement verschilt naargelang de leeftijd van de rechthebbenden en, in het geval van rechthebbenden die 18 jaar of ouder zijn, de groep van de algemene overeenkomst inzake zelfregulatie van diabetes-mellitus waaraan ze beantwoorden.

|  |  |
| --- | --- |
|  | Supplement per dag waarvoor materiaal voor sensor-meting is meegegeven aan de rechthebbende |
| Rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea en die jonger zijn dan 18 jaar | 2,47 € |
| Rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea die 18 jaar of ouder zijn, en die beantwoorden aan de omschrijving van groep B van de algemene zelfregulatieovereenkomst | 2,52 € |
| Rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea, die 18 jaar of ouder zijn, en die beantwoorden aan de omschrijving van groep C van de algemene zelfregulatieovereenkomst” | 3,49 € |

**Artikel 7.**

De bepalingen van **artikel 27, 1ste alinea** worden opgeheven en vervangen door de volgende bepalingen:

“De inrichting houdt een register bij waaruit kan afgeleid worden welk vergoedbaar forfait kan aangerekend worden per dag en per rechthebbende. Daartoe dient in het register genoteerd te worden:

* of de rechthebbende in kwestie al dan niet lijdt aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea;
* of de rechthebbende in kwestie jonger is dan 18 jaar ofwel 18 jaar of ouder. In dat laatste geval dient de groep (A, B of C) genoteerd te worden uit de algemene overeenkomst inzake zelfregulatie van diabetes-mellitus, waaraan de rechthebbende in kwestie beantwoordt;
* welk materiaal er aan de rechthebbende in kwestie is afgeleverd voor het bepalen van zijn glycemie (ook voor de rechthebbenden die niet lijden aan een aandoening beschreven in artikel 6, § 1, eerste alinea en die hun glycemie bepalen door sensor-meting). Per keer dat hiervoor materiaal aan de rechthebbende wordt afgeleverd, dienen hierover volgende, precieze gegevens in het register te worden vermeld:
	+ datum van de aflevering van het materiaal;
	+ begin- en einddatum van de periode waarvoor het afgeleverde materiaal dient om de glycemie te bepalen;
	+ aard (strookjes, lancettes, sensors) en hoeveelheid van het afgeleverde materiaal;
* begin- en einddatum van de periode waarvoor er aan de rechthebbende in kwestie een draagbare insulinepomp is afgeleverd;
* de data waarop de bezoeken buiten de inrichting zijn uitge­voerd in de leefomge­ving van de rechthebbende met de naam en de functie van de interveniënt van het diabetesteam en de door hem afgelegde afstanden.”

**Artikel 8.**

Lopende individuele akkoorden voor tenlasteneming die werden toegekend voor onderhavige wijzigingsclausule in voege trad, blijven geldig tot aan de normale einddatum van die akkoorden.

De aanvragen om tenlasteneming die uiterlijk op 31 augustus 2018 door de adviserend arts ontvangen worden, kunnen nog ingediend worden met de formulieren die van toepassing waren voordat onderhavige wijzigingsclausule in werking trad, ongeacht of het gaat om een nieuwe rechthebbende of de verlenging van een bestaande tegemoetkomingsperiode.

Aanvragen om tenlasteneming voor een periode die ten vroegste aanvat op 1 augustus 2018 kunnen worden ingediend met het formulier dat bij onderhavige wijzigingsclausule is gevoegd, ongeacht of het gaat om een nieuwe rechthebbende of de verlenging van een bestaande tegemoetkomingsperiode.

Aanvragen om tenlasteneming die de adviserend arts ontvangt vanaf 1 september 2018, moeten in ieder geval worden ingediend met het formulier dat bij onderhavige wijzigingsclausule is gevoegd, ongeacht of het gaat om een nieuwe rechthebbende of de verlenging van een bestaande tegemoetkomingsperiode.

**Artikel 9.**

De bepalingen van **artikel 36, § 2** worden opgeheven en vervangen door volgende bepalingen:

“Deze overeenkomst is geldig tot en met 30 juni 2020**,** maar kan steeds vóór die datum door één van beide partijen, om gelijk welk motief (dus ook om motieven die niet expliciet in de tekst van de overeenkomst worden vermeld), worden beëindigd met een ter post aangetekende brief, die aan de andere partij wordt gericht, mits inachtneming van een opzeggingstermijn van 3 maanden die ingaat op de eerste dag van de maand volgend op de datum van verzending van de aangetekende brief.”

**Artikel 10.**

De bijlagen 1 en 2 bij de op 1 augustus 2016 in werking getreden overeenkomst worden vervangen door de bijlagen 1 en 2 bij onderhavige wijzigingsclausule:

* Bijlage 1: Formulier voor het indienen van de individuele aanvragen om tenlasteneming van een patiënt jonger dan 18 jaar
* Bijlage 2: Formulier voor het indienen van de individuele aanvragen om tenlasteneming van een patiënt van 18 jaar of ouder

**Artikel 11.**

**§ 1.** Deze wijzigingsclausule en zijn bijlagen maken integrerend deel uit van de overeenkomst die op ### tussen het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging en ### is ondertekend.

**§ 2.** Deze wijzigingsclausule, opgemaakt in twee exemplaren en behoorlijk ondertekend door beide partijen, treedt in werking op 1 augustus 2018.

|  |  |
| --- | --- |
| Voor de dienst klinische en poliklinische diabetologie van het kind en van de adolescent,(datum en handtekening) De gemachtigde namens de inrichtende macht, De verantwoordelijke pediater,  | Voor het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het RIZIV, Brussel, ….De leidend ambtenaar, Alain GHILAIN, Directeur-generaal a.i. |