

K.B. 13.5.2023 In werking 1.8.2023
B.S 8.6.2023

■ **Wijzigen**

■ **Invoegen**

■ **Verwijderen**

Artikel 29 – ORTHOPEDISTEN

"Art. 29. § 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de orthopedisten (T) te vallen:

A. HOOFD - HALS - ROMP:

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

Maatwerk:

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

"	645352	645363	Max. 25 cm hoog	⌘	130,80	
	645374	645385	Van 26 cm tot 30 cm hoog	⌘	141,70	
	645396	645400	Van 31 cm tot 40 cm hoog	⌘	152,60	
	645411	645422	Hoger dan 40 cm	⌘	175	
	645433	645444	Dorsolumbaal met schouderstukken	⌘	250	
	645455	645466	Bijslag voor stijve rugplaat met minimumbreedte van 10 cm.	⌘	13	
	645470	645481	Kussentje in gevormde plastic, min. 1/4, max. 1/3 van de lichaamsomtrek, dat moet worden aangepast in een lumbostaat van tijk en metaal (645433-645444)	⌘	189,25	
	645492	645503	Kussentje in gevormde plastic dat moet worden aangepast in een lumbostaat van tijk tot onder de schouderbladen	⌘	123,47	"
			"2) Lumbosacrale orthese (L.S.O.):			
			Topografie:			
			Lumbosacrale orthese: L.S.O.			
			(AIV1) Van sacrum tot minimum D-12"			
			"Maatwerk:			
	645514	645525	In leder en tijk met volledig metalen geraamte, dat een metalen heupkader en zijsteunen omvat, naar afgietsel	⌘	354	
	645536	645540	In plastic met of zonder voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	⌘	354	
	645551	645562	Lumbostaat in gewapend gevormd leder	⌘	489,20	

645573	645584	Lumbostaat in gewapend gevormd leder met voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	⌘	459,47	
645595	645606	Dubbel buikstuk aan te passen aan een orthopedisch corset of aan een lumbostaat bij diastasis van de rechte buikspier (645536-645540, 645551-645562 en 645573-645584)	⌘	63,20	
		Prefab: L.S.O.: met als basis stijf materiaal, minimum de halve omtrek omvattend, met voorpand in stijf materiaal of stevige stof of stevig elastisch weefsel:			
645610	645621	LSO, immobiliserend	⌘	334,44	
645632	645643	LSO, elongerend, actief corrigerend (type Raney)	⌘	551,30	
645654	645665	LSO, ondersteunend, passief corrigerend (type BOB)	⌘	325,77	"
		<u>"Hoofdgroep IV: Lumbosacrale orthese (L.S.O.):</u>			
		Maatwerk:			
		1) Lumbostaten in tijk en metaal wegens aandoeningen van de lumbosacrale wervelkolom:			
645352	645363	Max. 25 cm hoog	T	130,80	
645374	645385	Van 26 cm tot 30 cm hoog	T	141,70	
645396	645400	Van 31 cm tot 40 cm hoog	T	152,60	
645411	645422	Hoger dan 40 cm	T	175	
645433	645444	Hoger dan 40 cm	T	250	
		2) Lumbosacrale orthese (L.S.O.):			
		Topografie:			
		Lumbosacrale orthese: L.S.O:			
		AIV1) Van sacrum tot minimum D 12			
		Maatwerk:			
645514	645525	In leder en tijk met volledig metalen geraamte, dat een metalen heupkader en zijsteunen omvat, naar afgietsel	T	354	
645536	645540	In plastic met of zonder voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	T	354	
645551	645562	Lumbostaat in gewapend gevormd leder	T	489,20	
645573	645584	Lumbostaat in gewapend gevormd leder met voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	T	459,47	
645595	645606	Dubbel buikstuk aan te passen aan een orthopedisch corset of aan een lumbostaat bij diastasis van de rechte buikspier (645536-645540, 645551-645562 en 645573-645584)	T	63,20	

Prefab:

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

	645610	645621	LSO, immobiliserend	T	334,44	
	645632	645643	LSO, elongerend, actief corrigerend	T	457,60	
	645654	645665	LSO, ondersteunend, passief corrigerend (type BOB)	T	325,77	
	<u>"Hoofdgroep XI: Toebehoren, herstellen en onderhoud voor hoofdgroepen I t/m VIII en hoofdgroep X:</u>					
	Maatwerk: "					
"	646376	646380	Regelbare hoofdsteen naar maat	ƒ	84,37	
	646391	646402	Segment-been	ƒ	35,40	
	646413	646424	Segment-voet	ƒ	47,20	
	646435	646446	Per geleding	ƒ	41,30	
	646450	646461	Per grendel	ƒ	41,30	
	646472	646483	Per sector	ƒ	41,30	
	646494	646505	Systeem voor bevestiging op stoel door kogelscharnier of gelijkaardig regelbaar systeem	ƒ	172,32	
	646516	646520	Equilibreerplank gevormd op de twee segmenten-dij	ƒ	66,38	"
	"De verstrekkingen 646376-646380, 646391-646402, 646413-646424, 646435-646446, 646450-646461, 646472-646483, 646494-646505 en 646516-646520 mogen gecumuleerd worden met de verstrekkingen 646251-646262, 646273-646284, 646295-646306 en 646310-646321.					
	De verstrekking 646494-646505 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekking 646516-646520."					
"	646531	646542	Herstel en onderhoud van een orthopedisch corset of van een lumbostaat in gevormd leder, in plastic of in leder en tijk met volledig metalen geraamte, per jaar, per T 20	ƒ	4	
	646553	646564	Herstel en onderhoud van een halsorthese, per jaar, per T 20	ƒ	4	"
"	653376	653380	Herstellen en onderhoud van prefab-toestellen hoofd-hals- romp, per T 20, per jaar	ƒ	2,6	"
	Prefab:"					
"	646590	646601	Luchtkussentje voor corset	ƒ	77,75	"

"Hoofdgroep XI: Toebehoren, herstellen en onderhoud voor hoofdgroepen I t/m VIII en hoofdgroep X:

Maatwerk:

646531	646542	Herstel en onderhoud van een orthopedisch corset of van een lumbostaat in gevormd leder, in plastic of in leder en tijk met volledig metalen geraamte, per jaar, per T 20	T	4
646553	646564	Herstel en onderhoud van een halsorthese, per jaar, per T 20	T	4
653376	653380	Herstellen en onderhoud van prefab-toestellen hoofd-hals-romp, per T 20, per jaar	T	2,6

...

~~"§ 2. De in § 1 bedoelde verstrekkingen (orthesen, prothesen en orthopedische toestellen) worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een arts, specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de plastische, reconstructieve en esthetische heelkunde, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie, in de pediatrie of in de gynaecologie-verloskunde, met uitzondering van de lumbostaat in tijk en metaal die door ieder arts mag worden voorgeschreven, van de orthopedische schoenen en voorzieningen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 7, van de orthopedische zolen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 8, van de myo-elektrische prothesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 12, van de prothesen van de onderste ledematen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 13, van drukkleedij en maskers voor zwaar verbranden die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 18 en van zitorthesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 26."~~

"§ 2. De in § 1 bedoelde verstrekkingen (orthesen, prothesen en orthopedische toestellen) worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een arts-specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de plastische chirurgie, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie, in de kindergeneeskunde of in de gynaecologie en verloskunde, met uitzondering van de lumbostaat in tijk en metaal die bij een hernieuwing door ieder arts mag worden voorgeschreven, van de orthopedische schoenen en voorzieningen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 7, van de orthopedische zolen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 8, van de myo-elektrische prothesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 12, van de prothesen van de onderste ledematen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 13, van drukkledij en maskers voor zwaar verbranden die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 18 en van zitorthesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 26. "

...

"§ 4. A 1°. De hoog technologische en de handgemaakte prothesen, orthesen en orthopedische toestellen, met uitzondering van de verstrekkingen bedoeld in § 1, E. Prothesen van de onderste ledematen, § 1, J. Myo-elektrische prothesen en de verstrekking 656515-656526, mogen eerst worden vervangen door een nieuw hoog technologisch toestel of maatwerktoestel of geprefabriceerd toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie, na een termijn van:"

...

~~"d) vier jaar voor de lumbostaten in tijk en metaal (645352-645363, 645374-645385, 645396-645400, 645411-645422, 645433-645444 en 645455-645466) afgeleverd na de éénten-twintigste verjaardag."~~

"d) ier jaar voor de lumbostaten in tijk en metaal (645352-645363, 645374-645385, 645396-645400, 645411-645422 en 645433-645444) afgeleverd na de éénentwintigste verjaardag."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Art. 29. § 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de orthopedisten (T) te vallen:

A. HOOFD - HALS - ROMP:

Hoofdgroep I: Schedel:

Topografie:

(AI1) Betreft de volledige schedel

(AI2) Betreft een gedeelte van de schedel"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

645013 645024 Schedelhelm (AI1) T 224,20

Prefab:

645035 645046 Schedelhelm (AI1) T 250,59

IMF:

645050 645061 Schedelplaat in plastic (AI2) T 36,37 "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep II: Hals: (CO)

Topografie:

(AII1)

Vooraan: van claviculae tot onderkant mandibulae

Achteraan: van C5 tot protuberantia occipitalis

Opzij: onder de oren tot op de schouders

(AII2)

Vooraan: mandibulae gedeeltelijk omsluitend tot manubrium sterni

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

Opzij: rustend tot op de schouders"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993)

"(AII3)

Vooraan: mandibulae gedeeltelijk omsluitend tot processus ensiformis

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

Opzij: rustend tot op de schouders"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

645072 645083 Halskraag van het Schanz-type met kinsteun, in gevormd leder of gevormd plastic (AII1) T 253,70

645094 645105 Minerva halskraag in plastic (AII2) T 330,40

645116 645120 Minerva halskraag in leder (AII2) T 413

645131 645142 Minerva met thoraxcorselet in plastic (AII3) T 472

645153 645164 Minerva met thoraxcorselet in leder (AII3) T 531

		Prefab:"		
	645175 645186	<i>Geschrap door K.B. 21.7.2014 (in werking 1.10.2014)</i>		
"	645190 645201	<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Stijve halskraag, al dan niet regelbaar in de hoogte (AII1)	T	43,58
	645212 645223	Stijve halskraag met kin- en/of achterhoofdsteun, regelbaar in de hoogte (AII1)	T	160,16
	645234 645245	Stijve halskraag met kin- en/of achterhoofdsteun, niet regelbaar in de hoogte (AII1)	T	87,16
	645256 645260	Al dan niet regelbare halskraag met thoraxsteun, type minerva (AII2)	T	343,20
	645271 645282	Halskraag, type minerva met thoraxsteun (AII3)	T	228,80
	645293 645304	<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + Erratum B.S. 31.7.2014</i> Halo Brace, (Halo ring met verbindingsstructuur, vest, binnenvest en alle nodige produktattributen)	T	2231,53
	645315 645326	<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Cervicaal Tractiesysteem, volledig met Glissonse lus, juk, tractie- en bevestigingssysteem, gewichtscontainer en alle nodige produktattributen	T	70,25 "
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)</i> <u>"Hoofdgroep III: Sacro-iliacale orthese (S.I.O.):</u>		
		Topografie: Sacro-iliacale orthese: S.I.O. (AIII1) Pelvis en sacrum omsluitend"		
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> "Maatwerk:		
	645330 645341	Sacro-iliacale bandage (AIII1)	T	77,81 "
		<i>"K.B. 13.5.2023" (in werking 1.8.2023)</i> <u>"Hoofdgroep IV: Lumbosacrale orthese (L.S.O.):</u>		
		Maatwerk:		
		1) Lumbostaten in tijk en metaal wegens aandoeningen van de lumbosacrale wervelkolom:		
	645352 645363	Max. 25 cm hoog	T	130,80
	645374 645385	Van 26 cm tot 30 cm hoog	T	141,70
	645396 645400	Van 31 cm tot 40 cm hoog	T	152,60
	645411 645422	Hoger dan 40 cm	T	175
	645433 645444	Hoger dan 40 cm	T	250

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

Topografie:

Lumbosacrale orthese: L.S.O:

AIV1) Van sacrum tot minimum D 12

Maatwerk:

645514	645525	In leder en tijk met volledig metalen geraamte, dat een metalen heupkader en zijsteunen omvat, naar afgietsel	T	354
645536	645540	In plastic met of zonder voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	T	354
645551	645562	Lumbostaat in gewapend gevormd leder	T	489,20
645573	645584	Lumbostaat in gewapend gevormd leder met voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	T	459,47
645595	645606	Dubbel buikstuk aan te passen aan een orthopedisch corset of aan een lumbostaat bij diastasis van de rechte buikspier (645536-645540, 645551-645562 en 645573-645584)	T	63,20

Prefab:

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

645610	645621	LSO, immobiliserend	T	334,44
645632	645643	LSO, elongerend, actief corrigerend	T	457,60
645654	645665	LSO, ondersteunend, passief corrigerend (type BOB)	T	325,77

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

Topografie:

(AV1) Van sacrum tot minimum D 10

Maatwerk:

Orthopedisch corset:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"a) Immobiliserend:

645676	645680	Van gewapend gevormd leder	T	531
645691	645702	Van gewapend gevormd leder, met voorste van stof of in stevig elastisch weefsel	T	531
645713	645724	Van gewapend gevormd leder, met sternumsteun	T	619,50 "

"	645735	645746	"K.B. 25.2.1996" (in werking 1.6.1996) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) In plastic	T	438,60	"
"	645750	645761	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) In plastic, met voorste in stof of in stevig elastisch weefsel	T	472	
	645772	645783	In plastic, met sternumsteun	T	556,96	
	645794	645805	Met rechthouders, in plastic	T	448,40	
	645816	645820	Met rechthouders, in metaal met voorste in stof, leder of plastic	T	531	
	645831	645842	b) Corrigerend: Corset dat de ganse romp zonder de schouders omvat, van gewapend gevormd leder of met rechthouders van leder en metaal	T	531	
	645853	645864	Corset dat de ganse romp zonder de schouders omvat, van plastic of met rechthouders van plastic	T	501,50	
	645875	645886	Harnastype met schouderstuk, van gewapend gevormd leder	T	767	
	645890	645901	Harnastype met schouderstuk, in plastic	T	560,50	
	645912	645923	Correctief met steunstok of/en drukkussentjes of/en regelbaar deel (Stagnara-Hessing enz..)	T	767	
	645934	645945	LSO type Boston voor scoliose, kyfolordose en ziekte van Scheuermann	T	796,56	
	645956	645960	Toestel van het genre Kalabis wegens scoliose	T	263,90	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Prefab: Orthopedisch corset: a) Immobiliserend: met als basis stijf materiaal, minimum de halve omtrek omvattend, met voorpand in stijf materiaal of stevige stof of stevig elastisch weefsel:"			
"	645971	645982	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) TLSO, immobiliserend (type Taylor brace)	T	451,07	
	645993	646004	b) Corrigerend: TLSO, hyperextensie	T	363,38	
			<u>Hoofdgroep VI: Cervicothoracolumbosacrale orthesen (C.T.L.S.O.):</u> Topografie: (AV11) Van sacrum tot minimum C4 Maatwerk:			
	646015	646026	CTLTO, type Milwaukee voor scoliose, kyfolordose en ziekte van Scheuermann	T	1020,70	

646030	646041	Van gewapend gevormd leder	T	1020,70	
646052	646063	In plastiek	T	826	
<u>Hoofdgroep VII: Thoracale orthese (T.O.):</u>					
Topografie: (AVII1) Tussen D1 en D12					
Maatwerk:					
646074	646085	Cirkelvormige veer en drukkussentjes wegens misvorming van de thorax	T	317,60	
Prefab:					
646096	646100	Schouderrechttrekker	T	67,55	
<u>Hoofdgroep VIII: Dorsolumbale schelp (D.L.S.):</u>					
Topografie: (AVIII1) Van sacrum tot minimum hoogte vanaf D10, tot D1					
Maatwerk:					
646111	646122	Dorsolumbale schelp, meer dan 12 jaar	T	352,20	
646133	646144	Schelp tot onder de schouderbladen, ouder dan 12 jaar	T	306,41	
646155	646166	Dorsolumbale schelp, van 2 tot 12 jaar	T	289,74	
646170	646181	Schelp tot onder de schouderbladen, van 2 tot 12 jaar	T	252,07	
646192	646203	Dorsolumbale schelp, minder dan 2 jaar	T	246,15	
646214	646225	Schelp tot onder de schouderbladen, jonger dan 2 jaar	T	214,15	"
"	646236	646240			"
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)					
Bijslag voor één of twee segmenten dij en/of hoofd, die geldt voor de nrs. 646111-646122, 646155-646166, 646192-646203, 646133-646144, 646170-646181, 646214-646225					
			T	35,40	"
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)					
<u>"Hoofdgroep IX: Zitorthesen DLFO/LFO:</u>					
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + Geschrap door K.B. 9.4.2020 (Zie ook de overgangsbepalingen Art. 2 K.B. 16.4.2020, in werking 1.6.2020)					
Topografie:"					
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) Geschrap door K.B. 9.4.2020 (Zie ook de overgangsbepalingen Art. 2 K.B. 16.4.2020, in werking 1.6.2020)					
"(A IX1) Van hoofd tot dij of delen daarvan (Dorsolumbofemorale orthese: D.L.F.O.)"					

		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 25.2.1996" (in werking 1.6.1996) Geschrapd door K.B. 9.4.2020 (Zie ook de overgangsbepalingen Art. 2 K.B. 16.4.2020, in werking 1.6.2020)</i>	
		<i>"(A-IX2) Van L 3 tot dij of delen daarvan (lumbofemorale orthese: L.F.O.)"</i>	
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>	
		<i>"Maatwerk: "</i>	
		<i>Geschrapd door K.B. 9.4.2020 (Zie ook de overgangsbepalingen Art. 2 K.B. 16.4.2020, in werking 1.6.2020)</i>	
"	646251 646262	Stuitorset van plastic of van leder met 2 segmenten dij of stuitplank, voor volwassenen (AIX1)	T 719,80-
	646273 646284	Idem zoals 646251-646262 voor kinderen jonger dan 12 jaar (AIX1)	T 613,60
	646295 646306	Stuitorset tot L3 van plastic of van leder met 2 segmenten dij of stuitplank, voor volwassenen (AIX2)	T 532
	646310 646321	Stuitorset tot L3 van plastic of van leder met 2 segment dij of stuitplank, voor kinderen jonger dan 12 jaar (AIX2)	T 459 "
"	654754 654765	<i>"K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)</i> DLFO zitorthese voor rechthebbenden tot de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A1)	T 879.35
	654776 654780	LFO zitorthese voor rechthebbenden tot de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A1)	T 725.03
	654791 654802	DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A2)	T 953.46
	654813 654824	LFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep A2)	T 778.39
	654835 654846	DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep B1)	T 953.46
	654850 654861	DLFO zitorthese voor rechthebbenden vanaf de 18 ^{de} verjaardag (doelgroep B2)	T 953.46 "
		<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 25.2.1996" (in werking 1.6.1996) + "K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)</i>	
		<i>"Hoofdgroep X: Totale orthese (TO):"</i>	
		<i>Topografie:"</i>	
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993)</i>	
		<i>"(AX1) Volledige lichaamslengte, met of zonder hoofd en/of armen"</i>	
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>	
		<i>"Maatwerk:"</i>	
	646332 646343	Totale nachtoorthese (hoofd-romp-been-arm) voor volwassenen	T 802,40

	646354	646365	Totale nachtorthese zoals 646332-646343 voor kinderen jonger dan 12 jaar	T	696,20	"
			"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	655410	655421	Volledige dagschelporthese, individueel vervaardigd, bestaande uit een plasticschelp, bevattende beide onderste ledematen, bekken en een gedeelte van de thorax en voor-zien van voetsteunen die het verticaliseren mogelijk maakt	T	526,40	"
			"K.B. 13.5.2023" (in werking 1.8.2023)			
			<u>"Hoofdgroep XI: Toebehoren, herstellen en onderhoud voor hoofdgroepen I t/m VIII en hoofdgroep X:</u>			
			Maatwerk:			
	646531	646542	Herstel en onderhoud van een orthopedisch corset of van een lumbostaat in gevormd leder, in plastic of in leder en tijk met volledig metalen geraamte, per jaar, per T 20	T	4	
	646553	646564	Herstel en onderhoud van een halsorthese, per jaar, per T 20	T	4	
	653376	653380	Herstellen en onderhoud van prefab-toestellen hoofdhals-romp, per T 20, per jaar	T	2,6	
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)			
			"B. ONDERSTE LEDEMATEN:			
			<u>Hoofdgroep I: Voetoptrekkers:</u>			
			Topografie: Vanaf de onderzijde van de voet (in of op de schoen) tot proximaal minimum de helft van de onderbeenlengte. De lengte van het onderbeen wordt gemeten vanaf de mediale malleolus tot de kniespleet."			
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
			"Maatwerk:			
	646612	646623	Vast toestel, veer of plastieken spalk in of buiten de schoen die moet worden aangebracht aan een serieschoen, elk toestel	T	147,50	
	646634	646645	Geleed toestel al dan niet vastgemaakt in de hiel van de schoen met slechts één spalk, elk toestel	T	118	
	646656	646660	Segment-voet	T	59	
	646671	646682	Segment-zool of wegneembare beugel	T	59	
	646693	646704	Segment-been	T	59	
	646715	646726	Segment-been met schede in gevormd leder	T	129,80	
	646730	646741	Segment-been, spalk type Kleenzach	T	129,80	

	646752	646763	Enkelgeleding	T	59	
	646774	646785	Geleed toestel al dan niet vastgemaakt in de hiel van de schoen met twee spalken, elk toestel	T	182,90	
	646796	646800	Segment-voet	T	70,80	
	646811	646822	Segment-zool of wegneembare platte beugel	T	70,80	
	646833	646844	Segment-been	T	70,80	
	646855	646866	Segment-been met schede in gevormd leder	T	141,60	
	646870	646881	Segment-been, spalk type Kleenzach	T	141,60	
	646892	646903	Enkelgeleding	T	94,40	
			Prefab:"			
			"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	653391	653402	Voetoptrekker, volledig systeem, in metaal of met spalk in composietmateriaal, per jaar	T	125,30	
	653413	653424	Voetoptrekker, volledig systeem, in plastic, per jaar	T	75,18	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)			
			"Hoofdgroep II: Enkel en onderbeen:			
			a) <u>Enkel</u>			
			Prefab:"			
	646951	646962	Geschrapt door K.B. 21.7.2014 (in werking 1.10.2014)			
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.2.1997) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	646973	646984	Enkelverband, soepel, met toebehoren en versteviging	T	54,91	
	646995	647006	Enkeltoestel, hard, met of zonder scharnieren	T	105,45	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
			"b) <u>Enkel en onderbeen:</u>			
			Maatwerk:			
	647010	647021	Slobkous wegens sekwellen van fracturen of pseudarthrosen, elk toestel	T	188,80	
	647032	647043	Segment-been, in gewapend leder	T	118	
	647054	647065	Segment-been, in plastic	T	82,60	
	647076	647080	Bijslag voor regelbare beugel of (volledige) voetgreep	T	59	
	647091	647102	Bijslag voor hielgreep	T	23,60	

647113	647124	Bijslag voor uitwendig vasthechten op schoen door doos of beugel	T	59		
		De verstrekkingen 647076-647080, 647091-647102 en 647113-647124 mogen onderling niet worden samengevoegd.				
647135	647146	Korte laars reikend tot de helft van de kuit, met metalen of plastieken versterking zijdelings of achteraan	T	118		
647150	647161	Segment-voet	T	59		
647172	647183	Segment-zool	T	59		
647194	647205	Segment-been	T	59		
647216	647220	Laars reikend tot de tibiaplateaus, met metalen of plastieken versterking zijdelings of achteraan	T	188,80		
647231	647242	Segment-voet	T	70,80		
647253	647264	Segment-zool	T	77,80		
647275	647286	Segment-been, met twee spalken reikend tot de helft van de kuit	T	59		
647290	647301	Segment-been, met twee spalken reikend tot de tibia-plateaus	T	141,60		
647312	647323	Regelbare beugel	T	94,40	"	
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)</i>				
		<i>"Prefab:"</i>				
		<i>"K.B. 20.7.2004 (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>				
"	697071	697082	Behandeling met een orthese van een fractuur van de botstructuren van voet en/of onderbeen of de toestand na hechting van een volledige achillespeesruptuur. De orthese bestaat uit een voetsegment, een onderbeensegment en een loopzool	T	432,99	
		Maatwerk:				
	697093	697104	Behandeling van een diabetesvoet aangetast door neuropathie verwickeld met malum perforans plantare of met malum perforans plantare in de voorgeschiedenis, door middel van een orthese bestaande uit voet- en onderbeensegment, een loopzool en een op maat ingewerkt voetbed	T	324,36	
		Met malum perforans plantare wordt bedoeld een droge of natte druknecrose.				
		De tussentijdse voetbedaanpassingen kunnen worden aangerekend onder het verstrekkingnummer 653435-653446."				

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep III: Knie:

Topografie:

(BIII1)

Distaal: helft onderbeen

Proximaal: helft bovenbeen.

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

	647356	647360	Toestel dij en been, elk toestel	T	283,20	
	647371	647382	Segment-been, in gewapend leder (BIII1)	T	141,60	
	647393	647404	Segment-been, in plastic of met ring (BIII1)	T	70,80	
	647415	647426	Segment-dij, in gewapend leder (BIII1)	T	141,60	
	647430	647441	Segment-dij, in plastic of met ring (BIII1)	T	70,80	
	647452	647463	Bijslag voor beugel	T	94,40	
	647474	647485	Bijslag voor hielgreep	T	23,60	
	647496	647500	Bijslag voor kniegeleding	T	118	
	647511	647522	Bijslag per grendel en/of sector	T	141,60	
			Prefab:"			
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.2.1997) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	647533	647544	Kniestuk uit stof of elastisch weefsel of neopreen met metalen versterking, geleed aan de knie, geprefabriceerd model met individuele aanpassing	T	115,04	
	647555	647566	Kniestuk, soepel geweven, al dan niet met neopreen, verstevigd met baleinen	T	54,91	
	647570	647581	Knieapparaat, stevig, zonder scharnier(en) (BIII1)	T	197,65	
	647592	647603	Knieapparaat, stevig, met vaste structuur dat de volledige omtrek van de dij en kuit omvat, met kniescharnier, al dan niet regelbaar (BIII1)	T	575,17	
	647614	647625	Knieapparaat met segment dij en kuit, met regelbare kniescharnier (BIII1)	T	230,07	"

		<i>"K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + Erratum BS van 18.12.2001 + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>		
"	654570 654581	Geprefabriceerd knieapparaat met kaderstructuur in metaal, dat het kuit- en dijsegment omvat, bestaande uit twee laterale stangen, een metalen posterior dwarselement ter hoogte van de knieholte (regelbaar in de breedte) en een bilateraal polycentrisch kniegewricht. Functie: beperking hyperextensie (B III 1)	T	298,30 "
		<i>"K.B. 5.10.1999" (in werking 1.12.1999) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>		
"	655690 655701	Kniestuk uit driedimensioneel breiwerk, vaste structuur, tevens voorzien van individueel instelbare aslijn en van instelbare knieflexie-extentieblokkering, alsook een patellaring (BIII1)	T	409,32 "
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)</i> <u>"Hoofdgroep IV: Heup - dij - voet:</u>		
		Topografie: (BIV1) vanaf onderzijde voet (in of op de schoen) tot tweederden van de dij. De dij wordt gemeten aan de mediale zijde van het been, van de kniespleet tot de ramus ossis pubis."		
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> "Maatwerk:		
	647636 647640	Elk toestel	T	354
	647651 647662	Segment-voet	T	70,80
	647673 647684	Segment-zool, wegneembare platte beugel of met telescopische schokdemper	T	70,80
	647695 647706	Segment-been, in gewapend leder	T	141,60
	647710 647721	Segment-been, in plastic	T	123,90
	647732 647743	Segment-been, met ring	T	88,50
	647754 647765	Segment-dij, in gewapend leder	T	141,60
	647776 647780	Segment-dij, in plastic	T	123,90
	647791 647802	Segment-dij, met ring	T	88,50
	647813 647824	Bijslag voor enkelgeleding	T	82,60
	647835 647846	Bijslag voor kniegeleding	T	118
	647850 647861	Bijslag voor grendel	T	141,60
	647872 647883	Bijslag voor sector, kunstmatige strekker of quadriceps	T	141,60
	647894 647905	Bijslag voor heupbeensteun (alleen voor volwassenen)	T	47,20
	647916 647920	Bijslag voor eenvoudige, 5 cm brede lendengordel	T	23,60 "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep V: Toestel ter ontlasting van de heup:

Topografie:

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

647931	647942	Elk toestel (BV1)	T	283,20	
647953	647964	Segment-voet	T	94,40	
647975	647986	Segment-been	T	94,40	
647990	648001	Segment-dij	T	94,40	
648012	648023	Bijslag voor kniegeleding	T	118	
648034	648045	Bijslag per grendel	T	141,60	
648056	648060	Bijslag voor mechanisch systeem om de abductie van de dij te regelen, mag niet worden samengevoegd met de verstreking 648012-648023 en 648034-648045	T	70,80	
648071	648082	Bijslag voor mechanisch systeem om de rotatie en de stabilisatie van de voet te regelen, mag niet worden samengevoegd met de verstrekingen 648012-648023 en 648034-648045	T	70,80	"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

648093	648104	Segment-bekken, in leder of met rechthouders	T	141,60	
648115	648126	Segment-bekken, in plastic	T	141,60	
648130	648141	Bekkensegment, eenvoudige metalen band	T	59	
648152	648163	Segment-thorax, in leder of met rechthouders	T	141,60	
648174	648185	Segment-thorax, in plastic	T	141,60	
648196	648200	Bijslag voor heupgeleding	T	59	
648211	648222	Bijslag voor sector	T	70,80	
648233	648244	Bijslag voor heupgrendel	T	59	
648255	648266	Bijslag voor kunstmatige bilspier	T	70,80	
648270	648281	Luchtkussentje, maximum 3	T	40,69	

648292	648303	Bijslag voor kuipzit	T	123,90	
648314	648325	Bijslag voor systeem waardoor het toestel of de toestellen kunnen worden afgenomen van het segment-bekken	T	59	"
		<p>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) <u>"Hoofdgroep VII: Heuptoestel:</u></p> <p>Topografie: (BVII1) Distaal: tweederden van de dij omvattend Proximaal: het bekken omvattend"</p> <p>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk:</p>			
648336	648340	Elk toestel (BVII1)	T	354	
648351	648362	Pelvissegment	T	59	
648373	648384	Segment-been in leder	T	141,60	
648395	648406	Segment-been met ring	T	88,50	
648410	648421	Segment-been in plastic	T	123,90	
648432	648443	Segment-dij in leder	T	141,60	
648454	648465	Segment-dij met ring	T	88,50	
648476	648480	Segment-dij in plastic	T	123,90	
648491	648502	Segment-bekken in leder, met ring of plastic	T	141,60	
648513	648524	Segment-thorax	T	141,60	
648535	648546	Bijslag voor heupgeleding	T	100,30	
648550	648561	Bijslag per grendel	T	141,60	
		<p>Prefab:</p>			
648572	648583	Heuporthese bestaande uit bekkengordel, dijbeenstuk en instelbaar heupscharnier (BVII1)	T	518,62	"
		<p>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) <u>"Hoofdgroep VIII: Segment dij:</u></p> <p>Topografie: (BVIII1) De helft van de dij omvattend, gesitueerd tussen de trochanter major en de kniespleet"</p> <p>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk:</p>			
648594	648605	Dijstuk	T	150,02	
648616	648620	Dijstuk met scharnier, te hechten aan een maatwerk of prefab corset	T	241,92	"

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)

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

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

Tweezijdig toestel voor centraalneurologische aandoeningen:

Topografie:

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

1. Parapodium:

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

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

a. Basistoestel:"

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Hoog technologisch maatwerk

656014	656025	Toestel, type parapodium, waarvan de afstand tussen beide trochanters kleiner of gelijk is aan 30 cm	T	583,85
656036	656040	Toestel, type parapodium, waarvan de afstand tussen beide trochanters groter is dan 30 cm	T	684,72

656051	656062	Klik-klaksysteem	T	175,09	
		b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:			
		Maatwerk			
656110	656121	Segment-bekken	T	59	
656132	656143	Segment-thorax	T	88,5	"
		<i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)</i>			
		"2. Paraknieflex:			
		De paraknieflex is een orthese, met een vaste structuur, die beide benen als één geheel omvat. De opgaande stangen zijn geleed ter hoogte van de knieën en de heupen. De kniegeleding is veelvuldige standen blokkeerbaar. Het geheel is gemonteerd op één voetplaat.			
		a. Basistoestel:"			
		<i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
		"Hoog technologisch maatwerk			
656213	656224	Toestel, type paraknieflex	T	827,90	
		b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:			
		Maatwerk			
656316	656320	Segment-bekken	T	59	
656331	656342	Segment-bekken plus thorax	T	88,5	"
		<i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)</i>			
		"3. Standing frame:			
		De standing brace is een orthese, met een vaste structuur, die beide benen als één geheel omvat. De opgaande stangen zijn niet geleed. Het geheel is gemonteerd op één voetplaat."			
		<i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
		"Hoog technologisch maatwerk			
656412	656423	Toestel, type standing brace, waarvan de afstand tussen beide trochanters kleiner of gelijk is aan 30 cm	T	420,57	
656434	656445	Toestel, type standing brace, waarvan de afstand tussen beide trochanters groter is dan 30 cm	T	494,74	"
		<i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)</i>			
		"4. Voor- en achterligstabilisator:			
		De voor- en achterligstabilisator is een orthese, bestaande uit een metalen raamwerk en voorzien van minstens 2 zwenkwielen met rem. De lichaamssteunbalk kan bij middel van een cilindermotor of gasveer gekanteld worden, tussen de 45° en 90° . Op de lichaamssteunbalk zijn steunpelotten aangebracht, verstelbaar zowel in hoogte als breedte. De orthese is voorzien van een instelbaar tafelblad met borstuitsparing.			

		a. Basistoestel:"		
		"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
		"Hoog technologisch maatwerk		
656515	656526	Basisstatief met gasveer	T	530,75
		b. Toebehoren:		
		b. 1.		
		Prefab		
656611	656622	Set prefabsegmenten	T	339,45
		De verstrekking 656611-656622 is cumuleerbaar met de verstrekking 656515-656526.		
		b. 2. Individueel vervaardigde segmenten voor personen met afwijkende anatomie waarbij de prefabsegmenten (verstrekking 656611-656622) niet kunnen worden aangelegd.		
		Maatwerk		
656714	656725	Segment-onderbeen	T	88,5
656736	656740	Segment-bovenbeen	T	88,5
656751	656762	Segment-bekken	T	59
656773	656784	Segment-bekken plus thorax	T	88,5
656795	656806	Hoofdsteen (enkel bij de achterligstabilisator)	T	84,37 "
		"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)		
		"5. Niet reciprocerende HKAFO-toestellen: Beide heupscharnieren bewegen zich onafhankelijk van elkaar.		
		A. Type PARAWALKER, PHELPS, HGO, ORLAU en varianten.		
		a. Basistoestel:"		
		"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
		"Maatwerk		
656913	656924	Individueel vervaardigde orthese, bestaande uit twee volledige bovenbeenbeugels tot één geheel verbonden aan een bekkensegment of bekken-thoraxsegment	T	354
		b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:		
		Maatwerk		
657016	657020	Segment-voet	T	70,8
657031	657042	Segment-onderbeen in metaal	T	88,5
657053	657064	Segment-onderbeen in kunststof	T	123,9

657075	657086	Segment-bovenbeen in metaal	T	88,5
657090	657101	Segment-bovenbeen in kunststof	T	123,9
657112	657123	Segment-bekken in metaal	T	59
657134	657145	Segment-bekken in kunststof	T	141,6
657156	657160	Segment-bekken plus thorax in metaal	T	88,5
657171	657182	Segment-bekken plus thorax in kunststof	T	200,4

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

		Maatwerk		
657215	657226	Enkelgeleding met steun, eventueel regelbaar of met dubbele tractie	T	82,6
657230	657241	Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen	T	118
657252	657263	Heupgeleding met kogellager of andere analoge systemen	T	59
657274	657285	Kniegrendel	T	141,6
657296	657300	Heupgrendel	T	59
657311	657322	Sector, kunstmatige strekker of quadriceps	T	141,6

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)

"B. Type WALK ABOUT:

Het «walk about»-systeem bestaat uit een eenassig scharnier met snelkoppeling dat tussen twee op maat vervaardigde bovenbeenbeugels geplaatst wordt, ter hoogte van het perineum.

a. Basistoestel"

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Hoog technologisch maatwerk

657414	657425	Walk about-systeem, voor personen kleiner of gelijk aan 1,50m	T	455,74
657436	657440	Walk about-systeem, voor personen groter dan 1,50 m	T	716,32

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

		Maatwerk		
657510	657521	Segment-voet in kunststof	T	70,8
657532	657543	Segment-onderbeen in kunststof	T	123,9

657554 657565 Segment-bovenbeen in kunststof T 123,9

657576 657580 Segment-bekken gordel in kunststof T 141,6

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

Maatwerk
657613 657624 Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen T 118

657635 657646 Kniegrendel T 141,6

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)

"6. Reciprocerende HKAFO-toestellen:

Beschrijving: Beide heupscharnieren zijn kinematisch gekoppeld: flexie van het ene scharnier gaat gepaard met een evenredige extensie in het heterolateraal heupscharnier

Type:

IRGO

RGO en varianten

ARGO

A. IRGO

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

a. Basistoestel:"

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Hoog technologisch maatwerk

657716 657720 Toestel, type isocentric, waarvan de afstand tussen beide trochanters kleiner of gelijk is aan 25 cm T 1555,74

657731 657742 Toestel, type isocentric, waarvan de afstand tussen beide trochanters groter is dan 25 cm T 1679,13

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

Maatwerk

657812 657823 Segment-voet T 70,8

657834 657845 Segment-onderbeen in kunststof T 123,9

657856 657860 Segment-bekken in kunststof T 141,6

657871 657882 Segment-bekken plus thorax in kunststof T 200,4

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

Maatwerk

657915 657926 Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen T 118

657930 657941 Kniegrendel T 141,6 "

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)

"B. RGO en varianten

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

a. Basistoestel:"

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Hoog technologisch maatwerk

658011 658022 Toestel, type reciprocator T 323,76

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

Maatwerk

658114 658125 Segment-voet T 70,8

658136 658140 Segment-onderbeen in kunststof T 123,9

658151 658162 Segment-bovenbeen in kunststof T 123,9

658173 658184 Segment-bekken T 141,6

658195 658206 Segment-bekken plus thorax T 200,4

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

Maatwerk

658210 658221 Kniegeleding met kogellager of andere analoge systemen T 118

658232 658243 Kniegrendel T 141,6 "

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)

"C. ARGO

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

a. Basistoestel"

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Hoog technologisch maatwerk

658313 658324 Toestel, type Argo, voor heupbreedte kleiner dan 26 cm T 1797,75

658335 658346 Toestel, type Argo, voor heupbreedte groter dan 26 cm T 2084,08

b. Toebehoren: individueel vervaardigde segmenten:

Maatwerk

658416 658420 Segment-voet T 70,8

658431 658442 Segment-been T 88,5

658453 658464 Segment-bekken T 141,6

658475 658486 Segment-bekken plus thorax T 200,4

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

Maatwerk:

648933 648944 - Van ten minste 3 cm T 218,55

648955 648966 - Van 5 cm tot 8 cm T 259,83

648970 648981 - Van meer dan 8 cm T 330,20

648992 649003 Gewapende laars met compensatie en kunstvoet, in gewapend leder of in plastic T 796,50

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

Topografie:

(BXI1) van de voet tot en met het bekken

Maatwerk:

649014	649025	Eenvoudige maximum 5 cm brede lendengordel	T	23,60	
649036	649040	Gordel in tijk, leder of plastic	T	141,60	
649051	649062	Tractor derotator, per stuk	T	23,60	
649073	649084	Tractor quadriceps, per stuk	T	58,70	
<u>Hoofdgroep XII: Bijslag bij segment voet, voor alle toestellen van het onderste lidmaat:</u>					
Maatwerk:					
649095	649106	Compensatiekurk of -hars, per centimeter	T	9,12	
<u>Hoofdgroep XIII: Herstel en onderhoud:"</u>					
<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"	653435	653446	Herstel en onderhoud van een maatwerk orthopedisch toestel van het onderste lidmaat, per gedeelte van T 20, per jaar	T	4
	653450	653461	Herstel en onderhoud van prefabtoestellen van het onderste lidmaat, per gedeelte van T 20, per jaar	T	2,6
<i>"K.B. 29.1.1993 (in werking 1.2.1993)</i>					
"C. BOVENSTE LEDEMATEN:					
<u>Hoofdgroep I: Vinger:</u>					
Topografie:					
(C11) Tussen het distale uiteinde van de vinger, tot en met het metacarpophalangeaal gewricht, ten minste één kootje omvattend"					
<i>"K.B. 29.1.1993 (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"Maatwerk:					
649176	649180	Per vinger	T	29,50	
Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien de vinger afzonderlijk is toegerust, ook al omvat het toestel andere segmenten					
Prefab:					
Vingerorthese:"					
<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"	653472	653483	Dynamische vingerorthese ter ondersteuning en/of correctie van de gewrichtsfuncties, onafgezien het aantal vingers, per vinger	T	30,51

			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>		
"	649213	649224	Statistische vingerorthese ter correctie en/of immobilisatie van één of meer vingergewrichten, per vinger	T	8,72
			IMF: Vingersegment:		
	649235	649246	Per vinger	T	19,83
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)</i> <u>"Hoofdgroep II: Hand:</u>		"
			Topografie: (CII1) Van metacarpophalangeaal gewricht tot het metacarpocarpaal gewricht"		
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> "Maatwerk: Handsegment:		
	649250	649261	Van gemodeleerde stof, leder, plastic of metaal Het handsegment kan afzonderlijk worden toegerust.	T	70,80
	649272	649283	Handpalmsteun in de vorm van een kussentje of staaf	T	29,50
			IMF: Handsegment		
	649294	649305		T	23,55
	649316	649320	Handpalmsteun	T	22,14
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)</i> <u>"Hoofdgroep III: Handpalm en vinger(s):</u>		"
			Topografie:" <i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)+ "K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)</i> "(C III 1) Van het uiteinde der vingers met ten minste één vingerlid tot aan het metacarpocarpaal gewricht"		
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> "Maatwerk: Hand- en vingersegment:		
	649331	649342	Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien de toerusting van de hand en de vingers in één stuk is opgevat, d.w.z. indien de vingers samen en niet afzonderlijk worden genomen. Deze post mag een gedeelte zijn van een toestel met andere meer proximale segmenten	T	141,60
			Prefab:		
			Hand- en vingerorthese:		
	649353	649364	Dynamische handorthese ter ondersteuning en/of correctie van de gewrichtsfuncties	T	43,58

649375	649386	Statische handorthese ter immobilisering en/of correctie van de gewrichtsfuncties	T	41,40
		IMF: Hand- en vingersegment:		
649390	649401	Dit segment wordt enkel in aanmerking genomen indien de toerusting van de hand en de vingers in één stuk is opgevat, d.w.z. indien de vingers samen en niet afzonderlijk worden genomen. Deze post mag een gedeelte zijn van een toestel met andere meer proximale segmenten	T	36,37 "
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep IV: Pols: Topografie:" "K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) "(C IV 1) Van midden metacarpaal tot 1/3 proximaal van het polsgewricht" "K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993) "(CIV2) Van midden metacarpaal tot midden onderarm, gemeten vanaf de elleboogplooi." "K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Prefab:"		
649412	649423	Geschrapd door K.B. 21.7.2014 (in werking 1.10.2014)		
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
"	649434	649445 Sterk bewegingsbeperkende polsbandage met harde verstijving (CIV2)	T	34,86
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep V: Vinger - hand - pols en onderarm: Topografie: (CV1) Van het uiteinde der vingers, reikend tot proximaal tweederden van de onderarm. De lengte van de onderarm wordt gemeten vanaf de polsspleet tot de elleboogplooi." "K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Prefab:"		
649456	649460	Dynamische vinger-, hand-, pols- en onderarmorthese, Cock-up type, voor afzonderlijke of gezamenlijke vingers	T	65,37

649471	649482	Gecombineerde dynamische vinger-, hand-, pols- en onderarmorthese, type Oppenheimer, voor flexie of extensie	T	74,09
649493	649504	Postoperatieve hand-splint, type Swanson	T	224,88
649515	649526	Ulnaire deviatie splint	T	54,48

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep VI: Hand, pols en onderarm:"

Topografie:

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Prefab:

Hand-, pols- en onderarmorthese:

649530	649541	Dynamische orthese, type Cock-up splint	T	37,04
649552	649563	Statische pols flexie- of extensiesplint	T	41,40

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep VII: Pols en onderarm:"

Topografie:

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

649574	649585	Pols- en onderarmsegment CVII1	T	141,60
653494	653505	Pols- en onderarmsegment CVII2	T	109,4
		Prefab:		
649596	649600	Dynamisch, type Oppenheimer splint	T	56,66
649611	649622	Statische orthese	T	39,22
		IMF:		
649633	649644	Pols- en onderarmsegment CVII1	T	45,23

653516	653520	Pols- en onderarmsegment CVII2	T	33,10	"	
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep VIII: Elleboog:				
		Topografie: (CVIII1) Van de helft van de onderarm tot de helft van de bovenarm. De meetpunten zijn: de pols-, elleboog- en okselplooi."				
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Prefab:				
		Elleboogorthese:				
649655	649666	Elleboogorthese met scharniersysteem (CVIII1)	T	187,40		
649670	649681	Tennis-elleboogband in niet-elastisch materiaal	T	21,79	"	
649692	649703	Geschrapd door K.B. 21.7.2014 (in werking 1.10.2014)				
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)				
"	649714	649725	Anti-hyperextensiebandage (CVIII1)	T	56,66	"
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep IX: Arm:				
		Topografie: (CIX1) Van het ellebooggewricht, reikend tot proximaal twee derden van de bovenarm. De meetpunten zijn: de elleboog- tot de okselplooi."				
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk:				
649736	649740	Armsegment	T	141,60		
		Prefab:				
		Armorthese:				
649751	649762	Statische orthese, type «fracture bracing»	T	161,25		
		IMF:				
649773	649784	Armsegment	T	45,23	"	
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep X: Hand - onderarm - bovenarm:				
		Topografie: (CX1) Van de handpalm tot de helft van de bovenarm. De meetpunten zijn de elleboog- en de okselplooi."				

		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
		"Prefab: Hand-, onderarm-, bovenarmorthese:			
649795	649806	Statische orthese	T	84,11	
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)			
		" <u>Hoofdgroep XI: Schouder:</u>			
		Topografie: (CXI1) Van de handpalm tot het schoudergewricht, met thorax- en bekkensteun."			
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
		"Prefab: Schouder-draagorthese ter voorkoming van een paralytische schouderluxatie	T	350,83	
		"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	653531	653542	Abductieapparaat voor functionele schouderimmobilisatie met mechanisch instelbare segmenten	T	588,35
	653553	653564	Aanpasbaar abductieapparaat voor functionele schouder-immobilisatie zonder mechanisch instelbare segmenten	T	325,21
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)			
		" <u>Hoofdgroep XII: Schouder en/of hemithoraxsegment:</u>			
		Topografie: (CXII1) Van het humeroscapulair gewricht tot het begin van de hals, dalend van achter tot aan de spina scapulae en van voor tot het begin van de ribben, en/of de helft van de thorax omvattend."			
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
		"Maatwerk: Schouder en/of hemithoraxsegment	T	160	
		De verstrekking 649854-649865 kan niet worden gecumuleerd met de verstrekkingen 649876-649880, 649891-649902 en 649913-649924."			
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)			
		" <u>Hoofdgroep XIII: Thorax:</u>			
		Topografie: (CXIII1) De thorax omvattend, gesitueerd tussen D1 en D12."			

		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
		"Maatwerk: Thoraxsegment:		
649876	649880	Corselet in tijk	T	141,60
649891	649902	Corselet in leder	T	295
649913	649924	Corselet in plastic	T	236 "
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)		
		" <u>Hoofdgroep XIV: Bijslagen voor geledingen:</u> "		
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
		"Maatwerk: Bijslagen voor geledingen of tractiesystemen:		
649935	649946	Vinger, per vinger	T	17,70
649950	649961	Pols	T	29,50
649972	649983	Schouder met enkele geleiding	T	59
649994	650005	Schouder met dubbele geleiding	T	118
650016	650020	Elleboog	T	94,40
650031	650042	Bijslag voor tandbeugel of sector	T	94,40
650053	650064	Bijslag voor blokkeergrendel	T	94,40
		IMF: Bijslagen voor geledingen of tractiesystemen:		
650075	650086	Vinger, per vinger	T	17,01
650090	650101	Pols	T	28,34
650112	650123	Elleboog	T	90,70
650134	650145	Tandbeugel, sector of blokkeergrendel	T	90,70 "
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)		
		" <u>Hoofdgroep XV: Arm en schouder:</u> "		
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
		"Maatwerk:		
650156	650160	Arm-schouderbandage ter voorkoming van schouderluxatie	T	56,22
		Prefab:		
650171	650182	Schouderpositioneringskussen, bedoeld om de schouder te ondersteunen en te immobiliseren in een bepaalde stand	T	84,98

	650193	650204	Arm-schouderbandage ter voorkoming van schouderluxatie	T	61,01	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep XVI: Herstel en onderhoud:"			
			"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	653575	653586	Herstel en onderhoud van een maatwerk orthopedisch toestel van het bovenste lidmaat, per gedeelte van T 20, per jaar	T	4	
	653590	653601	Herstel en onderhoud van prefab-toestellen van het bovenste lidmaat, per gedeelte T 20, per jaar	T	2,6	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "D. SPECIFIEKE ORTHESEN: <u>Hoofdgroep I: Denis-Browntoestellen:</u> "			
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk:			
	650252	650263	Elk toestel	T	59	
	650274	650285	Segment voet, gemodeleerde zool	T	23,60	
	650296	650300	Segment voet, zool 2e fase, vast te hechten op schoen of elk nachttoestel dat een segment voet bevat	T	23,60	
	650311	650322	Gemodeleerd schoentje (maximum 3 per jaar en per voet)	T	35,40	
	650333	650344	Segment voet 3e fase	T	29,50	
	650355	650366	Bijslag voor regelmechanisme van Varus-valgus	T	19,85	
			Prefab:			
	650370	650381	Elk toestel	T	69,73	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	650392	650403	Serieschoentjes, pronatie/supinatie/medium-type (max. 3 per jaar, het paar)	T	65,37	"
			"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	650414	650425	Bijslag voor regelmechanisme van Varus-valgus	T	14,16	
			<u>Hoofdgroep II: Voet:</u>			
			Maatwerk:			
	650436	650440	Elk toestel (staaf of riem van Friedman)	T	35,40	

		Prefab: Correctieschoeisel:" "K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 12.12.2007" (in werking 1.3.2008) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
"	653612 653623	een paar loopschoenen voor kinderen tot de 5de verjaardag (maximum 3 paar, per jaar)	T	82
	653634 653645	een paar loopschoenen voor kinderen vanaf de 5de verjaardag (maximum 2 paar, per jaar)	T	82 "
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
"	650495 650506	Geleed schoentje met veertractie of regelbare spanning (maximum 3 per voet, per jaar)	T	117,67
	650510 650521	Redressieapparaat voor hallux valgus, elk toestel	T	31,99 "
		"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
"	653656 653660	Bekledingsschoeisel voor rolstoelpatiënten zonder loopfunctie, wiens voet een anatomische afwijking heeft, voorzien in één van de posten A en/of B van artikel 29, § 7bis, waarbij confectieschoeisel niet aangewezen is, per paar	T	83,17
	653671 653682	Speciale loopschoen te voorzien met een specifieke orthopedische zool ter behandeling van diabetische letsels, per paar. De orthopedische zool niet inbegrepen	T	83,17
	653693 653704	Loopschoen te plaatsen op een maatwerktoestel uit B. Onderste ledematen, Hoofdgroepen I, II en IV in geval van fracturen van het spronggewricht en/of calcaneum, diabetische neuro-angiopathie en chronische ulceratieve aandoeningen	T	82
		De verstrekking 653693-653704 mag niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 646656-646660, 646796-646800, 647150-647161, 647231-647242 en 647651-647662 (segment-voet).		
	653715 653726	Klassieke lederen confectieschoenen met ingewerkte voorzieningen tegen varus- en adductieontwikkeling en met aangepaste afrol voor pes varus bij kinderen ouder dan 18 maanden en jonger dan 6 jaar, per paar	T	83,17 "
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep III: Toestel voet, voet en been, dij en been en dij en voet:"		
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk: In plastic of gewapend gevormd leder:		
	650532 650543	Elk toestel	T	88,50
	650554 650565	Segment-voet	T	47,20

650576	650580	Segment-zool	T	47,20
650591	650602	Segment-been of enkel	T	35,40
650613	650624	Segment-dij	T	35,40
		Met metalen geraamte en lederen trekker:		
650635	650646	Elk toestel	T	59
650650	650661	Segment-voet	T	47,20
650672	650683	Segment-zool	T	47,20
650694	650705	Segment-been of enkel	T	29,50
650716	650720	Segment-dij	T	29,50
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Hoofdgroep IV: Knietoestel voor positionering (b.v. genu valgum of varum):		
		Topografie: (DIV1) Distaal: tweederden van het onderbeen bevattend Proximaal: tweederden van de dij bevattend"		
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk: In plastic:		
650731	650742	Elk toestel	T	70,80
650753	650764	Segment-voet	T	29,50
650775	650786	Segment-been	T	29,50
650790	650801	Segment-dij	T	29,50
		Met metalen geraamte en leder:		
650812	650823	Elk toestel	T	70,80
650834	650845	Segment-voet	T	29,50
650856	650860	Segment-zool	T	29,50
650871	650882	Segment-been	T	29,50
650893	650904	Segment-dij	T	29,50
650915	650926	Luchtkussentje voor de regeling van de correctie	T	40

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep V: Pediatrische heupluxatietoestellen:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

Toestel, dijen-retractor:

650930	650941	Elk toestel	T	88,50	
650952	650963	Segment-dij	T	35,40	
650974	650985	Segment-bekken	T	35,40	
		Prefab:			
650996	651000	Luier of spreidbroekjesysteem	T	32,69	
651011	651022	Systeem type Pavlik	T	82,80	"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep VI: Toestellen bekken tot en met voet:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

Segmenten te voegen bij de onder hoofdgroepen III en IV vermelde toestellen:

651033	651044	Bijslag voor bekkenband	T	41,30	
651055	651066	Bijslag voor segment-bekken in gevormde stof, dat het ganse bekken omsluit	T	94,40	
651070	651081	Bijslag voor segment-thorax in gevormde stof, van de basis van de thorax tot aan de oksels	T	59	"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Hoofdgroep VII: Bijslagen:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

Bijslagen voor alle specifieke orthesen, behoudens Denis-Browntoestellen:

651092	651103	Bijslag per geleiding	T	41,30	
651114	651125	Bijslag per grendel	T	41,30	
651136	651140	Bijslag per sector of strekker	T	41,30	"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)
 "Hoofdgroep VIII: Herstel en onderhoud:"

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

" 653730 653741 Herstel en onderhoud van een specifiek maatwerk orthopedisch toestel van het onderste lidmaat, per gedeelte van T 20, per jaar T 4

653752 653763 Herstel en onderhoud van prefab-toestellen, specifieke orthesen, van het onderste lidmaat, per gedeelte van T 20, per jaar T 2,6 "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"E. PROTHESEN VAN DE ONDERSTE LEDEMATEN:"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Groep	Definitie	Type prothese
1	patiënten zonder vooruitzicht op een loopfunctie	Passieve prothese
2	patiënten met een zeer beperkte loopfunctie en die aangewezen zijn op hulp van derden voor transfer/verplaatsingen	Transferprothese
3	patiënten met een beperkte loopfunctie die gebruik maken van loophulp(en) en zich zonder hulp van derden verplaatsen en die aan sociale activiteiten buitenshuis deelnemen	Evaluatieprothese definitieve prothese
4	actieve patiënten die kunnen stappen met prothese zonder loophulp	Evaluatieprothese definitieve prothese
5	zeer actieve patiënten, waarvan de mogelijkheden met de prothese moeten beantwoorden aan de in § 13, C, 2°, bedoelde looptest zonder loophulp of andere steun	Evaluatieprothese definitieve prothese

1. Passieve prothese (Groep 1), transferprothese (Groep 2) en evaluatieprothese (Groepen 3, 4 en 5).

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"1° Voetamputatie

Maatwerk:

676056 676060 Prothese tot onder de enkel na partiële voetamputatie, (minimum Lisfranc amputatie), groep 1 T 143,62

676071 676082 Prothese tot onder de enkel na partiële voetamputatie, (minimum Lisfranc amputatie), groepen 2, 3, 4 en 5 T 239,37

	676093	676104	Prothese tot boven de enkel na partiële of volledige voetamputatie, groepen 2, 3, 4 en 5	T	321,22	
	676115	676126	Prothese tot de helft van het been na partiële of volledige voetamputatie, groepen 2, 3, 4 en 5	T	575,86	
	676130	676141	Prothese tot de tibiaplateaus na partiële of volledige voetamputatie, groepen 2, 3, 4 en 5	T	974,28	
	2° Onderbeenamputatie					
	Maatwerk: "					
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i>					
"	676152	676163	Passieve prothese, groep 1	T	558,11	"
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"	676174	676185	Transferprothese, groep 2	T	651,13	"
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"	676196	676200	Evaluatieprothese zonder dijstuk, groepen 3, 4 en 5	T	930,18	
	676211	676222	Evaluatieprothese met dijstuk, groepen 3, 4 en 5	T	1180,45	
	676233	676244	Evaluatieprothese met dijstuk met tubersteun, groepen 3, 4 en 5	T	1251,96	"
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
	"3° Knie-exarticulatie					
	Maatwerk:					
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i>					
"	676255	676266	Passieve prothese, groep 1	T	910,07	"
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"	676270	676281	Transferprothese, groep 2	T	1061,75	"
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
"	676292	676303	Evaluatieprothese, groepen 3, 4 en 5	T	1516,8	"
	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>					
	"4° Dijamputatie					

		Maatwerk:		
"	676314	676325	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) Passieve prothese, groep 1	T 961,72 "
"	676336	676340	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Transferprothese, groep 2	T 1122 "
"	676351	676362	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Evaluatieprothese, groepen 3, 4 en 5	T 1602,86 "
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
"5° Heupexarticulatie				
		Maatwerk: "		
"	676373	676384	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) Passieve prothese, groep 1	T 1459,91 "
"	676395	676406	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Transferprothese, groep 2	T 1703,25 "
"	676410	676421	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) Evaluatieprothese, groepen 3, 4 en 5	T 2433,2 "
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)		
"6° Hemipelvectomie"				
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)		
		Maatwerk: "		
"	676432	676443	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) Passieve prothese, groep 1	T 1512,79 "
"	676454	676465	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Transferprothese, groep 2	T 1718,07 "
"	676476	676480	"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) Evaluatieprothese, groepen 3, 4 en 5.	T 2521,32 "
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)		

"7° Toebehoren passieve prothese, transferprothese, evaluatieprothese of toebehoren voor nieuwe koker voor deze prothese"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

676491 676502 Proefkoker in thermoplastisch materiaal, groepen 3, 4 en 5 T 237,23

676513 676524 Liner en kit standaard, groepen 1, 2, 3, 4 en 5 T 227,19 "

676535 676546 *Geschrapt (verplaatst) door K.B. 13.2.2006 (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"8° Toebehoren uitsluitend voor dijamputatie

Maatwerk

696010 696021 Bekkenbandage, groepen 3, 4 en 5 T 101,11 "

"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

" 696032 696043 Heupscharnier met bekkenband, groepen 2, 3, 4 en 5 T 163,93 "

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"9° Aanpassing passieve prothese, transferprothese of evaluatieprothese, groepen 1, 2, 3, 4 en 5"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

676550 676561 1^e recalibrage T 52,58

676572 676583 2^e recalibrage T 52,58

676594 676605 3^e recalibrage T 52,58 "

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) + Erratum S.B. 15.03.2021

"2. Nieuwe koker voor : passieve-, transfer- en evaluatieprothese voor groepen 1, 2, 3, 4 en 5."

"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)

"Partiële of volledig voetamputatie"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"Maatwerk:"

" 676616 676620 "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Koker voor prothese tot onder de enkel T 182,73

	676631	676642	Koker voor prothese tot boven de enkel	T	264,58	
	676653	676664	Koker voor prothese tot de helft van het been	T	519,23	
	676675	676686	Koker voor prothese tot de tibiaplateaus	T	879,78	"
			"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "Onderbeenamputatie			
			Maatwerk"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	676690	676701	Koker voor onderbeenprothese	T	618,91	
	676712	676723	Koker voor onderbeenprothese met dijsegment	T	756,88	
	676734	676745	Koker voor onderbeenprothese met dijsegment met tubersteun.	T	828,4	"
			"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "Knie-exarticulatie			
			Maatwerk"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	676756	676760	Koker voor knie-exarticulatieprothese	T	875,49	"
			"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "Dijamputatie			
			Maatwerk"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	676771	676782	Koker voor dijprothese	T	781,27	"
			"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "Heupexarticulatie			
			Maatwerk"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	676793	676804	Koker voor heupexarticulatieprothese	T	1306,75	"
			"K.B. . 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021) "Hemipelvectomy"			
			"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "Maatwerk"			

"	676815	676826	<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</p> <p>Koker voor hemipelvectomieprothese</p>	T	1394,85	"
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)</p> <p>"3. Definitieve prothese."</p>			
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)</p> <p>"1° Partiële voetamputatie"</p>			
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</p> <p>"Maatwerk:</p>			
	676830	676841	Prothese tot onder de enkel, groep 3	T	269,21	
	676852	676863	Prothese tot onder de enkel, groep 4	T	301,02	
	676874	676885	Prothese tot onder de enkel, groep 5	T	643,02	"
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)</p> <p>"2° Partiële of volledige voetamputatie"</p>			
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</p> <p>"Maatwerk:</p>			
	676896	676900	Prothese tot boven de enkel, groep 3	T	332,58	
	676911	676922	Prothese tot boven de enkel, groep 4	T	377,08	
	676933	676944	Prothese tot boven de enkel, groep 5	T	678,99	"
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)</p> <p>"3° Partiële of volledige voetamputatie"</p>			
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</p> <p>"Maatwerk:</p>			
	676955	676966	Prothese tot de helft van het been, groep 3	T	618,62	
	676970	676981	Prothese tot de helft van het been, groep 4	T	636,71	
	676992	677003	Prothese tot de helft van het been, groep 5	T	799,3	"
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)</p> <p>"4° Partiële of volledige voetamputatie"</p>			
			<p>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</p> <p>"Maatwerk:</p>			
	677095	677106	Prothese tot de tibiaplateaus, groep 3	T	1036,19	

	677110	677121	Prothese tot de tibiaplateaus, groep 4	T	1057,77	
	677132	677143	Prothese tot de tibiaplateaus, groep 5	T	1222,6	"
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)			
			"5° Onderbeenamputatie			
			Maatwerk:"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)			
			+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	677154	677165	Prothese zonder dijstuk, groep 3	T	1020,01	
	677176	677180	Prothese zonder dijstuk, groep 4	T	1020,01	
	677191	677202	Prothese zonder dijstuk, groep 5.	T	1070,72	
	677294	677305	Prothese met dijstuk, groep 3	T	1301,99	
	677316	677320	Prothese met dijstuk, groep 4	T	1301,99	
	677331	677342	Prothese met dijstuk, groep 5	T	1326,43	
	677353	677364	Prothese met dijstuk met tubersteun, groep 3	T	1355,49	
	677375	677386	Prothese met dijstuk met tubersteun, groep 4	T	1355,49	
	677390	677401	Prothese met dijstuk met tubersteun, groep 5	T	1431,54	"
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)			
			"6° Knie-exarticulatie			
			Maatwerk:"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)			
			+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	677412	677423	Definitieve prothese, groep 3	T	1672,72	
	677434	677445	Definitieve prothese, groep 4	T	1900,62	
	677456	677460	Definitieve prothese, groep 5	T	2002,02	"
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)			
			"7° Dijamputatie			
			Maatwerk:"			
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)			
			+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	677471	677482	Definitieve prothese, groep 3	T	1728,77	
	677493	677504	Definitieve prothese, groep 4	T	1951,93	
	677515	677526	Definitieve prothese, groep 5	T	2053,33	"
			"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)			

"8° Heupexarticulatie

Maatwerk:"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"	677530	677541	Definitieve prothese, groep 3	T	2706,22	
	677552	677563	Definitieve prothese, groep 4	T	2731,57	"
"	675253	675264	<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> Definitieve prothese, groep 5	T	2800,09	"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)
"9° Hemipelvectomie"

"Maatwerk:"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"	677574	677585	Definitieve prothese, groep 3	T	2794,34	
	677596	677600	Definitieve prothese, groep 4	T	2819,7	"
	675275	675286	<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> Definitieve prothese, groep 5	T	2890,43	"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"10° Congenitale aandoeningen voor patiënten tot 45 kg

Maatwerk:

	677611	677622	Prothese voor lidmaatrudiment tot en met het enkelgewricht	T	663,43	
	677633	677644	Prothese voor lidmaatrudiment tot en met het kniegewricht	T	1132,95	
	677655	677666	Prothese voor lidmaatrudiment tot en met het heupgewricht	T	1683,86	
	677670	677681	Prothese voor lidmaatrudiment met inbegrip van het bekken	T	2152,67	

11° Bijkomende tegemoetkoming bij de definitieve prothese

Maatwerk: "

	677751	677762	<i>Geschrapt door K.B.8.11.2020 (in werking 1.3.2021)</i>			
"	675290	675301	<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> Voet met polymeerveer, groep 3	T	223,85	

De verstrekking 675290-675301 kan enkel worden vergoed in combinatie met 675356-675360 of 675371-675382 of 675894-675905."

			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i>		
“	677692	677703	Voet met polymeerveer, groepen 4 en 5	T	223,85 “
			<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i>		
“	675312	675323	Voet met composietveer, groep 4	T	447,7
			De verstrekking 675312-675323 kan enkel worden vergoed in combinatie met 675393-675404 of 675511-675522 of 675533-675544 of 675555- 675566 of 675894-675905.”		
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i>		
“	677714	677725	Voet met composietveer, groep 5	T	447,7
	677736	677740	Knie met pneumatische of hydraulische unit, Type A, groepen 4 en 5	T	404,65 “
			<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.3.2021)</i>		
“	675334	675345	Knie met pneumatische of hydraulische unit, Type B, groepen 4 en 5	T	1241,37
	675356	675360	Mechatronische knie type I, groep 3	T	7807,98
	675371	675382	Mechatronische knie type I voor knie-exarticulatie, groep 3	T	7955,39
	675393	675404	Mechatronische knie type I, groepen 4 en 5	T	6892,09
	675511	675522	Mechatronische knie type I voor knie-exarticulatie, groepen 4 en 5	T	7039,5
	675533	675544	Mechatronische knie type II, groepen 4 en 5	T	8528,18
	675555	675566	Mechatronische knie type II voor knie-exarticulatie, groepen 4 en 5	T	8678,29 “
			<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i>		
”	675570	675581	Heupscharnier met pneumatische of hydraulische unit, groepen 3, 4 en 5	T	1378,23
	675592	675603	Driedimensionaal heupscharnier met pneumatische of hydraulische unit, groepen 4 en 5	T	2145,48
			De verstrekking 675592-675603 kan enkel worden vergoed in combinatie met 675533-675544 of 675555-675566 of 675894-675905.”		
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>		

“12° Toebehoren definitieve prothese of voor nieuwe koker voor definitieve prothese

Maatwerk:

677773	677784	Torsieadaptor, groepen 3, 4 en 5	T	129,46
<p><i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> "De verstrekking 677773-677784 kan slechts één maal getarifeerd worden per prothese."</p>				
<p><i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i></p>				
677795	677806	Rotatieadaptor, groepen 3, 4 en 5	T	192,76
<p><i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> " De verstrekking 677795-677806 kan slechts één maal getarifeerd worden per prothese."</p>				
<p><i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i></p>				
677810	677821	Schokdemper, groepen 3, 4 en 5	T	224,61
<p><i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> " De verstrekking 677810-677821 kan slechts één maal getarifeerd worden per prothese."</p>				
<p><i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i></p>				
677832	677843	Liner en kit, groepen 3, 4 en 5, standaard	T	227,19
677854	677865	Liner en kit, groepen 4 en 5, maatwerk	T	700,91
677876	677880	Pneumatische kit voor koker	T	128,6
677891	677902	Coating	T	100,85
<p>De verstrekking 677891-677902 kan niet gecumuleerd worden met de verstrekkingen 677950-677961, 677913-677924 en 677935-677946.</p>				
677913	677924	Cosmetische kous in silicone op maat, groep 5	T	693,68
<p><i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i></p>				
677935	677946	Bijkomende tegemoetkoming voor tweedelige cosmetiek voor knie-, dij-, heup- of hemipelvectomyprothese	T	101,31
<p><i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> De verstrekking 677935-677946 kan enkel worden vergoed in combinatie met 677950-677961 of 677913-677924 en een definitieve prothese.</p>				
<p>Prefab:</p>				
677950	677961	Cosmetische kous in PVC of silicone, groepen 4 en 5	T	196,88

De verstrekkingen 677832-677843, 677854-677865, 677876-677880, 677891-677902, 677950-677961, 677913-677924 en 677935-677946 zijn cumuleerbaar met de verstrekkingen opgenomen in punt 4. Nieuwe koker voor definitieve prothese."

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"13° Toebehoren uitsluitend voor knie-exarticulatie in geval van testen van een mechatronische knie en voor dijamputatie, heupexarticulatie en hemipelvectomy"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

"	677972 677983	Proefkoker in thermoplastisch materiaal, groepen 3, 4 en 5	T	237,5	"
"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)					
"	677994 678005	Flexibele koker met harde kaderstructuur, groepen 3, 4 en 5	T	194,4	"
696010 696021	Bekkenbandage, groepen 3, 4 en 5		T	101,11	"
"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)					
"	696032 696043	Heupscharnier met bekkenband, groepen 2, 3, 4 en 5	T	163,93	"
"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)					
"14° Aanpassing definitieve prothese, groepen 3, 4 en 5, of prothese voor congenitale aandoeningen voor patiënten tot 45 kg					
Maatwerk:					
696054 696065	1 ^e recalibrage		T	51,65	"
696076 696080	2 ^e recalibrage		T	51,65	"
696091 696102	3 ^e recalibrage		T	51,65	"

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"15° Specifieke verstrekkingen voor mechatronische knie, groepen 3, 4 en 5

Maatwerk

	675850	675861	Montageonderdelen en technische handelingen ter voorbereiding van de prothese voor de testbatterij bedoeld in § 13, C3., groepen 3, 4 en 5	T	250,21	"
			De verstrekking 675850-675861 kan slechts worden aangerekend na de goedkeuring van de definitieve prothese met een mechatronisch kniegewricht (verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544 of 675555-675566).			
			Bij hernieuwing van de prothese door een prothese met eenzelfde type mechatronische knie mag de verstrekking 675850-675861 niet worden aangerekend.			
	675872	675883	Uitmonteren en inmonteren van een mechatronische knie tijdens een gepland onderhoud	T	180,74	"
			De verstrekking 675872-675883 kan slechts tweejaarlijks worden aangerekend. "			
"	675894	675905	<i>"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.3.2021)</i> Eenmalige garantieverlenging voor een mechatronische knie	T	1641,68	"
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)</i> "4. Nieuwe koker voor definitieve prothese"			
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)</i> "1° Partiële voetamputatie"			
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)</i> "Maatwerk:"			
"	696113	696124	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Koker voor prothese tot onder de enkel, groep 3	T	212,59	
	696135	696146	Koker voor prothese tot onder de enkel, groep 4	T	244,39	
	696150	696161	Koker voor prothese tot onder de enkel, groep 5	T	586,39	
			2° Partiële of volledige voetamputatie"			
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)</i> "Maatwerk:"			
"	696172	696183	<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Koker voor prothese tot boven de enkel, groep 3	T	275,96	
	696194	696205	Koker voor prothese tot boven de enkel, groep 4	T	320,44	
	696216	696220	Koker voor prothese tot boven de enkel, groep 5	T	622,36	

3° Partiële of volledige voetamputatie"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"Maatwerk:"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"	696231	696242	Koker voor prothese tot de helft van het been, groep 3	T	561,99
	696253	696264	Koker voor prothese tot de helft van het been, groep 4	T	580,08
	696275	696286	Koker voor prothese tot de helft van het been, groep 5	T	742,66

4° Partiële of volledige voetamputatie"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"Maatwerk:"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"	696290	696301	Koker voor prothese tot de tibiaplateaus, groep 3	T	941,67
	696312	696323	Koker voor prothese tot de tibiaplateaus, groep 4	T	963,26
	696334	696345	Koker voor prothese tot de tibiaplateaus, groep 5	T	1128,08

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"5° Onderbeenamputatie

Maatwerk:"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"	696356	696360	Koker voor prothese zonder dijstuk, groep 3	T	711,16
	696371	696382	Koker voor prothese zonder dijstuk, groep 4	T	711,16
	696393	696404	Koker voor prothese zonder dijstuk, groep 5	T	761,86
	696415	696426	Koker voor prothese met dijstuk, groep 3	T	879,94
	696430	696441	Koker voor prothese met dijstuk, groep 4	T	879,94
	696452	696463	Koker voor prothese met dijstuk, groep 5	T	905,29
	696474	696485	Koker voor prothese met dijstuk met tubersteun, groep 3	T	934,35
	696496	696500	Koker voor prothese met dijstuk met tubersteun, groep 4	T	934,35
	696511	696522	Koker voor prothese met dijstuk met tubersteun, groep 5	T	1010,4

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"6° Knie-exarticulatie

Maatwerk:"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"	696533	696544	Koker voor prothese, groep 3	T	875,49	
	696555	696566	Koker voor prothese, groep 4	T	976,9	
	696570	696581	Koker voor prothese, groep 5	T	1078,29	

7° Dijamputatie"*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)*

"Maatwerk:"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"	696592	696603	Koker voor prothese, groep 3	T	874,98	
	696614	696625	Koker voor prothese, groep 4	T	1077,78	
	696636	696640	Koker voor prothese, groep 5	T	1179,18	"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)***"8° Heupexarticulatie**

Maatwerk:"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"	696651	696662	Koker voor prothese, groep 3	T	1433,49	
	696673	696684	Koker voor prothese, groep 4	T	1458,84	"
"	675916	675920	<i>K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> Koker voor prothese, groep 5	T	1561,66	"

*K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)
"9° Hemipelvectomie"**"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)*

"Maatwerk:"

*"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)*

"	696695	696706	Koker voor prothese, groep 3	T	1521,6	
	696710	696721	Koker voor prothese, groep 4	T	1546,95	"
"	675931	675942	<i>K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)</i> Koker voor prothese, groep 5	T	1655,99	"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"10° Congenitale aandoeningen voor patiënten tot 45 kg

Maatwerk:"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"	696732 696743	Koker voor prothese voor lidmaatrudiment tot en met het enkelgewricht	T 525,25	
	696754 696765	Koker voor prothese voor lidmaatrudiment tot en met het kniegewricht	T 837,12	
	696776 696780	Koker voor prothese voor lidmaatrudiment tot en met het heupgewricht	T 1121,78	
	696791 696802	Koker voor prothese voor lidmaatrudiment tot het bekken	T 1336,94	"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"11° Aanpassing nieuwe koker, groepen 3, 4 en 5, of koker voor congenitale aandoeningen voor patiënten tot 45 kg

Maatwerk:"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"	696813 696824	1 ^e recalibrage	T 51,65	
	696835 696846	2 ^e recalibrage	T 51,65	
	696850 696861	3 ^e recalibrage	T 51,65	"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"5. Onderhoud en herstellingen"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Jaarlijkse reparatiekost – omniumbedrag

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"	697115 697126	Onderhoud en herstelling van een prothese van een onderste lidmaat, aanpassing van de prothese per gedeelte van T 20, voor het totaalbedrag van de passieve prothese (groep 1) of transferprothese (groep 2) inclusief het terugbetaalde toebehoren, per jaar	T 1,87	"
	696872 696883	Onderhoud en herstelling van een prothese van een onderste lidmaat, aanpassing van de prothese per gedeelte van T 20, voor het totaalbedrag van de definitieve prothese (groep 3, 4 of 5) inclusief het terugbetaalde toebehoren, uitgezonderd de mechatronische knie, per jaar	T 3,75	"

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"		De tegemoetkoming sluit de vergoeding van een nieuwe prothese uit gedurende een tijdvak van zes maanden.			
	696894 696905	Laattijdige herstelling	T	3,75	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "6. Cosmetiek (jaarlijks of bij nieuwe koker, groepen 1, 2, 3, 4 en 5)" "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk:			
	696916 696920	Voetprothese	T	60,03	
	696931 696942	Onderbeenprothese	T	98,84	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	696953 696964	Knie-exarticulatieprothese	T	136	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	696975 696986	Dijprothese	T	172,79	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)			
"	696990 697001	Heupexarticulatie- of hemipelvectomieprothese	T	247,58	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)			
"	697012 697023	Bijkomende tegemoetkoming voor tweedelige cosmetiek voor knie-, dij-, heup- of hemipelvectomieprothese.	T	107,4	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) "7. Liner (jaarlijks) Liner jaarlijks of bij nieuwe koker" "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) "Maatwerk:			
	697034 697045	Liner en kit, groepen 1, 2, 3, 4 en 5, standaard	T	227,19	
	697056 697060	Liner en kit, groepen 4 en 5, maatwerk	T	700,91	"
		"K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "8. Stompkousen voor voorlopige en definitieve prothesen" "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)			
"	676535 676546	Stompkousen set, 8 stuks per jaar, groepen 1,2,3,4 en 5	T	63,74	"
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "F. PROTHESE BOVENSTE LEDEMATEN:"			

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Maatwerk:

Sier- en/of werkprothese wegens:

652536	652540	Volledige of gedeeltelijke amputatie van 1, 2, 3 of 4 vingers, behalve gelijktijdige toerusting van duim en wijsvinger, inclusief eventuele handschoen van bereide huid	T	258,30
652551	652562	Volledige of gedeeltelijke amputatie van 2, 3 of 4 vingers, met gelijktijdige toerusting van duim en wijsvinger, inclusief eventuele handschoen van bereide huid	T	344,40
652573	652584	Volledige of gedeeltelijke amputatie van de vijf vingers, inclusief eventuele handschoen in bereide huid	T	393,60
652595	652606	Volledige of gedeeltelijke amputatie van 1, 2, 3 of 4 vingers, behalve gelijktijdige toerusting van duim en wijsvinger: prothese samengesteld uit kunstvingers welke zijn vastgezet op een stijve koker van gevormd leder of van plastic, inclusief eventuele handschoen van bereide huid	T	522,75
652610	652621	Volledige of gedeeltelijke amputatie van 2, 3 of 4 vingers, met gelijktijdige toerusting van duim en wijsvinger: prothese samengesteld uit kunstvingers welke zijn vastgezet op een stijve koker van gevormd leder of van plastic, inclusief eventuele handschoen van bereide huid	T	584,25
652632	652643	Volledige of gedeeltelijke amputatie van de vijf vingers: prothese samengesteld uit kunstvingers welke zijn vastgezet op een stijve koker in gevormd leder of in plastic, inclusief eventuele handschoen in bereide huid	T	615
652654	652665	Gedeeltelijke of volledige amputatie van de vingers: prothese samengesteld uit een aan het uiteinde versterkte koker en voorzien van een toestel waardoor het mogelijk is werkgereedschap toe te voegen	T	615
652676	652680	Polsexarticulatie: onderarm van duraluminium of van hout of van leder en metaal of van plastic, reikend tot halfweg de arm, met vilt, houten of plasticen hand	T	369
652691	652702	Polsexarticulatie: onderarm van duraluminium of van hout of van leder en metaal of van plastic, reikend tot aan de elleboog met lederen, houten of plasticen hand	T	418,20
652713	652724	Amputatie van onderarm: onderarm in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic, vaste pols, vastgehouden boven de elleboog of armkoker met eenvoudige geleiding ter hoogte van de elleboog	T	492

	652735	652746	Amputatie van onderarm: onderarm in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic, vaste pols, vastgehouden boven de elleboog of armkoker met eenvoudige geleiding ter hoogte van de elleboog met dubbele schede	T	676,50	
	652750	652761	Amputatie van onderarm: onderarm in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic, vaste pols, vastgehouden met een armkoker met fysiologische geleiding	T	676,50	
	652772	652783	Elleboogexarticulatie: prothese in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic	T	738	
	652794	652805	Amputatie van arm: prothese in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic	T	738	"
"	652816	652820	<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Schouderexarticulatie: prothese in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic, met steunharnas en trekbanden	T	984	"
"	652831	652842	<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Schouderexarticulatie: prothese in duraluminium of in hout of in leder en metaal of in plastic, met steuncorset in leder of in plastic vervaardigd naar afgietsel	T	1230	
	652853	652864	Bijslag: Per eenvoudige blokkeergrendel	T	73,80	
	652875	652886	Per blokkeergrendel in veelvuldige standen	T	159,90	
	652890	652901	Voor elleboog met blokkering in alle standen	T	246	
	652912	652923	Wegneembare hand - bajonetsysteem	T	86,10	
	652934	652945	Wegneembare hand - schroefstelsel	T	110,70	
	652956	652960	Wegneembare hand - systeem snelle greep	T	135,30	
	652971	652982	Systeem "Sema" voor werktgereedschap	T	135,30	
	652993	653004	Systeem snelle greep met regelingstoestel voor prosupinatie	T	221,40	
	653015	653026	Systeem van actieve supinatie, in werking gebracht voor het uiteinde van de stomp van de onderarm, mag niet worden samengevoegd met 652993-653004	T	301,75	
	653030	653041	Gewalkte manchet, onafhankelijk van de plasticen koker, mag niet worden gecumuleerd met 653052-653063	T	73	
	653052	653063	Rand van silicone, gegoten met de harskoker, mag niet worden gecumuleerd met 653030-653041	T	60	

De verstrekkingen 652912-652923, 652934-652945, 652956-652960, 652971-652982, 652993-653004 mogen onderling niet worden samengevoegd.

	653074	653085	Voor toevoeging van eenvoudig werkgereedschap, zoals ring, haak	T	61,50	
	653096	653100	Voor toevoeging van gelede werkhaak	T	246	
	653111	653122	Enkele schoudergeleding	T	59	
	653133	653144	Dubbele schoudergeleding	T	118	
	653155	653166	Schoudergeleding met rem	T	246	
			Herstellen en onderhouden:"			
			<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	653796	653800	Onderhoud van een prothese van het bovenste lidmaat, aanpassing van de prothese, per gedeelte van T 20, per jaar	T	4	"
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
			"Vervangen van een koker in geval van opnieuw amputeren, van heelkundige bewerking op de stomp of van belangrijke wijziging van de stomp:			
	653192	653203	Polsexarticulatie	T	169,55	
	653214	653225	Onderarm	T	200,40	
	653236	653240	Arm	T	250,94	
			Opnieuw kalibreren van een koker:			
	653251	653262	Door kurk of leder	T	22,60	
	653273	653284	Door plastic maximaal tweemaal opnieuw kalibreren per koker	T	27,44	
			Prefab:"			
			<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	653811	653822	Plastieken handschoen, standaardtype, 1 per jaar	T	109,74	"
			<i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.8.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
			"De verstrekking 653811-653822 mag worden gecumuleerd met de verstrekkingen 652536-652540 tot en met 652831-652842."			
			<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	653833	653844	Wollen kapjes ter bescherming door capitonnering i.g.v. armprothese, maximum 4 per jaar	T	8,56	

653855 653866 Beschuttingschede voor stomp in nylon ter bescherming tegen irritatie en schrammen ten gevolge van de prothese, maximum 4 per jaar T 8,56 "

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"Overgangsbepalingen:

1° Algemene regels

- letsels opgelopen vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en ouder dan 24 maanden op het tijdstip van de aflevering geven geen recht meer tot terugbetaling van drukkledij;

- voor de letsels opgelopen vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en die maximum 24 maanden oud zijn op het tijdstip van de aflevering, zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing. Het aantal terugbetaalde stukken wordt bepaald op basis van het aantal voorzien in de nieuwe nomenclatuur verminderd met het aantal stuks die reeds onder de oude nomenclatuur terugbetaald werden;

- voor de letsels opgelopen vanaf de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing.

2° Specifieke regels in geval van latere correctieve ingreep

- een latere correctieve ingreep uitgevoerd vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en ouder dan 12 maanden op het tijdstip van de aflevering geeft geen recht meer tot terugbetaling van drukkledij;

- voor een latere correctieve ingreep uitgevoerd vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en die maximum 12 maanden oud is op het tijdstip van de aflevering, zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing. Het aantal terugbetaalde stukken wordt bepaald op basis van het aantal voorzien in de nieuwe nomenclatuur verminderd met het aantal stuks die reeds onder de oude nomenclatuur terugbetaald werden;

- voor een latere correctieve ingreep uitgevoerd vanaf de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"G. DRUKKLEDIJ

Hoofdgroep I: Hoofd

Basisverstrekkingen

Maatwerk

641174 641185 kinbandage - textiel T 127,29

641211 641222 kin- en halsbandage - textiel T 175,31

641233	641244	volledig masker - plastic	T	888,80
641255	641266	volledig masker - silicone	T	1033,33
641314	641325	volledig masker - plastic met silicone binnenlaag	T	1421,24
641336	641340	volledig masker met opblaasbare drukpelotte in silicone	T	1495,05
641373	641384	partieel masker - plastic	T	799,92
641395	641406	partieel masker - silicone	T	929,99
641410	641421	partieel masker - plastic met silicone binnenlaag	T	1279,11
641432	641443	partieel masker met opblaasbare drukpelotte in silicone	T	1342,85
644954	644965	mondspreider	T	71,49

Hoofdgroep II: HalsBasisverstrekkingen

Maatwerk

641616	641620	halsbandage - plastic	T	744,29
641631	641642	halsbandage - silicone	T	875,11
641653	641664	halsbandage - plastic met silicone binnenlaag	T	1263,83
641675	641686	halsbandage - met opblaasbare drukpelotte in silicone	T	1348,48

Hoofdgroep III:Thorax en rompBasisverstrekkingen

Maatwerk

641690	641701	buikbandage - textiel	T	291,92
641712	641723	buikbandage - silicone	T	479,48
641734	641745	vest zonder mouwen - textiel	T	507,58
641756	641760	vest zonder mouwen - silicone	T	813,52
641771	641782	vest met 1 of 2 mouwen - textiel	T	748,83
641793	641804	vest met 1 of 2 mouwen - silicone	T	1179,18
641815	641826	al dan niet ingewerkt BH-segment - textiel	T	59,15
641830	641841	al dan niet ingewerkt BH-segment - silicone	T	78,83
641852	641863	thoraxplaat tot en met 200 cm ²	T	379, 81
641874	641885	thoraxplaat van meer dan 200 cm ²	T	636,46

641896	641900	thoraxplaat met silicone inleg tot en met 200 cm ²	T	521,00
641911	641922	thoraxplaat met silicone inleg van meer dan 200 cm ²	T	884,68

Bijkomende silicone verstrekkingen

		Prefab		
641933	641944	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	49,40

641955	641966	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	3,98
--------	--------	---	---	------

		Maatwerk		
641970	641981	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	234,87

641992	642003	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	14,55
--------	--------	---	---	-------

642154	642165	opblaasbare drukpelotte in silicone	T	678,14
--------	--------	-------------------------------------	---	--------

Hoofdgroep IV: Bovenste ledematenBasisverstrekkingen

Maatwerk

642176	642180	volledige armkous met schouderkap - textiel	T	264,39
--------	--------	---	---	--------

642191	642202	volledige armkous met schouderkap - silicone	T	346,83
--------	--------	--	---	--------

642633	642644	volledige armkous zonder schouderkap - textiel	T	183,22
--------	--------	--	---	--------

642655	642666	volledige armkous zonder schouderkap - silicone	T	252,72
--------	--------	---	---	--------

642670	642681	gedeeltelijke armkous met schouderkap - textiel	T	183,22
--------	--------	---	---	--------

642692	642703	gedeeltelijke armkous met schouderkap - silicone	T	228,61
--------	--------	--	---	--------

642714	642725	gedeeltelijke armkous zonder schouderkap - textiel	T	135,85
--------	--------	--	---	--------

642736	642740	gedeeltelijke armkous zonder schouderkap - silicone	T	187,56
--------	--------	---	---	--------

Bijkomende silicone verstrekkingen

Prefab

642751	642762	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	49,40
--------	--------	---	---	-------

642773	642784	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	3,98
--------	--------	---	---	------

Maatwerk

642795	642806	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	234,87
--------	--------	---	---	--------

642810	642821	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	14,55
642832	642843	opblaasbare drukpelotte in silicone	T	678,14
<u>Hoofdgroep V: Handen</u>				
<u>Basisverstrekkingen</u>				
Maatwerk				
642854	642865	handschoen zonder vingers met duim - textiel	T	124,21
642876	642880	handschoen zonder vingers met duim - silicone	T	208,16
642891	642902	handschoen met 2 tot 5 vingers - textiel	T	398,83
642913	642924	handschoen met 2 tot 5 vingers - silicone	T	428,15
642935	642946	handschoen met 2 tot 5 vingers - corrigerende silicone, al dan niet met silicone extensie strips	T	636,00
642950	642961	vingersegment met eventueel antiflexie silicone	T	109,28
642972	642983	sandwichspalk plastic met silicone	T	705,96
<u>Bijkomende silicone verstrekkingen</u>				
Prefab				
642994	643005	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	49,40
643532	643543	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	3,98
Maatwerk				
643554	643565	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	234,87
643576	643580	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	14,55
643591	643602	opblaasbare drukpelotte in silicone	T	544,34
643613	643624	C baar silicone	T	360,93
643635	643646	webspacer in silicone	T	441,60
<u>Hoofdgroep VI: Onderste ledematen</u>				
<u>Basisverstrekkingen</u>				
Maatwerk				
643650	643661	volledige beenkous (zonder voet) - textiel	T	246,13
643672	643683	volledige beenkous (zonder voet) - silicone	T	520,66

643694	643705	volledige beenkous (zonder voet) met broekdeel - textiel	T	617,58	
644232	644243	volledige beenkous (zonder voet) met broekdeel - silicone	T	997,97	
644254	644265	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) - textiel	T	153,80	
644276	644280	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) - silicone	T	224,84	
644291	644302	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) met broekdeel - textiel	T	516,90	
644313	644324	gedeeltelijke beenkous (zonder voet) met broekdeel - silicone	T	781,23	
644335	644346	tweebeenspanty met broekdeel - textiel	T	668,72	
644350	644361	tweebeenspanty met broekdeel - silicone	T	1305,90	"
"	644372	644383 <i>"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + Erratum B.S. 14.3.2012 + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> gedeeltelijke tweebeenspanty met broekdeel - textiel	T	562,27	"
"	644394	644405 <i>"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> gedeeltelijk tweebeenspanty met broekdeel - silicone	T	1050,79	
		<u>Bijkomende silicone verstrekkingen</u>			
		Prefab			
644416	644420	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	49,40	
644431	644442	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	3,98	
		Maatwerk			
644453	644464	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	234,87	
644475	644486	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	14,55	
644490	644501	opblaasbare drukpelotte in silicone	T	544,34	
		<u>Hoofdgroep VII: Voeten</u>			
		<u>Basisverstrekkingen</u>			
		Maatwerk			
644630	644641	enkel- en voetsok - textiel	T	154,07	
644652	644663	enkel- en voetsok - silicone	T	217,95	
		<u>Bijkomende silicone verstrekkingen</u>			

		Prefab			
644674	644685	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	44,46	
644696	644700	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	3,98	
		Maatwerk			
644711	644722	silicone pelotte tot en met 100 cm ²	T	234,87	
644733	644744	silicone pelotte van meer dan 100 cm ² , per bijkomende 10 cm ²	T	14,55	
644755	644766	opblaasbare drukpelotte in silicone	T	544,34	
644770	644781	webspacer in silicone	T	397,44	
<u>Hoofdgroep VIII: Accessoires</u>					
		Prefab			
644792	644803	aantrekhoes voor het aantrekken van drukkledij voor het bovenste lidmaat	T	36,31	
644910	644921	aantrekhoes voor het aantrekken van drukkledij voor het onderste lidmaat	T	36,31	
		Maatwerk			
644932	644943	handschoen met vingers, in geval van lymfoedeem	T	159,75 "	
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)					
"H. ORTHOPEDISCHE SCHOEN NAAR MAAT, INCLUSIEF DE ORTHOPEDISCHE VOORZIENINGEN ZELFS INDIEN DEZE IN DE SCHOEN MOETEN WORDEN VASTGEMAAKT, PER STUK:					
(Voor elke verstrekking is in § 7 bis vermeld in welke gevallen hij mag worden geleverd en wordt in § 7 ter een beschrijving gegeven van de maatstaven en van de bijzondere bepalingen voor de vervaardiging die moeten worden nageleefd).					
<u>Hoofdgroep I.: Orthopedische schoenen:</u>					
- ZWARE AANDOENINGEN (A):"					
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.2.1997) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)					
"	643016	643020	Schoen voor de immobilisering van de metatarsofalangeale gewrichten en teengewrichten	T	333 "
"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)					
"	643031	643042	Schoen voor pes equinovalgus met gefixeerde equinus + 5 cm.	T	510
	643053	643064	schoen voor pes equinus met gefixeerde equinus + 5 cm.	T	510

	643075	643086	Schoen voor extreme equinusstand	T	660	
	643090	643101	Schoen voor extreme talusvoet	T	537	
	643112	643123	Schoen voor extreme pes varus	T	512	
	643134	643145	Schoen voor pes equinovarus + 5 cm.	T	590	
	643156	643160	Schoen voor calcaneovarus	T	391	
	643171	643182	Schoen voor extreme calcaneovarus	T	537	
	643193	643204	Schoen voor beenlengteverschil van 9 cm. tot 12 cm.	T	381	
	643215	643226	Schoen met kunstvoet voor beenlengteverschil van 13 cm. tot 15 cm.	T	650	
	643230	643241	Schoen met kunstvoet voor beenlengteverschil van 16 cm. en meer	T	750	
	643252	643263	Schoen voor een amputatie van Lisfranc	T	471	
	643274	643285	Schoen voor een amputatie van Chopart	T	506	
	643296	643300	Schoen voor een amputatie van Pyrogoff of Syme	T	567	
	643311	643322	Revalidatieschoen na amputatie	T	175	
	643333	643344	Schoen voor resectie van metatarsus I	T	471	"
			<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	653870	653881	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis - Type I	T	192	
	653892	653903	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis - Type II	T	286	
	653914	653925	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis - Type III	T	388	
	653936	653940	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis - Type IV	T	286	"
			<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	653951	653962	Schoen voor niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgus ingevolge motorische hersenstoornis	T	376	"
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	643392	643403	Schoen voor niet gefixeerde pes equinovarus	T	392	

	643414	643425	Schoen voor pes equinovarus als sekwel van hemiplegie	T	462	
	643436	643440	Schoen voor pes planus ingevolge motorische hersenstoornis	T	416	"
"	643451	643462	Schoen voor inverterende voet bij rolstoelpatiënt	T	286	"
			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
"	643473	643484	Schoen voor blokkering van het tibiotarsaal gewricht	T	430	
	643495	643506	Schoen voor congenitaal ontbreken van de tibia of de fibularis of voor pseudarthrose van de tibia of voor osteogenesis imperfecta van de tibia en/of fibularis	T	512	
	643510	643521	Schoen voor de tweede voet, op individuele leest, zonder letsel opgenomen in § 7 bis (categorieën A - X)	T	198	
			<i>- AANDOENINGEN MET ABSOLUTE INDICATIE (B):</i>			
	643716	643720	Schoen voor de posten 10, 12,16 en 19	T	217	
	643731	643742	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643716-643720	T	177	
	643753	643764	Schoen voor de posten 11, 13, 14, 15, 17, 18, 20, 24, 26, 46, 69, 70, 72, 73, 74 en 75	T	272	
	643775	643786	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643753-643764	T	227	
	643790	643801	Schoen voor pes equinus	T	304	
	643812	643823	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643790-643801	T	227	
	643834	643845	Schoen voor pes calcaneovalgus	T	367	
	643856	643860	Schoen voor pes varus of genu varum	T	376	
	643871	643882	Schoen voor pes equinovarus	T	288	
	643893	643904	Schoen voor de tweede voet met een bilateraal letsel dat overeenstemt met de verstreking 643871-643882	T	227	
	643915	643926	Schoen voor pes equinovarus	T	394	
	643930	643941	Schoen voor pes calcaneovarus	T	310	
	643952	643963	Schoen voor de tweede voet die overeenstemt met de verstreking 643930-643941	T	227	
	643974	643985	Schoen voor beenlengteverschil van 3 cm. tot 5 cm.	T	288	

643996	644000	Schoen voor beenlengteverschil van 6 cm. tot 8 cm.	T	339		
644011	644022	Schoen voor resectie van middenvoetskoppes	T	370		
644033	644044	Schoen voor amputatie van de grote teen	T	430		
644055	644066	Schoen voor ectrodactylie of voor lengteverschil, wegens groei stoornis, tussen beide voeten van ten minste 1/7de van de langste voet	T	370		
644070	644081	Schoen voor resectie of verbrijzeling van de calcaneus	T	370		
644092	644103	Schoen voor ontbrekende metatarsi	T	370		
644114	644125	Schoen voor variserende en inverterende hangvoet (dropfoot)	T	362		
644136	644140	Schoen voor slappe varusvoet of knikplatvoet of niet gefixeerde pes equinovarus	T	376		
644151	644162	Schoen voor volledige blokkering	T	430		
644173	644184	Schoen voor recurvatum van de knie	T	430		
644195	644206	Schoen voor voet met atone wonden	T	348		
644210	644221	Schoen voor de tweede voet, op individuele leest, zonder letsel opgenomen in § 7 bis (categorieën B-Y)	T	170	"	
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "- AANDOENINGEN MET RELATIEVE INDICATIE (C):"				
"	644512	644523	Schoen voor polydactylie	T	217	"
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.2.1997) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)				
"	644534	644545	Schoen voor de tweede voet die overeenstemt met de verstrekking 644512-644523	T	177	
	644593	644604	Schoen aangepast aan een orthopedisch toestel	T	217	
	644615	644626	Schoen voor de tweede voet, op individuele leest, zonder letsel opgenomen in § 7 bis (categorieën C-Z)	T	142	"
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) "Hoofdgroep II: Orthopedische voorzieningen: - SECONDAIRE AANDOENINGEN (D): Voetheffers:"				
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) "Voetheffers voor hangvoet (dropfoot) ingevolge paralyse van de nervus peroneus profundus die binnen in of buiten aan moeten worden aangebracht of in een confectieschoen moeten worden ingewerkt:"				

			<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>		
"	644814 644825	Voetheffer als voet-kuitschaal in metaal en of synthetisch materiaal	T	100	
	644836 644840	Voetheffer als tong van leder, metaal of synthetisch materiaal	T	86	
	644851 644862	Voetheffer als enkelcorset van leder of synthetisch materiaal	T	98	"
		<i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)</i>			
		"I. ORTHOPEDISCHE ZOLEN:"			
		<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i>			
		"Maatwerk: "			
		<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)</i>			
"	653973 653984	Individueel aangepaste steunzool, na maatname en onder de vorm van gips- of schuimafdruk, verricht door de verstrekker zelf of door de voorschrijvend arts	T	18,35	"
		<i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)</i>			
		"Onder individueel aangepaste steunzool wordt verstaan: een steunzool waarbij wordt uitgegaan van ofwel voorgevormd en basismateriaal ofwel van basismateriaal."			
		<i>"K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999)</i>			
		"Het nemen van een afdruk dient te geschieden door middel van een correctiemoulage of correctieschuimafdruk eventueel aangevuld met een computeranalyse of een blauwdruk."			

Met betrekking tot de inwerkingtreding (1.10.2014) van het koninklijk besluit van 21.7.2014 gelden de volgende overgangsbepalingen:

1° Vanaf de datum van inwerkingtreding van dit besluit zijn voor de myo-elektrische prothesen afgeleverd vóór de inwerkingtreding van dit besluit, de verstrekkingen voorzien onder § 1, J. Myo-elektrische prothesen, opschrift 2, 4, 6, 7, 8, 9, 10 en 11 alsook de bepalingen opgenomen in § 12, opschrift 2, 4.5 en 5.2 van toepassing.

2° De cumul van een myo-elektrische prothese met een esthetische of mechanische prothese voorzien in § 12, 5.1., is enkel mogelijk wanneer een myo-elektrische prothese voor de eerste keer wordt afgeleverd of wanneer de bestaande myo-elektrische prothese wordt vervangen binnen de geldende hernieuwingstermijnen.

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"J. MYO-ELEKTRISCHE PROTHESEN

Topografie:

overeenkomstig het niveau van de amputatie

1. De Basisprothese

Deze bestaat uit:

een koker, specifieke componenten, elektronische componenten, structurele componenten (definities opgenomen in § 12, 1.2.1)

1.1 Deel handamputatie (amputatieniveau tussen meta carpaal en carpaal)

Hoog technologisch maatwerk:

744015	744026	Eerste myo-elektrische prothese met elektrische hand	T 3951,14
744030	744041	Vernieuwing myo-elektrische prothese met elektrische hand	T 3897,01

1.2 Pols exarticulatie

Hoog technologisch maatwerk:

744052	744063	Eerste myo-elektrische prothese met elektrische hand	T 4213,00
744074	744085	Vernieuwing myo-elektrische prothese met elektrische hand	T 4158,88

1.3 Onderarmamputatie

Hoog technologisch maatwerk:

744096	744100	Eerste myo-elektrische prothese met elektrische hand passieve pro- en supinatie	T 4323,89
744111	744122	Vernieuwing myo-elektrische prothese met elektrische hand, passieve pro- en supinatie	T 4269,76

1.4 Elleboogexarticulatie en bovenarmamputatie

Hoog technologisch maatwerk:

744133	744144	Eerste myo-elektrische prothese met elektrische hand passieve pro- en supinatie	T 5531,43
744155	744166	Vernieuwing myo-elektrische prothese met elektrische hand, passieve pro- en supinatie	T 5477,30

1.5 Schouderexarticulatie en unilaterale schoudergordelamputatie

Hoog technologisch maatwerk:

744170	744181	Eerste myo-elektrische prothese met elektrische hand passieve pro- en supinatie	T 6145,17
744192	744203	Vernieuwing myo-elektrische prothese met elektrische hand, passieve pro- en supinatie	T 6091,05

2. Nieuwe koker en herassemblage van het myo-elektrisch gedeelte voor

Hoog technologisch maatwerk:

744214	744225	Deelhand myo-elektrische prothese	T 937,69
--------	--------	-----------------------------------	----------

744236	744240	Polsexarticulatie myo-elektrische prothese	T	841,05
744251	744262	Onderarm myo-elektrische prothese	T	858,83
744273	744284	Elleboog- of bovenarm myo-elektrische prothese	T	1154,02
744295	744306	Schouderexarticulatie myo-elektrische prothese	T	1790,16

3. Toebehoren

3.1 Elektrische hand (aanpassing van basishand)

Hoog technologisch maatwerk:

744310	744321	Meermotorige multidigitale programmeerbare hand	T	4012,01
--------	--------	---	---	---------

3.2 Elektrische werkhaak

Hoog technologisch maatwerk:

744332	744343	Elektrische werkhaak (eenvoudige grijpfunctie)	T	1994,56
--------	--------	--	---	---------

3.3 Polsgewricht

Hoog technologisch maatwerk:

744354	744365	Passief polsmechanisme dat flexie en extensie van de pols toelaat. (Het polsgewricht dat de passieve pro- en supinatie toelaat zit in de basisprothese)	T	772,89
--------	--------	---	---	--------

744376	744380	Elektrisch aangestuurde actieve pro en supinatiemotor	T	1277,14
--------	--------	---	---	---------

3.4 Ellebooggewricht

Hoog technologisch maatwerk:

744391	744402	Ellebooggewricht met veer en elektrische vergrendeling voor de verstrekkingen 744133 - 744144, 744155 - 744166, 744170 - 744181, 744192 - 744203 (Het ellebooggewricht met veer dat passieve extensie en flexie toelaat zit in de basisprothese)	T	786,55
--------	--------	--	---	--------

744413	744424	Ellebooggewricht met myo-elektrische sturing van flexie, extensie en vergrendeling, in geval van bilaterale amputatie of waarbij het andere bovenste lidmaat functioneel niet bruikbaar is, voor de verstrekkingen 744133 - 744144, 744155 - 744166, 744170 - 744181, 744192 - 744203.	T	8613,11
--------	--------	--	---	---------

3.5 Schoudergewricht

Hoog technologisch maatwerk:

744435	744446	Elektrisch positioneerbaar schoudergewricht voor de verstrekingen 744170 - 744181 en 744192 - 744203 (het basis schoudergewricht dat passieve extensie, flexie en abductie toelaat zit in de basisprothese)	T	1900,28	
		3.6 Bandages en schakelaars			
		Maatwerk:			
744450	744461	Ophangingsbandage	T	92,62	
744472	744483	Functionele bandage met kabel	T	132,84	
744494	744505	Functionele bandage met schakelaar	T	254,07	
		3.7 Liners			
		Prefab:			
744516	744520	Liner voor myo-elektrische armprothese	T	464,16	
		Maatwerk:			
744531	744542	Liner voor myo-elektrische armprothese	T	488,45	"
		"K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014) "Hoog technologisch maatwerk:			
744833	744844	Liner voor myo-elektrische armprothese	T	543,36	"
		"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014) "3.8 Vacuüm ophangingsconcept			
		Hoog technologisch maatwerk:			
744553	744564	Luchtdichte verzegeling tussen koker en elektrode. De hermetisch afsluitbare koker wordt uitgerust met een ventiel (en aangepast kanaaltje)	T	255,13	
		3.9 Proefkoker			
		Eén exemplaar bij de eerste basisprothese en één per hernieuwing van een basisprothese of koker			
		Hoog technologisch maatwerk:			
744575	744586	Kunststof proefkoker voor het evalueren van het stompvolume, de ophanging, de congruentie van de boorden met de fysiologische lichaamsplouwen en de efficiëntie van de elektronische aansturing	T	204,09	"
		"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014) "3.10 Aantrekhuipmiddel"			
		"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014) "Prefab:			

744590 744601 Huls in hoogwaardige nylon die op de stomp wordt geplaatst en het optimaal inbrengen van de stomp in de koker toelaat bij verzorging zonder liner T 33,62

4. Kalibreren

Maatwerk:
744612 744623 Kalibreren van de koker maximum 3 maal per jaar T 58,77

5. Prefab handschoen

Prefab:

744634 744645 Handschoen in kunststof voor myo-elektrische hand . T 292,86

6. Onderhoud en nazicht

Onderhoud en nazicht, met inbegrip van het gebruik van de myo testapparatuur:

Maatwerk:

744656 744660 Onderhoud en nazicht van de myo-elektrische prothese, per zes maanden, voor de verstrekkingen 744015 - 744026, 744030 - 744041, 744052 - 744063, 744074 - 744085, 744096 - 744100, 744111 - 744122 T 112,61

744671 744682 Onderhoud en nazicht van de myo-elektrische prothese, per zes maanden, voor de verstrekkingen 744133 - 744144, 744155 - 744166, 744170 - 744181, 744192 - 744203 T 137,24

7. Herstelling

Hoog technologisch maatwerk:

744693 744704 Herstelling van een myo-elektrische prothese, per jaar, per T 20, met een maximum zoals voorzien in § 12, punt 2.4. T 4

8. Vervanging van de liner (maximum een keer per jaar) of bij nieuwe koker

Prefab:

744715 744726 Vervanging liner voor myo-elektrische armprothese - prefab T 464,16 "

"K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

"Maatwerk:

744855 744866 Vervanging van liner voor myo-elektrische armprothese - maatwerk T 488,45 "

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"Hoog technologisch maatwerk:

744730	744741	Vervanging liner voor myo-elektrische armprothese - hoog technologisch maatwerk	T	543,36
--------	--------	--	---	--------

9. Vervanging van de bandage (maximum een keer per jaar) of bij een nieuwe koker

(met hergebruik van de schakelaar, indien deze aanwezig is)

Maatwerk:

744752	744763	Vervanging van de ophangingsbandage	T	92,62
--------	--------	-------------------------------------	---	-------

744774	744785	Vervanging van de functionele bandage	T	132,84
--------	--------	---------------------------------------	---	--------

10. Vervanging van de prefab handschoen (maximum twee keer per jaar)

Prefab:

744796	744800	Vervanging handschoen in kunststof voor myo- elektrische hand	T	292,86
--------	--------	--	---	--------

11. Vervanging van de aantrekhelp (maximum twee keer per jaar)

Prefab:

744811	744822	Vervanging aantrekhelps in hoogwaardige nylon	T	33,62	"
--------	--------	---	---	-------	---

"K.B. 3.7.2014" (in werking 1.9.2014)

§ 1bis. Algemene bepalingen betreffende de prefab-verstrekkingen met lijst van voor vergoeding aangenomen producten volgens het principe van prijstransparantie

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

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

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

C. Definities van de elementen van de prijsbepaling:

C.1 Het afleveringshonorarium omvat een vast bedrag dat inherent is aan de aflevering door een erkend verstrekker en wordt per homogene productgroep bepaald aan de hand van de arbeidstijd in minuten en de dienstverlening voor de productgroep. Per productgroep wordt bepaald wat onder de minimale dienstverlening wordt verstaan.

C.2 De standaardmateriaalkost wordt bepaald op basis van de productprijs, zijnde de prijs aan verstrekker exclusief BTW, van de producten behorende tot de homogene productgroep. De standaardmateriaalkost is de maximale vergoeding voor het individueel afgeleverde product aan de rechthebbende.

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

C.3 De algemene kosten zijn een vast bedrag dat andere kostenposten dekt die door de Overeenkomstencommissie orthopedisten - verzekeringsinstellingen zijn aanvaard per homogene productgroep.

C.4 De BTW voor de totale prijs van de verstrekking.

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

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

Deze lijsten worden continu bijgewerkt.

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

Het dossier moet de volgende elementen bevatten:

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

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

3° de EG-conformiteitsverklaring;

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

5° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn (93/42/EG-bijlage 1, punt 13 van het koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen);

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

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

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

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

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

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

"K.B. 13.5.2023" (in werking 1.8.2023)

§ 2. De in § 1 bedoelde verstrekkingen (orthesen, prothesen en orthopedische toestellen) worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een arts-specialist in de heilkunde, in de orthopedische heilkunde, in de plastische chirurgie, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie, in de kindergeneeskunde of in de gynaecologie en verloskunde, met uitzondering van de lumbostaat in tijk en metaal die bij een hernieuwing door ieder arts mag worden voorgeschreven, van de orthopedische schoenen en voorzieningen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 7, van de orthopedische zolen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 8, van de myo-elektrische prothesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 12, van de prothesen van de onderste ledematen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 13, van drukkleedij en maskers voor zwaar verbranden die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 18 en van zitorthesen die enkel mogen worden voorgeschreven door de artsen waarvan sprake in § 26. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.6.1998" (in werking 1.8.1998)
"§ 3. Onder handgemaakte toestellen, immediate fitting, geprefabriceerde toestellen en hoog technologisch maatwerk moet worden verstaan:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

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

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.8.1998)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

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

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

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

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

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

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

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

Kniegeleding: ter hoogte van de knie.

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

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

- bijslag voor sector: systeem dat het progressief regelen van de geleidingsbewegingen mogelijk maakt.

- bijslag voor strekker: strekker achteraan die het progressief regelen van de geleidingsbewegingen mogelijk maakt.

- bijslag voor kunstmatige quadriceps: ring vooraan met elastieken systeem dat de knie remt."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"§ 4. A 1° . De hoog technologische en de handgemaakte prothesen, orthesen en orthopedische toestellen, met uitzondering van de verstrekingen bedoeld in § 1, E. Prothesen van de onderste ledematen, § 1, J. Myo-elektrische prothesen en de verstreking 656515-656526, mogen eerst worden vervangen door een nieuw hoog technologisch toestel of maatwerktoestel of geprefabriceerd toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie, na een termijn van:"

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

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

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

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 13.5.2023" (in werking 1.8.2023)

"d) ier jaar voor de lumbostaten in tijk en metaal (645352-645363, 645374-645385, 645396-645400, 645411-645422 en 645433-645444) afgeleverd na de éérentwintigste verjaardag."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 94.2020" (in werking 16.2020)

"A 2° . Volgens de noodwendigheden van de behandeling van scoliose of van kyfolordose kan een bijkomend toestel worden toegekend vóór de termijnen voor de rechthebbenden tussen hun veertiende en hun éérentwintigste verjaardag en na voorafgaandelijk akkoord van de adviserend arts (645912-645923, 645934-645945 en 646015-646026)."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

"A 3° . De handgemaakte artikelen mogen slechts vergoed worden voor letsels en aandoeningen waarvoor een gebruiksduur wordt voorzien die minstens gelijk is aan de termijn voorzien in A 1° hiervoor, uitgezonderd de ontlastingsorthesen, bij radiologisch bewezen fracturen en/of bij ernstige anatomische afwijkingen. Een ontlastingsorthese is een orthese die de krachtlijnen buiten de breuk opvangt."

"K.B. 24.10.2011" (in werking 1.1.2012) + "K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"A 4° . De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging wordt overgemaakt aan de adviserend arts.

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

"

"K.B. 24.10.2011" (in werking 1.1.2012)

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

"K.B. 24.10.2011" (in werking 1.1.2012) + "K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

"B 1° . De geprefabriceerde prothesen, orthesen en orthopedische toestellen mogen eerst worden vervangen door een nieuw geprefabriceerd of maatwerk-toestel met analoge therapeutische functie en opgenomen in dezelfde hoofdgroep en topografie na een termijn van:"

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 10.7.1996" (in werking 1.9.1996) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"d) voor de verstrekking 656611-656622:

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

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"B 2° . De geprefabriceerde artikelen zijn niet cumuleerbaar met de handgemaakte artikelen behalve na voorafgaandelijk akkoord van de adviserend arts. "

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

"B 3° . De geprefabriceerde toestellen mogen niet gecumuleerd worden met segmenten, bijslagen en toebehoren van handgemaakte- en/of I.M.F.-toestellen.

B 4° . Voor de geprefabriceerde toestellen vermeldt de erkende verstrekker benevens het nomenclatuurcodenummer de identificatiegegevens van het toestel (merk en de referentie of de code van de fabrikant)."

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)

"a) 3 jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd vóór ze éérentwintig jaar zijn geworden;

b) 5 jaar voor de rechthebbenden wier vorig toestel is afgeleverd nadat ze éérentwintig jaar zijn geworden."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 12.12.2007" (in werking 1.3.2008) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

De duur van een jaar wordt gerekend vanaf de datum van de levering."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Het herstellen en het onderhouden van orthopedische toestellen, prothesen, orthesen, en de verstrekkingen 653774-653785, 652256-652260, 653796-653800, 653192-653203 t.e.m. 653273-653284 en 653811-653822 t.e.m. 653855-653866 mogen zonder geneeskundig voorschrift worden verstrekt. De aan de verzekeringsinstellingen aangerekende tarieven, moeten in verhouding zijn met de uitgevoerde werken van herstellen en onderhoud."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012) + K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"§ 7. De in § 1, H, bedoelde **orthopedische schoenen** worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een arts, specialist in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de neurochirurgie, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de pediatrie, in de neurologie of in de neuropsychiatrie."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

"§ 7bis. In de vergoeding van orthopedische schoenen of van orthopedische voorzieningen is slechts voorzien voor de letsels en aandoeningen die zijn opgesomd in de hiernavermelde lijst.

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)+ K.B. 9.4.2020" (in werking 1.6.2020)
 "De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging voor de orthopedische schoenen ingedeeld in de categorieën A en B omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige levering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een erkend zorgverstrekker."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)
 "Die letsels en aandoeningen zijn ingedeeld in categorieën waaraan kenletters zijn toegekend die op het volgende duiden:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.2.1997)
 "A - X = zware aandoeningen met een persoonlijk aandeel;"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)
 "B - Y = aandoeningen met absolute indicatie en met een persoonlijk aandeel;

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

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

R = radiologisch bewezen;

O = éénmalige verzekeringstegemoetkoming.

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

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

Groep 1. DEFINITIEF VERWORVEN GEWRICHTSINSUFFICIENTIES EN MISVORMINGEN:"

"	<u>POST</u>	<u>OMSCHRIJVING</u>	<u>CODE- NUMMER</u>
		"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)	
1		Vervorming van proximale en distale teengewrichten ingevolge arthritis en/of polyarthritis; radiologisch bewezen A - X - R	643016-643020
2		Pes equinovalgus met gefixeerde equinus van ten minste 5 cm. en uitgesproken valgus van de calcaneus A - X	643031-643042
3		Pes equinus met gefixeerde equinus van ten minste 5 cm. A - X	643053-643064

4	Pes equinus met gefixeerde equinus waarbij de zwaartelij van het been door of vóór de metatarsofalangeale gewrichten loopt A - X	643075-643086
5	Pes calcaneovalgus waarbij de zwaartelij van het been achter de hiel loopt A - X"	643090-643101
"	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)	
6	Pes varus of valgus die steunt op de malleolus externus of internus A - X"	643112-643123
"	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)	
7	Pes equinovarus met equinus van ten minste 5 cm. en waarbij de zwaartelij van het been buiten het steunvlak van de voet valt A - X	643134-643145
8	Pes calcaneovarus waarbij de voet blokkeert in een talusstand van ten minste 2 cm., onder de voetzool (metatarsale lijn) A - X	643156-643160
9	Pes calcaneovarus waarbij de voet blokkeert in een talusstand van ten minste 5 cm. onder de voetzool (metatarsale lijn) A - X	643171-643182
10	Hallux varus met een adductie van minimum 10° t.o.v. de aslijn van metatarsus I B - Y	643716-643720 of 643731-643742
11	Groeiwoekering van tenen (macroductylie) met afwijkingsstoornissen B - Y	643753-643764 of 643775-643786
12	Hallux rigidus zonder dorsiflexie B - Y	643716-643720 of 643731-643742
13	Hallux rigidus met afwijking van de stap over de buitenboord of binnenboord van de voorvoet B - Y	643753-643764 of 643775-643786
14	Hallux extensus B- Y	643753-643764 of 643775-643786
15	Hallux valgus waarvan de aslijn een buitenhoek van + 30° vormt met de aslijn van metatarsus I B - Y	643753-643764 of 643775-643786

16	Geopereerde hallux valgus met verlies van de afstootfunctie van de grote teen B - Y	643716-643720 of 643731-643742
17	Metatarsus adductus met ten minste 10° adductie t.o.v. de lengteas van de voet; bij volwassenen van 18 jaar af B - Y	643753-643764 of 643775-643786
18	Pes planovalgus waarbij de zwaartelijns van het been op de rand van de voetzool of er buiten valt B - Y	643753-643764 of 643775-643786
19	Pes cavus met klauwtenten waarbij de belaste voetafdruk twee afzonderlijke drukzones vertoont B - Y	643716-643720 of 643731-643742
20	Pes cavus met klauwtenten met verlaging van het proximale gewricht van de grote teen, en met calcaneusvalgus of varus B - Y	643753-643764 of 643775-643786
21	Pes equinovalgus met gefixeerde equinus van 2 cm. tot 4 cm. en uitgesproken valgus van de calcaneus B - Y	643790-643801 of 643812-643823
22	Pes equinus met gefixeerde equinus tot 4 cm. B - Y	643790-643801 of 643812-643823
23	Pes calcaneovalgus met valgus van de tarsus en pronatie van de voorvoet, waarbij de voet blokkeert in een talusstand van meer dan 1 cm. onder de voetzool (metatarsale lijn) B - Y	643834-643845
24	Pes varus die supineert bij de stapafwikkeling en een adductie van de voorvoet vertoont, waardoor de lengteas van de voet door de kop van metatarsus IV of V loopt B - Y	643753-643764 of 643775-643786
25	Pes varus waarbij de zwaartelijns van het been buiten het steunvlak van de voet valt B - Y	643856-643860
26	Niet gefixeerde congenitale pes varus al dan niet na postoperatieve behandeling B - Y	643753-643764 of 643775-643786

27	Pes equinovarus met equinus tot 3 cm. B - Y	643871-643882 of 643893-643904
28	Pes equinovarus met equinus van ten minste 3 cm. en waarbij de lengteas van de voet buiten de kop van metatarsus V loopt B - Y"	643915-643926
" 29	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Pes calcaneovarus waarbij de voet blokkeert in een talusstand van 1 à 2 cm. onder de voetzool (metatarsale lijn) B- Y"	643930-643941 of 643952-643963
" 30	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Hexa- of heptadactylie C - Z	644512-644523 of 644534-644545

Groep 2. BEENLENGTEVERSCHILLEN:

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

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

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

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

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

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

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

"	54	<p><i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i></p> <p>Niet-gefixeerde pes equinovarus als gevolg van een traumatische onderbreking van de nervus peroneus superficialis en de nervus peroneus profundus en/of zelfde pathologie ten gevolge van aandoeningen in het perifere zenuwstelsel B – Y"</p>	643856-643860
"	55	<p><i>"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i></p> <p>Slappe knikplatvoet ingevolge paralyse van de nervus tibialis. De voet steunt, onder belasting, nagenoeg op de binnenenkel B - Y</p>	644136-644140
	56	<p>Afunctionele voet en been ingevolge de verlamming van de nervus ischiadicus B - Y</p>	644151-644162
	57	<p>Uitgesproken recurvatum van de knie met angulatie van het scheenbeen van minimum 15 ° t.o.v. de zwaartelijn van het lidmaat, als reactie op de verlamming van de nervus tibialis B - Y</p>	644173-644184
	58	<p>Hangvoet (dropfoot) ingevolge paralyse van de nervus peronaeus profundus (te behandelen met voetheffers) D - W</p>	644814-644825 of 644836-644840 of 644851-644862
		<p><u>2. Motorische stoornissen vanuit het centrale zenuwstelsel:"</u></p>	
"	59	<p><i>"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i></p> <p>Niet-gefixeerde pes equinovarus met genu flexum en/of valgum als gevolg van motorische hersenstoornissen vanaf de periode dat er mogelijkheid tot staan ontstaat tot 18 jaar</p>	
		<p>Type I) met beperkte spasmen en spitsstand in belaste stand tot 9° A - X</p>	653870-653881
		<p>Type II) met equinisme in belaste stand van minimum 9° A - X</p>	653892-653903
		<p>Type III) met equinisme in belaste stand van minimum 20° A – X</p>	653914-653925
		<p>Type IV) met niet-gefixeerde pes planovalgus met genu flexum en/of valgum als gevolg van motorische hersenstoornissen A – X"</p>	653936-653940

"	60	"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Niet-gefixeerde pes equinovarus of planovalgum met genu flexum en/of valgum als gevolg van motorische hersenstoornissen vanaf de periode dat er mogelijkheid tot staan bestaat, vanaf 18 jaar A – X"	653951-653962
"	61	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Niet gefixeerde operatief of conservatief behandelde pes equinovarus bij kinderen tot 18 jaar A - X	643392-643403
	62	Pes equinovarus als sekwel van hemiplegie ten gevolge van cerebrovasculair accident A - X	643414-643425
	63	Afunctionele pes planus wegens slappe centrale parese bij kinderen A - X	643436-643440
	64	Voortschrijdende vervorming van de voet in inversie of eversie, supinatie-adductie, pronatie-abductie, bij motorisch gestoorden zonder loopfuncties A - X	643451-643462
<u>3. Insufficiëntie van gewrichten en segmenten van de onderste ledematen:</u>			
	65	Destructie of definitieve posttraumatische beschadiging van de gewrichtsvlakken van het tibiotarsaal gewricht en/of sekwellen van fracturen die een vaste blokkering van het gewricht vergen; radiologisch bewezen A - X - R	643473-643484
	66	Congenitaal ontbreken van de tibia of de fibularis; radiologisch bewezen A - X - R	643495-643506
	67	Pseudarthrose van de tibia; radiologisch bewezen A - X - R	643495-643506
	68	Osteogenesis imperfecta van de tibia en/of de fibularis A – X"	643495-643506
"	69	"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Letsels van de gewrichtsvlakken van de tarsus en/of metatarsus; radiologisch bewezen B - Y – R"	643753-643764 of 643775-643786

-
- "K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)
- " 70 Ankylose van de heup in flexie, adductie of abductie, 643753-643764 of
waarbij de zwaartelijn van het lidmaat niet door de knie 643775-643786
loopt
B - Y
- 71 Genu varum waarbij de hoek van de zwaartelijn van het 643856-643860
onderste lidmaat met de tibia ten minste 15° bedraagt.
B - Y
- 72 Arthritis in de tibiotarsale en/of subtalare gewrichten; 643753-643764 of
radiologisch bewezen 643775-643786
B - Y - R
- 73 Congenitale overtaligheid van beenderen in de 643753-643764 of
voetwortel, waardoor de loopfuncties zijn verstoord; 643775-643786
radiologisch bewezen
B - Y - R
- 74 Osteogenesis imperfecta of pseudarthrose van de 643753-643764 of
beenderen van de voetwortel; radiologisch bewezen 643775-643786
B - Y - R

Groep 5. BIJZONDERE ORTHOPEDISCHE VOORZIENINGEN:

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

Groep 6. TWEEDE SCHOEN VOOR UNILATERALE LETSELS:

- 79 Vervaardigen van schoen naar maat inclusief de 643510-643521
aanvullende voorzieningen of orthese voor de tweede
voet indien alleen de eerste voet een letsel vertoont
vermeld in
§ 7 bis (categorieën A - X)
- 80 Vervaardigen van schoen naar maat inclusief de 644210-644221
aanvullende voorzieningen of orthese voor de tweede
voet indien alleen de eerste voet een letsel vertoont
vermeld in
§ 7 bis (categorieën B - Y)

- 81 Vervaardigen van schoen naar maat inclusief de 644615-644626 aanvullende voorzieningen of orthese voor de tweede voet indien alleen de eerste voet een letsel vertoont vermeld in § 7 bis (categorieën C - Z)"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"§ 7ter. Maatstaven voor de vervaardiging van orthopedische schoenen en voorzieningen

I. DOEL: "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + 16.4.2020 (in werking 1.6.2020)

Het wezenlijke doel van orthopedische schoenen en voorzieningen is de loop- en staanfuncties te bevorderen, en eventueel te corrigeren; dit in het raam van het door de arts voorgeschreven behandelingsplan. Bovendien worden in de mate van het mogelijke de voet, en eventueel het been, esthetisch bekleed. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"II. DE VERVAARDIGING:

1. Algemene bepalingen:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"2. Bijzondere bepalingen voor de vervaardiging van orthopedische schoenen en voorzieningen:

643311	643322	voorlopige schoen in gewalkt of vacuüm gevormd synthetisch materiaal met verluchtingsopeningen en een regelbare sluiting
643451	643462	schoen in gewalkt of vacuüm gevormd synthetisch materiaal met verluchtingsopeningen en regelbare sluiting
644195	644206	schoen in gewalkt of vacuüm gevormd synthetisch materiaal met uitsparingen voor de wonden en met regelbare sluiting
644814	644825	voetheffer als voet-kuitschaal met eventueel metalen veer ter versterking
644836	644840	voetheffer als tong in verstijfd leder, metaal of synthetisch materiaal
644851	644862	voetheffer als enkelcorset of contrefort van leder of synthetisch materiaal"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 4.5.2004" (in werking 1.7.2004)

§ 7quater. De orthopedische schoenen en de orthopedische voorzieningen mogen, na de datum van de vorige levering, pas worden vernieuwd na een termijn van:

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 10.11.2001" (in werking 1.1.2002)

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

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + ["K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) Zie ook overgangsbepalingen **Art. 2**] + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

§ 7quinquies. Voor de verstrekkingen van artikel 29, § 1, H, is de verzekeringstegemoetkoming alleen verschuldigd na instemming van de adviserend arts. Zowel voor de eerste aanvraag als voor de hernieuwing moet het geneeskundig voorschrift, alle gegevens vermelden die voorkomen op het model vervat in bijlage 32 van de Verordening van 28 juli 2003."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + ["K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) Zie ook overgangsbepalingen **Art. 2**] + K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Dat voorstel, waarin de technische uitvoering van het geneeskundig voorschrift wordt verantwoord, wordt ten minste vervolledigd met de volgende gegevens:

de posten, de nomenclatuurcodenummers, de T-waarden, de beschrijving van het geval, de verantwoording van de voorgestelde oplossingen alsook of het gaat om een eerste aanvraag, een verandering van post of een hernieuwing met indien mogelijk de datum van de vorige levering. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"§ 7sexies. Op de onderzijde van de orthese van de geleverde verstrekking en op de leest waarop de schoen is gemaakt moet de verstrekker een zelfde volgnummer aanbrengen. De leesten moeten ten minste tot na de eerste hernieuwing bewaard worden."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) + "K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

§ 10. De tegemoetkomingen worden alleen verleend voor de toestellen die zijn:

- gepast tijdens de fabricage en aangelegd bij de levering of
- aangepast en aangelegd bij de levering."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

§ 11. Bijzondere tarifieringen:

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

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

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

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

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

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

g) *Geschrapt door het K.B. van 20.7.2004 (B.S. 6.8.2004) (in werking 1.9.2004)*

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

Met betrekking tot de inwerkingtreding (1.10.2014) van het koninklijk besluit van 21.7.2014 gelden de volgende overgangsbepalingen:

1° Vanaf de datum van inwerkingtreding van dit besluit zijn voor de myo-elektrische prothesen afgeleverd vóór de inwerkingtreding van dit besluit, de verstrekkingen voorzien onder § 1, J. Myo-elektrische prothesen, opschrift 2, 4, 6, 7, 8, 9, 10 en 11 alsook de bepalingen opgenomen in § 12, opschrift 2, 4.5 en 5.2 van toepassing.

2° De cumul van een myo-elektrische prothese met een esthetische of mechanische prothese voorzien in § 12, 5.1., is enkel mogelijk wanneer een myo-elektrische prothese voor de eerste keer wordt afgeleverd of wanneer de bestaande myo-elektrische prothese wordt vervangen binnen de geldende hernieuwingstermijnen.

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"§ 12. Myo-elektrische prothesen

1. Algemene bepalingen en definities

1.1 Definities

1.1.1 De basisprothese

De basisprothese bestaat uit een koker die aangepast is aan het amputatieniveau, een zo optimaal mogelijke beweeglijkheid toelaat van de bovenliggende gewrichten, de ophanging van de prothese verzekert en instaat voor het overbrengen van de nodige hefboomkrachten teneinde de prothesehand in een functionele positie te kunnen brengen.

Specifieke componenten:

- programmeerbare elektrische hand: met daarnaast een passief (bediend met de andere hand), mechanisch (niet-elektronisch) pols-, elleboog- of schoudergewricht al naar gelang het amputatieniveau.

- programmeerbare elektrische hand met geïntegreerde specifieke software: laat aanpassingen toe in functie van de indicaties en behoeftes van de patiënt en in functie van de evolutie in de tijd hiervan. Deze programma's laten op het gebied van de grijpkracht minimum volgende aanpassingsmogelijkheden toe:

- bij beperktere signalen toch voldoende proportionele functie garanderen,
- na de grijpfunctie ook de sluitfunctie van de greep voldoende verzekeren,

- het wegfilteren van storende ongewilde signalen door bij een hogere drempelwaarde te starten mits een aangehouden signaal,
- proportionele grijpfunctie garanderen, ook bij ongewilde cocontractieneigingen.

Elektronische componenten:

de elektrode(s) en/of schakelaar(s) en/of sensor(en) (in functie van het beschikbare spierpotentieel), de batterijen, de bekabeling en een oplaadtoestel. De elektrodes kunnen individueel afgesteld worden, zodat startend van een bepaalde (zelfs geringe) signaalintensiteit de snelheid en grijpkracht beter kunnen beheerst worden.

Structurele componenten:

de verbindingselementen tussen de koker en de specifieke en elektronische componenten.

1.1.2 Toebehoren

Toelichting bij de 744391 - 744402: de vergrendeling van het ellebooggewricht gebeurt elektrisch, terwijl dit bij de basisprothese gebeurt met de andere hand of via bandage. De aanwezige veer is er om de voorarm te helpen liften en dient niet voor de vergrendeling.

Meermotorige hand

hand waarbij de grijpfunctie aangedreven wordt door meerdere motoren

Multidigitaal

handconcept waarbij vier tot vijf vingers een actieve grijpfunctie hebben

Elektrische werkhaak

grijptoestel dat de prothesehand vervangt wanneer de vingers onvoldoende kunnen instaan voor een efficiënte grijpfunctie voor specifieke taken.

Cosmetische handschoen voor myo-elektrische hand:

deze cosmetische overtrek van de basishand is specifiek ontwikkeld voor de myo-elektrische hand en laat grotere digitale bewegingen toe dan deze voor de mechanische handen.

Een bandage kan dienen voor:

- de eenvoudige ophanging van de prothese hoger op het lidmaat of op de romp en schoudergordel, waarbij de prothese door de bandage vastgehecht wordt op het lichaam zodat ze niet afvalt of ongewild loskomt.

- het functioneel aansturen van een gewricht (bijv. flexie, extensie of vergrendeling van de elleboog) waarbij een kabel in de bandage verwerkt is en naar de contralaterale zijde van romp, over de nek en schouder loopt. De patiënt kan door gerichte contralaterale bewegingen of extensie van de halswervelkolom tractie op de kabel ontwikkelen en zo een gewrichtsfunctie actief (niet elektronisch) aansturen.

- het functioneel aansturen van een gewricht waarbij de bandage verbonden wordt met een elektronische schakelaar die in plaats van een myosignaal (via een elektrode) een gewrichtsfunctie elektrisch aanstuurt.

1.1.3 Myo testapparaat

Toestel waarmee de myo-elektrische spieractiviteit aan het huidoppervlak met behulp van twee elektroden kan gemeten worden. Aan de hand van de gevonden data kan een optimale toerusting uitgewerkt worden.

Het toestel kan worden aangewend voor:

- het meten van de spieractiviteiten;
- het testen, het in- en bijstellen van de myo-elektrische prothesen en het opsporen van defecten;
- het opstellen van een trainingsprogramma.

1.1.4 Kalibreren

Bijwerken van het volume van de binnenwand van de koker bij volumewijziging van de stomp en terug aanpassen van het elektronische aansturingssysteem.

2. Specifieke bepalingen

2.1 Hernieuwingstermijnen

De hernieuwingstermijnen zijn steeds te rekenen vanaf de datum van de vorige aflevering en volgens de leeftijd van de rechthebbende op die datum.

Voor de rechthebbenden tot hun 18de verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op

- één jaar voor het prothese kokergedeelte en de ophangingsbandages,
- twee jaar voor de volledige myo-elektrische prothese (basisprothese en eventuele toebehoren)."

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

"Voor de rechthebbenden vanaf hun 18de verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op vier jaar voor de volledige myo-elektrische prothese (basisprothese, met inbegrip van het kokergedeelte, en eventuele toebehoren)."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"De vervanging van het prothese kokergedeelte inclusief het terug monteren, sluit de vergoeding van een volledig nieuwe prothese uit:

- gedurende vier maanden voor de rechthebbende voor hun 18de verjaardag;
- gedurende zes maanden voor de rechthebbenden vanaf hun 18de verjaardag.

2.2 Waarborg

De waarborg slaat op de geleverde verstrekkingen, de juiste assemblage en de functionele anatomische aanpassing. Het koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen, stelt de verstrekker verantwoordelijk voor het eindproduct "maatwerk".

De verstrekker geeft een waarborg van zeven maanden na de levering of het onderhoud van de myo-elektrische prothese. Deze waarborg slaat op het eindproduct alsook de correcte montage, de functies van de myo-elektrische gewrichten en de algemene werking.

Om vroegtijdig defecten en slijtage op te sporen en te voorkomen, wordt een systeem met nazichtbeurt van de basisuitrusting en toebehoren om de zes maanden opgelegd. De patiënt wordt uitgenodigd door de verstrekker.

2.3 Onderhoud en nazicht

Het onderhoud en nazicht dient telkens te gebeuren in de loop van de zesde of de zevende maand. De periodes van 6 maanden worden gerekend vanaf de datum van de levering van de volledige prothese.

De patiënt wordt vóór het eind van de vijfde maand, volgend op de aflevering van de volledige prothese of volgend op het laatste onderhoud, uitgenodigd voor een onderhoud en nazicht door de verstrekker die de prothese geleverd heeft. Na telkens een periode van zes maanden wordt de patiënt opnieuw uitgenodigd voor een onderhoud en nazicht volgens dezelfde modaliteiten door de verstrekker die het laatste onderhoud heeft verricht.

Het onderhoud omvat ten minste het nazicht van:

- het volledig mechanisch gedeelte (alle scharnierende elementen);
- de bandages;
- de elektroden ophanging;
- de bedrading;
- het aanbrengen van siliconenvet op de contacten
- de hand test: aan- en afschakeling, knijpkracht, geluiden;
- elektrode-afstellingscontrole bij middel van een myo testapparaat.

De technische data worden bewaard in het patiëntendossier.

2.4 Herstelling

De aangerekende kosten voor de verstrekking 744693 - 744704 moeten in verhouding staan tot de werkelijk uitgevoerde werken en mogen de hierna vermelde maxima niet overschrijden:

- voor de basisprothese 744015 - 744026 en 744030 - 744041, 744052 - 744063 en 744074 - 744085, 744096 - 744100 en 744111 - 744122 en toebehoren:

- vanaf het tweede jaar, met een maximum tot T 195
- vanaf het derde jaar, met een maximum tot T 260
- vanaf het vierde jaar, met een maximum tot T 325

- voor de basisprothese 744133 - 744144 en 744155 - 744166, 744170 - 744181 en 744192 - 744203 en toebehoren:

- vanaf het tweede jaar, met een maximum tot T 260
- vanaf het derde jaar, met een maximum tot T 325
- vanaf het vierde jaar, met een maximum tot T 390

3. Indicaties en voorwaarden

3.1 Amputaties van het bovenste lidmaat vanaf metacarpaal

3.2 Congenitale afwijkingen (amelie, peromelie, dysmelie, phocomélie,...)

Gelijkstelling aan amputatieniveau:

- als in het lidmaatrudiment het carpaal segment nog aanwezig is en de bovenboord van de prothesekoker de pols overstijgt, wordt deze beschouwd als een deelhandprothese
- als in het lidmaatrudiment de styloïden (op het anatomisch niveau) nog aanwezig zijn en de bovenboord van de prothesekoker de pols en de voorarm overstijgt, wordt deze beschouwd als een polsexarticulatieprothese.
- als de bovenboord van de prothesekoker 2/3 van de voorarm of de elleboog overstijgt, wordt ze beschouwd als een voorarmprothese
- als in het lidmaatrudiment de humerale epicondylen (op het anatomisch niveau) nog aanwezig zijn en de bovenboord van de prothesekoker 2/3 van de humerus overstijgt, wordt ze beschouwd als een elleboogexarticulatieprothese.
- als de bovenboord van de prothesekoker de schouder overstijgt, wordt ze beschouwd als een bovenarm prothese, tenzij er geen humeraal segment meer aanwezig is dan wordt ze beschouwd als een schouderexarticulatieprothese (ook bij phocomelie of rudimentaire hand of vinger-elementen die onmiddellijk aansluiten op de schouder anatomie).

3.3 De toestand van de patiënt met een partiële handamputatie of armamputatie mag geen contra-indicatie vormen voor de toerusting met myo-elektrische prothese, er moet dus voldoende spierpotentieel kunnen opgemeten worden voor een functioneel myosignaal.

3.4 Gebruik van de prothese

- De patiënt moet in staat zijn de voorgeschreven prothese duurzaam en effectief aan te sturen en te gebruiken (zie contra-indicaties).
- Als gebruiksdoel wordt gestreefd naar een maximale prothetische hand- en vingerfunctie binnen de mogelijkheden van de patiënt en een doelgericht gebruik van de prothese arm.

3.5 Er mogen geen medische, fysische, psycho - intellectuele, mentale of andere contra-indicaties zijn.

4. Aanvraagprocedure en documenten voor de verzekeringstegemoetkoming

De aanvraag bestaat uit:

- het medisch voorschrift;
- de test myo-protocol.

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"De verstrekker richt een aanvraag voorafgaand aan de aflevering aan de adviserend arts, die reageert binnen de vijftiendag werkdagen. Die reactie kan de volgende beslissingen inhouden:

- de aanvraag wordt goedgekeurd;

- de aanvraag wordt afgekeurd met opgave van een grondige motivatie;
- de aanvraag is onvolledig of vergt bijkomende informatie. In dit geval heeft de adviserend arts opnieuw vijftien werkdagen te rekenen vanaf de ontvangstdatum van de vervollediging van het dossier om zijn beslissing te nemen;
- de rechthebbende wordt onderworpen aan een fysiek onderzoek. De beslissingstermijn van de adviserend arts wordt verlengd met vijftientig werkdagen.

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

"K.B. 13.3.2016" (in werking 1.10.2014)

"De test myo-protocol is enkel nodig bij een eerste aflevering."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"4.1 Medisch voorschrift

Voor het opmaken van het medisch voorschrift moet het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging gebruikt worden.

Dat reglementair document omvat een luik met betrekking tot het fysieke, het psycho-intellectueel, het beroepkundig functioneren, de vrijetijdsbesteding en de sociale integratie. "

4.2 Voorschrijvers

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

De verstrekkingen voor myo-elektrische prothesen en/of kokers worden enkel vergoed, wanneer ze zijn voorgeschreven, zowel voor de eerste aflevering als voor de vernieuwing door een arts-specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de neurologie, in de pediatrie, in de heelkunde, in de orthopedische heelkunde, in de plastische, reconstructieve en esthetische heelkunde of in de neurochirurgie."

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"Voor de eerste prothese is een multidisciplinair voorschrift vereist. Het eerste voorschrift moet gebeuren door een arts-specialist verbonden aan een revalidatiecentrum voor locomotorische en neurologische revalidatie dat een 9.50 of 7.71 overeenkomst heeft afgesloten met het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, en een kinesitherapeut en/of ergotherapeut."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"De patiënt start zijn revalidatieprogramma in één van voornoemde centra en mag dit verder zetten in een centrum met een 9.51 overeenkomst."

"K.B. 13.3.2016" (in werking 1.10.2014)

"Voor de verstrekkingen opgesomd onder § 1, J., 4 (Kalibreren), § 1, J., 5 (Prefab handschoen), § 1, J., 6 (Onderhoud en nazicht), § 1, J., 7 (Herstelling), § 1, J., 8 (Vervanging van de liner), § 1, J., 9 (Vervanging van de bandage), § 1, J., 10 (Vervanging van de prefab handschoen) en § 1, J., 11 (Vervanging van de aantrekhulp) is geen geneeskundig voorschrift vereist."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"4.3 Technisch-paramedisch dossier

Dit dossier waarvan het model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen, is een functionele en selectieve verzameling van relevante paramedische, administratieve en technische gegevens van een bepaalde patiënt, die uitgerust is met een myo-elektrische prothese, met als doel bruikbaar te zijn voor een optimale toerusting en opvolging. Het wordt door de zorgverstrekker bijgehouden tot 6 jaar na het laatste contact.

Volgende elementen moeten minimaal aanwezig zijn:

- administratieve patiëntgegevens;
- fysische parameters gebruikt bij de opbouw van de prothese;
- type van prothese;
- de gebruikte myo-elektrische onderdelen, leverancier, referentienummer, serienummer;
- de opvolging van het zesmaandelijks nazicht en onderhoud;
- de beschrijving van de uitgevoerde herstellingen;
- de myo-testen;
- gegevens betreffende liners.

4.4 Onderhouds- en waarborgboekje

Bij het afleveren van de myo-elektrische prothese wordt aan de patiënt een onderhouds- en waarborgboekje overhandigd, waarvan het model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

Onder "onderhouds- en waarborgboekje" wordt verstaan: een document dat minimaal de volgende gegevens bevat:

- administratieve patiëntgegevens,
- type van prothese,
- de opvolging van het zesmaandelijks nazicht en onderhoud;
- de beschrijving van de uitgevoerde herstellingen;
- de waarborgmodaliteiten;
- de onderhouds- en zorgvoorschriften voor de patiënt;
- opvolging van liners."

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

"4.5 Motivatie voortijdige kokervernieuwing voor een myo-elektrische prothese"

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"Op voorschrift van de bevoegde artsen-specialisten kan een voortijdige kokervernieuwing worden aangevraagd omwille van één van de volgende redenen: "

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

- "- na een heilkundige ingreep op de betreffende stomp;
- na een belangrijke morfologische wijziging van de stomp van de weke delen of botstructuren (chemotherapie, medicatie, dialyse, diabetes, dieet,...);
- huidallergieën of andere vormen van overgevoeligheid;
- pubertaire groeispurt.

Aanvraagmodaliteiten: "

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"De verstrekker stuurt de medische motivatie van de voortijdige kokervernieuwing naar de adviserend arts, die zijn antwoord formuleert binnen de vijftientig werkdagen.

Uitzondering: enkel voor rechthebbenden die voor de 18e verjaardag ten gevolge van een groeifase een voortijdige kokervernieuwing nodig hebben, kan de aflevering zonder voorafgaande toelating van de adviserend arts gebeuren en dient de medische en technische motivatie gericht te worden aan de adviserend arts samen met het afleveringsattest. "

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

Na een eerste prothese mag een nieuwe koker ten vroegste aangevraagd worden na drie maanden na de aflevering van de myo-elektrische prothese.

4.6 Motivatie voor een eerste maatwerkliner

Voor een eerste maatwerkliner is een motivatie nodig. Redenen voor een eerste maatwerkliner zijn: specifieke morfologie van de stomp, aanwijsbare technische redenen of een allergie voor het materiaal van de liner."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"5. Cumuls

5.1 Cumul met esthetische of mechanische prothesen"

"K.B. 21.7.2014" + "K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

"De myo-elektrische prothese (744015 - 744026, 744030 - 744041, 744052 - 744063, 744074 - 744085, 744096 - 744100, 744111 - 744122, 744133 - 744144, 744155 - 744166, 744170 - 744181 en 744192 - 744203) en zijn toebehoren zijn cumuleerbaar met een mechanische of esthetische prothese (F. Prothese bovenste ledematen: 652676 - 652680, 652691 - 652702, 652713 - 652724, 652735 - 652746, 652750 - 652761, 652772 - 652783, 652794 - 652805, 652816 - 652820, 652831- 652842) en zijn toebehoren."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"5.2 Non-cumulregels

De verstrekkingen 744450 - 744461, 744472 - 744483 en 744494 - 744505 zijn onderling niet cumuleerbaar."

"K.B. 17.7.2015" (in werking 1.10.2014)

"De verstrekkingen 744590 - 744601 en 744516 - 744520 zijn onderling niet cumuleerbaar."

"K.B. 21.7.2014" (in werking 1.10.2014)

"6. Technische vereisten en maatstaven inzake fabricatie

De prothesen moeten correct functioneren en efficiënt het elektrisch aansturen garanderen via elektrodes, sensoren of schakelaars. De componenten moeten CE gekeurd zijn.

7. Recupel

De voorgestelde nomenclatuurprijzen zijn inclusief de wettelijk bepaalde Recupel bijdrage."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
"§ 13. Prothesen van de onderste ledematen:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 12.12.2007" (in werking 1.3.2008) + "K.B. 20.7.2012" (in werking 1.10.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"A Voorschrijvend arts

A1. Voor de in § 1, E., bedoelde verstrekkingen (prothesen of kokervernieuwing) zonder mechatronische knie :

De in § 1, E., bedoelde verstrekkingen (prothesen of kokervernieuwing), met uitzondering van de verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544, 675555-675566 en 675850-675861, worden enkel vergoed indien ze zijn voorgeschreven door een arts-specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie, een arts-specialist in de heilkunde, een arts-specialist in de orthopedische heilkunde, een arts-specialist in de kindergeneeskunde, een arts-specialist in de neurologie met erkenning in de functionele en professionele revalidatie voor gehandicapten of een arts-specialist in de reumatologie met erkenning in de functionele en professionele revalidatie voor gehandicapten.

Voor de personen die behoren tot de onder § 13, C2., gedefinieerde groepen 4 of 5 gebeurt de evaluatie door de prothesist in overleg met de voorschrijvend arts-specialist die het formulier "Geneeskundig voorschrift van een prothese van het onderste ledemaat" (bijlage 21bis van de Verordening van 28 juli 2003) mee ondertekent.

A2. Voor de in § 1, E., bedoelde verstrekkingen (prothesen) met mechatronische knie :

De verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544, 675555-675566 en 675850-675861 worden enkel vergoed indien ze zijn voorgeschreven door een arts-specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie, een arts-specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie met erkenning in de functionele en professionele revalidatie voor gehandicapten, een arts-specialist in de orthopedische heelkunde en in de fysische geneeskunde en de revalidatie met erkenning in de functionele en professionele revalidatie voor gehandicapten of een arts-specialist in de orthopedische heelkunde en in de fysische geneeskunde en de revalidatie. Deze bovengenoemde arts-specialisten dienen tevens verbonden te zijn aan een revalidatiecentrum voor locomotorische en neurologische revalidatie dat een 9.50 of 7.71 of 9.51 overeenkomst heeft afgesloten met het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering. Dit revalidatiecentrum beschikt over expertise in de behandeling en revalidatie van patiënten met een amputatie (boven de voet).

A3. Voor de verstrekkingen 677891-677902, 677913-677924, 677935-677946, 677950-677961, 675894-675905, de jaarlijkse verstrekking 676535-676546 (stompkousen), de verstrekkingen opgesomd onder § 1, E., 1., 8°, § 1, E., 3., 14°, § 1, E., 4., 11° (recalibrage), § 1, E., 5. (onderhoud en herstellingen), § 1, E., 6. (cosmetiek) en § 1, E., 7. (liner) is geen geneeskundig voorschrift vereist.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"B. Aanvraagprocedure en documenten voor de verzekeringstegemoetkoming

"B1. Eerste toerusting en definitieve prothese zonder mechatronische knie :

Voor de aflevering van een passieve prothese, een transferprothese, een evaluatieprothese en een definitieve prothese zonder mechatronische knie is geen voorafgaand akkoord van de adviserend arts vereist. Het getuigschrift van aflevering wordt ingediend samen met het reglementair document waarvan het model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

Dat reglementair document (bijlage 21bis van de Verordening van 28 juli 2003) omvat :

- — het geneeskundig voorschrift
- — het evaluatiegetuigschrift

De erkende verstrekker vult het bovenvermelde evaluatiegetuigschrift in, en voegt het bij het getuigschrift van aflevering. Indien het gaat om een rechthebbende die behoort tot groep 4 of 5 wordt de evaluatie uitgevoerd conform de bepalingen voorzien in § 13, C2., en wordt het evaluatiegetuigschrift ingevuld en ondertekend door de erkend verstrekker en de voorschrijvend arts-specialist, zoals bedoeld in § 13, A1. Voor die rechthebbenden moeten alle elementen die geleid hebben tot de keuze van de groep ter inzage van de adviserend arts beschikbaar worden gehouden.

B2. Definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht :

a) De verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544 en 675555-675566 zijn onderworpen aan een akkoord van de adviserend arts voorafgaand aan de aflevering. De reglementaire formulieren A en B, waarvan het model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen, worden daartoe ingediend. Het reglementair formulier B, deel 4, dient tevens als geneeskundig voorschrift. Na akkoord van de adviserend arts levert de prothesist de prothese af en vult het getuigschrift van aflevering in. De te volgen procedure is beschreven in § 13, B2., b), c), d) en e).

De reglementaire documenten waarvan het model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen, zijn de volgende :

- het zelfrapporteringsformulier vóór de testbatterij (formulier A1);
- het zelfrapporteringsformulier na de testbatterij (formulier A2);
- het evaluatiegetuigschrift en geneeskundig voorschrift (formulier B).

b) De eerste definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht :

De patiënt die voldoet aan de doelgroep bepaald in § 13, C3., a) en b), vult de zelfrapportering voorzien in het reglementair formulier A1 in.

De arts-specialist bedoeld in § 13, A2., evalueert de patiënt voorafgaand aan het uitvoeren van de testbatterij. Hij beschrijft de relevante functies, de anatomische eigenschappen, de comorbiditeiten, het functioneren en het beoogd functioneren en de indicatiestelling tot het uitvoeren van de testbatterij met een mechatronisch kniegewricht. Hij geeft tevens aan of er nood is aan een driedimensionaal heupscharnier. Hij vult daartoe het formulier B, deel 1, in.

Indien de patiënt niet revalideert in een centrum voor locomotorische en neurologische revalidatie zoals bedoeld in § 13, A2., kan deel 1, a) van het formulier B, ook ingevuld worden door zijn behandelend arts-specialist, voorzien in § 13, A1.

De prothesist omschrijft de evaluatieprothese in het formulier B, deel 2, a).

De testbatterij bestaat uit de testen opgenomen onder § 13, C3., c). De patiënt voert de testen uit met zijn evaluatieprothese (nulmeting). Die test wordt afgenomen door het revalidatieteam en de prothesist. De resultaten van de nulmeting worden opgenomen in het formulier B, deel 3.

De prothesist maakt de prothese met mechatronisch kniegewricht, al dan niet aangevuld met een driedimensionaal heupscharnier, die zal getest worden. Verschillende opties kunnen door de patiënt geprobeerd worden. In overleg tussen de patiënt en de prothesist wordt de optie gekozen waarmee de patiënt de testbatterij zal uitvoeren. De gekozen optie wordt opgenomen in het formulier B, deel 2.

De patiënt beschikt over maximaal vier weken om de testbatterij uit te voeren. Die vier weken vangen aan vanaf het ogenblik dat de testknie ter beschikking wordt gesteld van de verstrekker.

De test met de prothese met mechatronisch kniegewricht wordt afgenomen door het revalidatieteam en de prothesist. De resultaten van deze test worden opgenomen in het formulier B, deel 3.

De patiënt vult na de testbatterij met de prothese met mechatronisch kniegewricht de zelfrapportering voorzien in het reglementair formulier A2 in.

De aanvraag tot tegemoetkoming bestaat uit de twee zelfrapporteringsformulieren (formulieren A1 en A2) en het evaluatiegetuigschrift en geneeskundig voorschrift (formulier B). De video-opname wordt ter beschikking gehouden van de adviserend arts.

De prothesist richt de aanvraag voorafgaand aan de aflevering aan de adviserend arts.

Op basis van alle documenten bepaalt de adviserend arts uiteindelijk of de patiënt in aanmerking komt voor een verzekeringstegemoetkoming voor een mechatronische knie. Hij doet dit door een globale beoordeling te maken van alle elementen in het dossier. De adviserend arts reageert binnen de vijftien werkdagen. Die reactie kan de volgende beslissingen inhouden :

- de aanvraag wordt goedgekeurd;
- de aanvraag wordt afgekeurd met opgave van een grondige motivatie;
- de aanvraag is onvolledig of vergt bijkomende informatie. In dit geval heeft de adviserend arts opnieuw vijftien werkdagen, te rekenen vanaf de ontvangstdatum van de vervollediging van het dossier, om zijn beslissing te nemen;
- bij twijfels kan de adviserend arts inzage in de gemaakte video's plannen. In dit geval heeft de adviserende arts opnieuw 15 werkdagen, te rekenen vanaf de inzage, om zijn beslissing te nemen;
- de patiënt wordt onderworpen aan een fysiek onderzoek. De beslissingstermijn van de adviserend arts wordt verlengd met vijftientig werkdagen.

Indien de adviserend arts omwille van één van de bovenvermelde redenen extra tijd nodig heeft om een beslissing te nemen, brengt hij de verstrekker hiervan op de hoogte.

ontstentenis van een antwoord van de adviserend arts binnen de voormelde termijnen, is de ingediende aanvraag goedgekeurd, rekening houdend met de voorgaande alinea.

c) Vervanging van een definitieve prothese door een eerste definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht :

De patiënt voldoet aan de doelgroep bepaald in § 13, C3., a) en b). De volledige procedure beschreven onder § 13, B2., b), wordt gevolgd. De nulmeting gebeurt met de huidige prothese.

d) Vervanging van een definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht type I door een eerste definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht type II :

De patiënt voldoet aan de doelgroep bepaald in § 13, C3., a) en b). De volledige procedure beschreven onder § 13, B2., b), wordt gevolgd. De nulmeting gebeurt met de huidige prothese met mechatronisch kniegewricht type I.

e) Vervanging van een definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht type I of type II door een prothese met hetzelfde type mechatronisch kniegewricht :

De patiënt voldoet aan de doelgroep bepaald in § 13, C3., a) en b). De procedure beschreven onder § 13, B2., b), wordt gevolgd behalve dat de test wordt enkel uitgevoerd met de huidige prothese met mechatronisch kniegewricht (nulmeting).

De aanvraag tot tegemoetkoming bestaat uit het zelfrapporteringsformulier (formulier A1) en het evaluatiegetuigschrift en geneeskundig voorschrift (formulier B – deel 1, deel 2, deel 3- nulmeting en deel 4).

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
C. Evaluatieprocedure:

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

Onder "loophulp" in de zin van deze paragraaf, moet worden verstaan een loopkader, looprek, driepikkel, kruk of wandelstok.

C1. Eerste toerusting

De eerste toerusting gebeurt met een evaluatieprothese opgenomen in de verstrekkingen van § 1, E., 1., van dit artikel. Die eerste prothese heeft tot doel de patiënt te verticaliseren en te revalideren. Gedurende de revalidatieperiode wordt de stompevolutie nauwkeurig opgevolgd via kokeraanpassingen (kalibreren of indien nodig een nieuwe koker zoals bepaald in § 1, E., 2. of § 13, C.).

C2. Definitieve prothese

Na de intensieve revalidatieperiode en zodra de stomp een zekere stabiliteit heeft verworven (minimum 3 maanden) wordt de patiënt, na evaluatie die gebeurt in samenspraak tussen de prothesist en de voorschrijvend arts-specialist, ondergebracht in één van de volgende groepen, zoals gedefinieerd in § 1, E., eerste lid :

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
Groep 1: Patiënten zonder vooruitzicht op een loopfunctie.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)
"Die patiënten komen enkel in aanmerking voor de terugbetaling van een passieve prothese. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
De functie van die prothese:

- het omvatten en beschermen van het stompoppervlak
- de actieve propulsie door de patiënt gezeten in zijn rolstoel met de prothese, bij amputatie onder de knie
- het herstellen van de lichaamsintegriteit
- het stabiliseren van de zithouding.

Groep 2: Patiënten met een zeer beperkte loopfunctie en die aangewezen zijn op hulp van derden voor transfer/verplaatsingen.

Die patiënten komen enkel in aanmerking voor de terugbetaling van een transferprothese.

De functie van die prothese:

- de ondersteuning zodat in de ADL-functies kan voorzien worden
- transfer.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Groep 3: Patiënten met beperkte loopfunctie die gebruik maken van loophulp(en) en zich zonder hulp van derden verplaatsen en die aan sociale activiteiten buitenshuis deelnemen. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
Die patiënten komen in aanmerking voor de terugbetaling van een definitieve prothese.

De functie van die prothese is het autonoom statisch en dynamisch functioneren van de patiënt in hogergenoemde context.

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

Groep 4 : Actieve patiënten die kunnen stappen met prothese zonder loophulp.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
Die patiënten komen in aanmerking voor de terugbetaling van een definitieve prothese.

De functie van die prothese is het autonoom statisch en dynamisch functioneren van de patiënt in hogergenoemde context.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

Voor de patiënten met een heupexarticuatie, hemipelvectomie of bilaterale amputatie met verlies van 1 of 2 kniegewrichten is het gebruik van kruk(ken) of wandelstok(ken) toegelaten.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

Groep 5: Zeer actieve patiënten waarvan de mogelijkheden met de prothese moeten beantwoorden aan de volgende looptest zonder loophulp of andere steun:

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

- voor amputaties onder het kniegewricht: stappend met zijn prothese een snelheid kunnen aanhouden van 5 km/uur gedurende minstens 10 minuten.
- -voor amputaties boven of door het kniegewricht: stappend met zijn prothese een snelheid kunnen aanhouden van 3 km/uur gedurende minstens 10 minuten.
- voor hemipelvectomie en/of heupexarticuatie : stappend met zijn prothese een snelheid kunnen aanhouden van 2 km/uur gedurende minstens 5 minuten;- voor bilaterale onderbeenamputaties: stappend met zijn prothesen een snelheid kunnen aanhouden van 4 km/uur gedurende minstens 5 minuten
- voor bilaterale amputaties met verlies van één enkel kniegewricht : stappend met zijn prothesen een snelheid kunnen aanhouden van 3 km/uur gedurende minstens 5 minuten;
- voor bilaterale amputaties met verlies van de twee kniegewrichten : stappend met zijn prothesen een snelheid kunnen aanhouden van 2 km/uur gedurende minstens 3 minuten.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

Die patiënten komen in aanmerking voor de terugbetaling van een definitieve prothese.

De functie van die prothese is het autonoom statisch en dynamisch functioneren van de patiënt in hogernoemde context.

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

Voor de patiënten met een heupexarticuatie, hemipelvectomie of bilaterale amputatie met verlies van 1 of 2 kniegewrichten is het gebruik van kruk(ken) of wandelstok(ken) toegelaten.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"C3. Bijkomende voorwaarden voor definitieve prothese met mechatronisch kniegewricht.

Om in aanmerking te komen voor een terugbetaling van een prothese met mechatronisch kniegewricht (type I of II) moeten de patiënten aan de volgende voorwaarden voldoen :

a) inclusiecriteria :

na evaluatie zoals voorzien in § 13, C2., zijn ondergebracht in de groepen 3, 4 of 5 en één van de volgende amputaties hebben ondergaan :

- knie-exarticulatie;
- dijamputatie;
- heupexarticulatie;
- hemipelvectomie;
- bilaterale amputatie met verlies van één of twee kniegewrichten;
- dysmelie (waarvan het resterend lidmaat overeenkomt met een stomp van een knie-exarticulatie, een dijamputatie, een heupexarticulatie of een hemipelvectomie).

b) exclusiecriteria :

- patiënten tot hun 18de verjaardag;
- patiënten met een slecht aangepaste koker;
- patiënten met een grote beperking door cardio-pulmonaire problemen (NYHA klasse 3 en 4);
- patiënten met centrale coördinatie problemen;
- patiënten met onvoldoende cognitieve functies om het mechatronische kniegewricht aan te sturen;
- patiënten die onvoldoende motivatie tonen of therapie-ontrouw zijn;
- patiënten met stompflexie- en/of abductiecontracturen die geen functionele uitlijning meer toelaat;
- patiënten waarvan het lichaamsgewicht het maximum toelaatbare gewicht voor het mechatronisch kniegewricht overstijgt;
- patiënten waarvan de lengte tussen stomp en grond te beperkt is om een mechatronisch kniegewricht in te bouwen;
- patiënten die frequent verblijven in omgevingen die niet compatibel zijn met het gebruik van een mechatronische knie.

c) de resultaten van de testbatterij uitgevoerd conform de procedure beschreven in §13, B2., b), c) en d) met een mechatronisch kniegewricht vertonen een meerwaarde t.o.v. de test met de evaluatieprothese of de huidige definitieve prothese (nulmeting). In geval van hernieuwing van een prothese met mechatronisch kniegewricht type I of type II door een prothese met hetzelfde type mechatronisch kniegewricht wordt enkel een nulmeting uitgevoerd.

c.1.) Voor een type I mechatronisch kniegewricht worden de volgende criteria meegenomen in de eindbeoordeling :

1/ Een significante verbetering bekomen op AMP PRO met mechatronische knie voor de items 13, 16, 17, 18, 19 en 21

2/ Nood hebben aan stabiliteit en veiligheid

3/ Vermindering van valrisico en verbetering van balans met mechatronische knie : Timed up and go < 19sec : adequaat

4/ Regelmatig stappen

- Voor patiënten met een knie-exarticulatie of een dijamputatie (unilateraal) : minstens 15 minuten zonder te zitten en minstens 300 m zonder te zitten
- Voor patiënten met een unilaterale heupexarticulatie of een unilaterale hemipelvectomie : minstens 10 minuten zonder te zitten en min 200 m zonder te zitten
- Voor patiënten met een bilaterale amputatie met verlies van één enkel kniegewricht : minstens 10 minuten zonder te zitten en minstens 200 m zonder te zitten
- Voor patiënten met een bilaterale amputatie met verlies van de twee kniegewrichten : minstens 5 minuten zonder te zitten en minstens 100 m zonder te zitten

5/ Significante verbetering van gangpatroon met mechatronische knie (d.m.v. video)

- Kunnen stappen zonder knievergrendeling
- Bij het stappen voldoende steun nemen op het prothesebeen

6/ Een helling van 5° kunnen op en afgaan : Hill assessment index (HAI) (d.m.v. video)

- Voor patiënten met een unilaterale knie-exarticulatie of een unilaterale dijamputatie : minimum score behalen van 6/11
- Voor patiënten met unilaterale heupexarticulatie of hemipelvectomie of bilaterale amputaties : minimum score behalen van 5/11

7/ Trappen kunnen doen met mechatronische knie (d.m.v. video) :

- Zelfstandig trap met 1 leuning kunnen op en afgaan
- Minimum score te behalen op Stair assessment Index (SAI) voor trap op en afgaan bij patiënten met :
 - unilaterale knie-exarticulatie of unilaterale dijamputatie : 3/13
 - unilaterale heupexarticulatie of unilaterale hemipelvectomie : 2/13

8/ Meerwaarde van gebruik mechatronische knie aangetoond bij de zelfrapportering

c.2.) Voor een Type II mechatronisch kniegewricht worden de volgende criteria meegenomen in de eindbeoordeling :

1/ Een significante verbetering bekomen op AMP PRO met mechatronische knie voor de items 13, 16, 17, 18, 19 en 21

2/ Vermindering van valrisico en verbetering van balans met mechatronische knie : Timed up and go < 19sec : adequaat

3/ Regelmatig stappen :

- Voor patiënten met een unilaterale knie-exarticulatie of unilaterale dijamputatie : gemiddeld 2 km per dag
- Voor patiënten met een unilaterale heupexarticulatie of unilaterale hemipelvectomy, bilaterale amputaties : gemiddeld 1 km per dag

4/ Regelmatig en aan behoorlijke snelheid kunnen stappen :

- Voor patiënten met een knie-exarticulatie of een dijamputatie (unilateraal) : minstens 2 km/dag en minstens 3 km/u gedurende minstens 10 minuten
- Voor patiënten met een unilaterale heupexarticulatie of een unilaterale hemipelvectomy : minstens 1 km/dag en minstens 2 km/u gedurende minstens 5 minuten
- Voor patiënten met een bilaterale amputatie met verlies van één enkel kniegewricht : minstens 1 km/dag en minstens 3 km/u gedurende minstens 5 minuten
- Voor patiënten met een bilaterale amputatie met verlies van de twee kniegewrichten : minstens 1 km/dag en minstens 2 km/u gedurende minstens 3 minuten

5/ Significante verbetering van gangpatroon met mechatronische knie (d.m.v. video)

- Verbetering staplengte en symmetrie
- Met variabele snelheid kunnen stappen en
- Bij het stappen voldoende steun nemen op het prothesebeen

6/ Een helling van 5° kunnen op en afgaan : Hill assessment index (HAI) (d.m.v. video)

- Voor patiënten met een unilaterale knie-exarticulatie of een unilaterale dijamputatie : minimum score behalen van 7/11
- Voor patiënten met unilaterale heupexarticulatie of hemipelvectomy of bilaterale amputaties : minimum score behalen van 6/11

7/ Trappen kunnen doen met mechatronische knie : (d.m.v. video)

- Zelfstandig trap met 1 leuning kunnen op en afgaan
- Minimum score te behalen op Stair assessment Index (SAI) bij patiënten met :
- unilaterale knie-exarticulatie of unilaterale dijamputatie : trap op 4/13 , trap af 11/13
- unilaterale heupexarticulatie of unilaterale hemipelvectomy : trap op 3/13, trap af 10/13

8/ Verbetering bij de andere functionele vaardigheden met mechatronische knie :

- dubbeltaken

9/ Meerwaarde van gebruik mechatronische knie aangetoond bij de zelfrapportering.”;

D. Kokervernieuwing:

Op voorschrift van de artsen vermeld in punt A. kan een kokervernieuwing worden aangevraagd omwille van één van de volgende redenen: "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

- na een heelkundige ingreep op de betreffende stomp;
- na een belangrijke morfologische wijziging van de stomp van de weke delen of botstructuren (chemotherapie, medicatie, dialyse, diabetes, dieet,...);
- huidallergieën of andere vormen van overgevoeligheid;
- pubertaire groeispurt. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Een nieuwe prothese kan slechts worden vergoed na een termijn van zes maanden na de vernieuwing van de koker op een definitieve prothese en na een termijn van 3 maanden na vernieuwing van de koker op een evaluatieprothese."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Dbis. Congenitale afwijkingen (amelie, peromelie, hemimelie, ectromelie, focomelie, ...) : "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)

"a) Patiënten beneden de 45 kg worden met de hierbij passende componenten verzorgd. De classificatie gebeurt in functie van de topografie waarbij de bovenste protheserand ofwel het enkelgewricht, het kniegewricht, het heupgewricht of het bekken overstijgt.

b) Zodra de patiënten meer wegen dan 45 kg vallen zij onder de normale nomenclatuur. De classificatie gebeurt als volgt:

- indien de protheserand de enkel overstijgt, wordt zij beschouwd als een voetprothese
- indien de protheserand de knie overstijgt, wordt zij beschouwd als een onderbeenprothese
- indien de protheserand de heup overstijgt, wordt zij beschouwd als een dijprothese
- indien de protheserand het bekken overstijgt, wordt zij beschouwd als een bekkenprothese (heupexarticulatie)."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
"E. Hernieuwingscriteria:

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

E1. Bij hernieuwing wordt de patiënt opnieuw geëvalueerd volgens de bepalingen van § 13, C2. De patiënt kan naargelang zijn prestaties in dezelfde groep blijven, naar een hogere groep stijgen of naar een lagere groep zakken..

E2. Hernieuwingstermijnen:

a) voor de rechthebbende bij wie de vorige prothese is afgeleverd vóór zijn 18de verjaardag mag de prothese jaarlijks worden vernieuwd;

b) voor de rechthebbende bij wie de vorige prothese is afgeleverd vanaf zijn 18de verjaardag gelden de volgende termijnen:"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"b1) Voor de prothesen, uitgezonderd het mechatronisch kniegewricht en de prothesen voor partiële of volledige voetamputatie, gelden de volgende termijnen :

- voor de passieve prothese van groep 1 : de prothese mag worden vernieuwd na een periode van 10 jaar;
- voor de transferprothese van groep 2: de prothese mag worden vernieuwd na een periode van 5 jaar;
- voor de prothese van groep 3: de prothese mag worden vernieuwd na een periode van 4 jaar;
- voor de prothese van groepen 4 en 5: de prothese mag worden vernieuwd na een periode van 3 jaar."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"b2) Voor de voetprothesen gelden de volgende termijnen:.

- 18 maanden voor de groepen 3, 4 en 5;
- de groepen 1 en 2 volgen de termijnen voorzien in E2., b1)

"b3) Voor het mechatronisch kniegewricht gelden de volgende termijnen :

- voor het mechatronisch kniegewricht type I, groep 3 : 8 jaar;
- voor het mechatronisch kniegewricht type I, groepen 4 en 5 : 6 jaar;
- voor het mechatronisch kniegewricht type II : 6 jaar.

E3. Voortijdige hernieuwing van de prothese :"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Op voorschrift van de arts-specialist vermeld in § 13, A1., mag de prothese, met uitzondering van het mechatronisch kniegewricht (verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544 en 675555-675566) worden hernieuwd, op basis van een grondige motivatie (bij voorbeeld na een amputatie, ernstig trauma of locomotorisch of neurologisch letsel ter hoogte van het andere onderste lidmaat of op een hoger niveau van hetzelfde lidmaat.)"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"De patiënt moet opnieuw geëvalueerd worden aan de hand van (een) nieuwe evaluatieprothese(n). Bij een amputatie van het tweede onderste lidmaat moet in de aflevering van twee nieuwe prothesen worden voorzien.

F. De waarborg

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"De waarborg slaat op de geleverde verstrekkingen, de juiste assemblage en de functionele anatomische aanpassing. De verstrekker is verantwoordelijk voor het eindproduct ?maatwerk".

De waarborg geldt gedurende 1 jaar na de aflevering.

Voor de mechatronische kniegewrichten zijn de volgende bijkomende waarborgmodaliteiten van toepassing :

- De producent van de mechatronische kniegewrichten voorziet een garantie die gelijk is aan de hernieuwingstermijn op voorwaarde dat de knie correct wordt gebruikt en dat de voorwaarden en tijdsintervallen van het onderhoud worden gerespecteerd.
- Een mechatronisch kniegewricht type I bij groep 3 (verstrekking 675356-675360 of 675371-675382) wordt, na de garantieverlenging (675894-675905) die moet plaatsvinden in de periode van 3,5 jaar na afleveringsdatum van de prothese tot 4 jaar na die afleveringsdatum, teruggeplaatst in de nieuwe prothese voor een nieuwe periode van 4 jaar waarbij de garantie met 4 jaar wordt verlengd.
- Een mechatronisch kniegewricht type I bij groep 4 of 5 (verstrekking 675393-675404 of 675511-675522) wordt, de garantieverlenging (675894-675905) die moet plaatsvinden in de periode van 2,5 jaar na afleveringsdatum van de prothese tot 3 jaar na die afleveringsdatum, teruggeplaatst in de nieuwe prothese voor een nieuwe periode van 3 jaar waarbij de garantie met 3 jaar wordt verlengd.
- Een mechatronisch kniegewricht type II (verstrekking 675533-675544 of 675555-675566) wordt, na de garantieverlenging (675894-675905) die moet plaatsvinden in de periode van 2,5 jaar na afleveringsdatum van de prothese tot 3 jaar na die afleveringsdatum, teruggeplaatst in de nieuwe prothese voor een nieuwe periode van 3 jaar waarbij de garantie met 3 jaar wordt verlengd".

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

G. Onderhoud en herstellingen

Het jaarlijks onderhoud van de prothese en zijn terugbetaalde toebehoren is verplicht.

Per amputatieniveau en per groep wordt een forfait voorzien dat bij normaal gebruik van de prothese de patiënt een mobiliteitsgarantie biedt.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

De basisprijs op welke het totaalbedrag van het jaarlijkse onderhoud is gerekend, is de totaal terugbetaalde prijs van de prothese met de terugbetaalde toebehoren, maar zonder de jaarlijkse verstrekkingen (stompkousen, cosmetiek, liner) en zonder de verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544, 675555-675566, 675894- 675905 en 675850-675861 (mechatronisch kniegewricht).

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
De tegemoetkoming voor het onderhoud en herstel is een forfait (omniumprincipe). Dit houdt in dat de kosten van het onderhoud en herstel voor het terugbetaalde gedeelte van de prothese gedekt zijn door dit forfait.

Die tegemoetkoming sluit de vergoeding van een nieuwe prothese uit gedurende een tijdvak van zes maanden.

Het onderhoud houdt minimaal het volledig nazicht in van de specifieke en de opbouwcomponenten zowel wat betreft de uitlijning, stevigheid en functionaliteit als de structuur en de uitlijning van de koker.

De patiënt wordt vóór het eind van de 11de maand, volgend op de aflevering van de volledige prothese, voor de eerste maal uitgenodigd voor een onderhoud en nazicht door de verstrekker die de prothese geleverd heeft. Na telkens een periode van één jaar wordt de patiënt opnieuw uitgenodigd voor een onderhoud en nazicht volgens dezelfde modaliteiten door de verstrekker die het laatste onderhoud heeft verricht. Het model van uitnodiging wordt vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

Het onderhoud en nazicht dienen telkens te gebeuren in de loop van de 12e, 13e maand of 14e maand. De periodes van één jaar worden gerekend vanaf de datum van de aflevering van de volledige prothese.

Na elke onderhoud- en herstelbeurt, geldt een waarborg gedurende 1 jaar, op voorwaarde dat de patiënt zich steeds aanbiedt voor het jaarlijks onderhoud."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"Indien de patiënt de verplichting tot jaarlijks onderhoud niet nakomt, vervalt de waarborg. De patiënt zal dan persoonlijk aansprakelijk worden gesteld voor die kosten. Wanneer de patiënt zich buiten de voorziene termijn aanmeldt voor een onderhoud en nazicht rekent de verstrekker dit aan via de verstrekking "696894-696905 laattijdige herstelling"."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"De waarborg gaat daarna opnieuw in vanaf de volgende jaarlijkse onderhoud- en herstelbeurt die kadert in de periodes van telkens één jaar vanaf de datum van de aflevering van de volledige prothese, en waartoe de verstrekker de patiënt uitnodigt.

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Voor de verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533-675544, 675555-675566, 675894-675905 en 675850-675861 (mechatronisch kniegewricht) wordt een verplicht tweejaarlijks onderhoud uitgevoerd bij de fabrikant. "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
"H. Onderhouds- en waarborgboekje
Bij het afleveren van een prothese voor het onderste lidmaat wordt aan de patiënt een onderhouds- en waarborgboekje overhandigd, waarvan het model is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

Onder "onderhouds- en waarborgboekje" wordt verstaan:

een document dat minstens de volgende gegevens bevat:

- administratieve patiëntgegevens,
- type van prothese,
- de opvolging van het jaarlijks nazicht en onderhoud evenals van de geleverde verstrekkingen,
- de waarborgmodaliteiten,
- onderhouds- en zorgvoorschriften voor de patiënt,
- de gebruikte opbouw- en specifieke componenten met vermelding van de leverancier en van het serienummer.

Het onderhouds- en waarborgboekje bestaat uit twee exemplaren. Eén ervan is bestemd voor de patiënt, het andere blijft in het dossier van de verstrekker. De patiënt neemt kennis van de inhoud van dit boekje en tekent het exemplaar van de verstrekker voor ontvangst.

I. Kokeraanpassingen

Er kunnen jaarlijks drie kokeraanpassingen/ recalibrages worden uitgevoerd.

J. Technische criteria"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"J1. Minimumcriteria : "

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004)

"a) Prothese per amputatieniveau:

- Prothese voor de voet bestaat uit een koker en een voetsegment
- Prothese voor het onderbeen bestaat uit een koker en een voetmodule
- Prothese voor het bovenbeen bestaat uit een koker, een voet- en kniemodule
- Prothese voor de heupexarticulatie bestaat uit een bekkenkorf, een voet-, knie- en heupmodule.

b) Prothese voor partiële of volledige voetamputatie:

- groep 3: leder of kunststof koker en kunststof voet
- groep 4: leder of kunststof koker en kunststof voet met een matige energierestitutie
- groep 5: leder of kunststof koker met hoge adhesiviteitsgraad en kunststof voet met hoge energierestitutie dankzij composietmateriaal.

c) Prothese voor hogere amputatieniveau's:

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"Voet:

- groep 3: Sach voet of beweegbare voet
- groep 4: Kunststofvoet met matige energierestitutie
- groep 5: Kunststofvoet met hoge energierestitutie
- groep 3 of 4 uitgerust met prothese met mechatronische kniegewricht type I : Kunststofvoet met polymeerveer met lage energierestitutie
- groep 4 of 5 uitgerust met prothese met mechatronische kniegewricht type II : Kunststofvoet met composietveer met hoge energierestitutie

Knie:

- groep 3: Vrijbeweeglijk kniegewricht of met vergrendelingsmechanisme
- groep 4: Eenassig of polycentrisch kniegewricht met uitwendige of inwendige voorbrenger of « facultatief » vergrendelingsmechanisme
- groep 5: Kniegewricht met uitwendige of inwendige voorbrenger met aparte instelling voor extensie en flexiedemping
- groep 3, 4 of 5 uitgerust met prothese met mechatronisch kniegewricht van type I dat voldoet aan de definities bepaald onder § 13, J, 2°
- groep 4 of 5 uitgerust met prothese met mechatronisch kniegewricht van type II dat voldoet aan de definities bepaald onder § 13, J, 2°

Kokers:

- groep 3, 4, 5 : Thermoplastische, houten, composiet of giethars koker

J2. Minimummaatstaven inzake fabricage :"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"a). Specifieke componenten met CE label

- Voet met polymeerveer met lage energierestitutie : voet met ingewerkte polymeer kern, die minstens 2/3 van de voetenlengte inneemt, of met rubber enkel, die pro-supinatie, endo- en exorotatie toelaat.
- Voet met composietveer met hoge energierestitutie : voet met ingewerkte composietkern, die minstens 2/3 van de voetenlengte inneemt, of met hydraulische unit.
- Knie met pneumatische of hydraulische unit : kniegewricht met ingebouwde unit, die de flexie en extensie bewegingen van het gewricht regelt. Flexie en extensie regeling zijn manueel afzonderlijk instelbaar.
- Knie met pneumatische of hydraulische unit, Type A : kniegewricht met ingebouwde unit, die de flexie en extensie bewegingen van het gewricht regelt. Flexie en extensie regeling zijn manueel afzonderlijk instelbaar.
- Knie met pneumatische of hydraulische unit, Type B : kniegewricht met individuele zwaafaseregeling en standfaseregeling en waarbij flexie- en extensieweerstand afzonderlijk van elkaar te regelen zijn. Deze knie laat wandelen met verschillende snelheden toe.
- Heupscharnier met pneumatische of hydraulische unit : hydraulisch of pneumatisch gestuurd heupscharnier, waarbij de zwaafase- en de standfasedemping afzonderlijk van elkaar kunnen ingesteld worden. Deze heupscharnieren zorgen voor een natuurlijk en vloeiend gangpatroon waarbij de staplengte individueel kan worden ingesteld.
- Driedimensionaal heupscharnier met pneumatische of hydraulische unit : hydraulisch of pneumatisch gestuurd heupscharnier waarbij de zwaafase- en de standfasedemping afzonderlijk van elkaar kunnen ingesteld worden. Deze heupscharnieren zorgen voor een natuurlijk en vloeiend gangpatroon waarbij de staplengte individueel kan worden ingesteld. Daarenboven heeft dit heupscharnier een meerassige structuur die voor een driedimensionale beweging zorgt van de heup en die de natuurlijke bekkenrotatie herstelt. De ingebouwde hydraulische of pneumatische systemen sturen de bewegingspatronen in 3 richtingen aan tijdens de stand- en zwaafase. Dit geeft een meer fysiologisch gangpatroon in vergelijking met conventionele systemen die meestal alleen voor- en achterwaartse pendelbewegingen mogelijk maken en deze ook niet dynamisch aansturen.
- Mechatronische knie : de mechatronische knie dient, afhankelijk van het type en het ontwerp, om in real time de standfase en de zwaafase te ondersteunen. In elke fase van de gangcyclus, wordt de onmiddellijke vereiste weerstand bepaald door een microprocessor met behulp van sensoren. Dit wordt geregeld door geïntegreerde vloeistofsystemen. De microprocessor controleert ook de overgang van standfase naar de zwaafase. De microprocessor herkent en reageert op onverwachte of plotselinge onderbrekingen. Het biedt daarom een systeem van struikelpreventie. Bergop en bergaf lopen evenals het nemen van de trap worden gefaciliteerd.

- Mechatronische knie type I :
 - Een elektronisch gestuurde pneumatische of hydraulische knie of met een standaard geactiveerde standfasedemping op basis van magnetorheologische principes
 - De standfase kan in verschillende modi ingesteld worden en aangepast aan de noden (en evolutie) van de patiënt.
 - Een automatische zit-herkenning waardoor de patiënt, gecontroleerd, en ondersteund door de knie kan gaan zitten
 - Een automatische sta-herkenning waardoor de prothese in gebogen stand belast kan worden
 - Een struikelherstel functie tijdens de gehele zwaafase kan ingrijpen waardoor de kans op vallen vermindert

- Mechatronische knie type II :
 - Een elektronisch gestuurde pneumatische of hydraulische knie of met een standaard geactiveerde standfasedemping op basis van magnetorheologische principes.
 - De flexie- en extensieweerstand worden voor stand- en zwaafase onafhankelijk van elkaar gecontroleerd door een microprocessor in real time, zijnde binnen de eerste stap
 -
 - De overgang tijdens de elektronische gecontroleerde stand- en zwaafase wordt gecontroleerd door verschillende sensoren en gebeurt in real time (verzonden gegevens worden onmiddellijk omgezet in resultaat)
 - Een automatische sta-herkenning waardoor de prothese in gebogen stand belast kan worden op een intuïtieve manier.
 - Een struikelherstel functie tijdens de gehele zwaafase kan ingrijpen waardoor de kans op vallen vermindert.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
b) Koker componenten met CE label

-Liner (standaard): een liner bestaat uit een homogeen gegoten polymeer dat: elastisch is, perfect de stomp omvat en aldus een adhesieve (vacuum) fixatie in de hand werkt. Deze liner is geprefabriceerd en is in verschillende maten verkrijgbaar. Deze liner wordt op de huid afgerold bij het aandoen.

-Kit: de kit bestaat uit:

Of een mechanisch pinsysteem met vergrendelings- en ontgrendelingsmechanisme, dat een goede fixatie van de prothese waarborgt.

Of een koordfixatie met vergrendeling.

Of een knieband die door zijn structuur, (gegoten polymeer met stoffen elastische buitenzijde) de flexie van de knie en de vacuum fixatie van de prothese garandeert.

- Pneumatische kit voor koker: is een in of onder de koker ingewerkt systeem van verhoogde onderdruk of opblaasbare pelotten, dat ervoor kan zorgen dat te grote volumefluctuaties van de stomp tijdens de dag kunnen worden opgevangen. Dit systeem wordt in of onder de koker vastgemaakt en is te bedienen aan de kokerbuitenzijde.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

- Bekkenbandage (enkel voor knie-exarticulatie en bovenbeenprothese): is een elastisch verband dat migratie van de prothese voorkomt. Een dijstuk dat de koker omvat en een bekkenriem die elastisch is, zorgen voor een bijkomende fixatie van de koker.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
c) Opbouwcomponenten met CE label

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

- Torsie adaptor : is een tussen de koker en voet geplaatste adaptor die de torsies opvangt op de stomp die kunnen optreden in verschillende situaties tijdens het gaan. Deze torsieadaptor kan tevens geïntegreerd zijn in de prothesevoet..
- Schokdemper : is een tussen de koker en voet geplaatste, regelbare telescopische adaptor die de schokken opvangt die optreden tijdens het gaan. De schokdemper kan tevens geïntegreerd zijn in de prothesevoet of protheseknie.
- Rotatieadaptor (enkel dij- of heupprothese of hemipelvectomie) : is een tussen koker en kniegewricht geplaatste adaptor die de lotushouding toelaat waardoor het aandoen van schoen of kleding vereenvoudigd wordt. Het gedeelte onder deze rotatieadaptor kan na ontgrendeling naar buiten of binnen gedraaid worden.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
d) Componenten zonder CE label"

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.9.2004) + "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

- Liner maatwerk : bestaat uit een homogeen gegoten ?op de individuele maat van de patiënt? siliconen of PU-materiaal dat de stomp perfect omvat en aldus een adhesieve (vacuum) fixatie waarborgt. De fixatie in de harde koker wordt gegarandeerd middels vacuum met ventiel of met kit. Deze liner wordt bij het aanleggen op de huid afgerold.
- Proefkoker : is een transparante diepgetrokken harde koker die toelaat de pasvorm te controleren. Deze koker dient opgebouwd te worden waardoor de patiënt(e) hiermee minstens twee weken kan proeflopen."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

- "Flexibele koker met kaderstructuur: is een flexibele koker in diepgetrokken plaatmateriaal die omvat wordt door een in koolstof gegoten koker met kaderstructuur. De fixatie in deze koker wordt gegarandeerd middels vacuüm met ventiel.

e) Cosmetiek

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

- Coating : is een met een spuitpistool of bus aangebrachte spatwaterdichte gekleurde kunststoflaag. Deze laag is verkleefd met de schuimstof van de cosmetiek en kan er niet van losgemaakt en opnieuw gebruikt worden. Hierdoor is deze verstrekking onlosmakelijk verbonden met de verstrekking cosmetiek.
- Cosmetische kous in PVC, silicone, PUR of soortgelijk materiaal (prefab) : is een voorgevormde gekleurde kous met duidelijke teenvorm en huidstructuur, die op de prothese wordt gekleefd. Deze kousen zijn in verschillende maten en kleuren beschikbaar. Deze kous is ook verlijmd en kan niet hergebruikt worden.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

- Cosmetische kous in siliconen (maatwerk): is een op maat gemaakte kous die het andere been zo goed mogelijk nabootst zowel wat kleur als wat de anatomische vorm betreft.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
+ "K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

- 2-delige cosmetiek: (enkel knie-, dij-, heup- of hemipelvectomyprothese): is een in twee delen gemaakte cosmetiek waarvan minstens 1 deel is vervaardigd uit harder materiaal zoals bv. plastozote, dat een betere vormvastheid garandeert.

K. Minimale kwaliteitsservice na verkoop voor de mechatronische knieën

De producent van de mechatronische kniegewrichten moet instaan voor ondersteuning van de prothesisten :

- De nodige skills zijn aanwezig voor service, onderhoud, opleiding en ondersteuning voor de patiënten en prothesisten;
- De nodige logistieke en werkplaats ondersteuning is voor handen;
- Service kan binnen de 48u geleverd worden;
- Ruilartikelen (in geval van defect/onderhoud) zijn binnen de 48u bij de orthopedische werkplaats;
- Ondersteuning is mogelijk bij passingen/defecten binnen aanvaardbare tijdspanne – in de 3 landstalen;
- Telefonische ondersteuning is mogelijk binnen 24u – in de 3 landstalen.

De producent van de mechatronische kniegewrichten moet instaan voor :

- Product certificering en bijscholing voor prothesisten;
- Opleidingsplan voor medici/paramedici die betrokken zijn in het amputatie/revalidatieproject voor kwaliteitsvolle pre- en nazorg; "

" 653774 653785 Geschrapd door K.B. 8.11.2020 (in werking 1.2.2021)

" 652256 652260 Geschrapd door K.B. 8.11.2020 (in werking 1.2.2021)

"K.B. 8.11.2020" (in werking 1.2.2021)

"L. Aannemings- en vergoedingscriteria voor knieën met pneumatische of hydraulische unit van het type B en de mechatronische knieën van type I en type II

L.1. Aannemingscriteria

Om door de verzekering te worden vergoed, moeten de knieën met pneumatische of hydraulische unit van het type B (verstrekking 675334-675345) en de mechatronische knieën van type I en type II (verstrekkingen 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511- 675522, 675533-675544 en 675555-675566), zijn opgenomen op de lijsten van aangenomen producten goedgekeurd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen.

De producten zijn ondergebracht in vergoedingsklasse I of vergoedingsklasse II zoals gedefinieerd onder L.2.

Deze lijsten worden continu bijgewerkt.

Voorafgaand aan elke aanvraag tot opname moet een verbintenisformulier, conform aan het model vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen, ingevuld worden door de fabrikant/verdelers.

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

Het dossier moet de volgende elementen bevatten :

1° het ingevuld aanvraagformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringsinstellingen;

2° de EG-conformiteitsverklaring;

3° de productdocumentatie in de drie landstalen; deze omvat minimaal een beschrijving en duidelijke afbeelding van het product;

4° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-regelgeving;

5° de prijs aan verstreker (excl. BTW);

6° de aanvaarding van de waarborgvoorwaarden zoals opgenomen in § 13, F, voor de mechatronische knieën;

7° een geschreven verbintenis dat het product gratis ter beschikking wordt gesteld tijdens de 4 weken van de test zoals opgenomen in § 13, B2, voor de mechatronische knieën;

8° de aanvaarding van de minimale kwaliteitsservice na verkoop zoals opgenomen in § 13, K, voor de mechatronische knieën;

9° in geval de aanvraag betrekking heeft op de vergoedingsklasse II wordt de meerprijs gemotiveerd op basis van een aangetoonde meerwaarde t.o.v. de producten opgenomen op de lijst onder vergoedingsklasse I.

Het verbintenisformulier en het aanvraagformulier kunnen aangevraagd worden bij het Secretariaat van de Overeenkomstencommissie orthopedisten- verzekeringsinstellingen van de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering.

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

De Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringinstellingen is te allen tijde gemachtigd om eender welke bijkomende inlichtingen te vragen die zij nodig acht.

De Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringinstellingen bepaalt, op basis van medische, technische en functionele karakteristieken, of het product kan worden opgenomen onder het gevraagde lijstnummer.

De Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringinstellingen stuurt het voorstel tot opname op de lijst van de ter vergoeding aangenomen producten door naar het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van de Rijksdienst voor invaliditeit- en ziekteverzekering.

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

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

De Overeenkomstencommissie orthopedisten-verzekeringinstellingen is te allen tijde gemachtigd om aan de aanvrager te vragen de lijst met producten te actualiseren.

L.2. Vergoedingscriteria

Voor deze verstrekkingen kunnen twee vergoedingsklassen worden voorzien :

- Vergoedingsklasse I : voor de producten opgenomen onder deze vergoedingsklasse is het bedrag van de vergoeding door de verzekering gelijk aan de prijs aan rechthebbende vermeld op de lijst van aangenomen producten. Deze prijs bedraagt maximaal de vastgestelde relatieve T-waarde vermeerderd met het bedrag van de veiligheidsgrens. Deze producten beantwoorden aan de omschrijving en criteria van één van de voornoemde verstrekkingen.
- Vergoedingsklasse II : voor de producten opgenomen onder deze vergoedingsklasse is het bedrag van de vergoeding door de verzekering gelijk aan de vergoedingsbasis vermeld op de lijst van aangenomen producten. De prijs aan rechthebbende bedraagt maximaal de vastgestelde relatieve T-waarde vermeerderd met het bedrag van de veiligheidsgrens. Deze producten beantwoorden aan de omschrijving en criteria van één van de voornoemde verstrekkingen én hebben een aangetoonde meerwaarde t.o.v. de producten opgenomen onder de vergoedingsklasse I.

Voor de vergoedingsklasse I van de verstrekkingen 675334-675345, 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404, 675511-675522, 675533- 675544, 675555-675566 en 675894-675905 wordt de veiligheidsgrens vastgesteld op 0%.

Voor de verstrekkingen 675334-675345, 675356-675360, 675371-675382, 675393-675404 en 675511-675522 is de vergoedingsklasse II niet van toepassing. Een product waarvan de prijs aan rechthebbende de vastgestelde relatieve T-waarde vermeerderd met het bedrag van de veiligheidsgrens overschrijdt, is uitgesloten van een verzekeringstegemoetkoming

Voor de vergoedingsklasse II van de verstrekking 675533-675544 wordt de veiligheidsgrens vastgesteld op 38,86%

Voor de vergoedingsklasse II van de verstrekking 675555-675566 wordt de veiligheidsgrens vastgesteld op 37,71%.

Voor de vergoedingsklasse II van de verstrekking 675894-675905 wordt de veiligheidsgrens vastgesteld op 138,11%.

De totale prijs van het product en garantieverlenging wordt in beschouwing genomen voor opname op de lijst van aangenomen producten.

Voor de producten opgenomen op de lijst van aangenomen producten kan de aangerekende prijs nooit meer bedragen dan de prijs aan rechthebbende opgenomen op de lijst.

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)
"§ 15. Ingeval van dysmelie van de bovenste ledematen moeten de toestellen worden gelijkgesteld met de prothesen van het overeenstemmende niveau, zelfs als er een deel van een lidmaat is."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"§ 16. Minimummaatstaven inzake fabricage:

I. ORTHOPEDISCHE TOESTELLEN EN PROTHESEN:

Algemene voorwaarden:

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

Bijzondere voorwaarden:

1. DE MATERIALEN:

a) Hout:

Al het gebruikte hout moet gaaf en volkomen droog zijn.

b) Rubber:

Het gebruikte rubber is natuurlijk of synthetisch.

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

c) Siliconen.

d) Leder:

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

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

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

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

e) Fiber:

Koolstofvezelprodukten.

f) Kurk:

Schors van kurkeik, moet fijn zijn, niet wormstekig, noch diepgebarsten, het kurkblad moet soepel zijn.

Ze mag samengesteld zijn uit latex en kurkblad.

g) Metalen:

Staal: het staal voor spalken en versterkingsringen is half-hard getemperd staal.

Roestvrij staal.

Legeringen: de lichte legeringen moeten legeringen met hoge weerstand zijn. Duraluminium is het meest geschikt; alpax en alumag worden evenwel aangewend voor zekere gegoten stukken.

h) Plastiek:

Polyethylenen, superpolyamiden, acrylica, epoxy, exoprenen, P.V.C.-derivaten, A.B.S.-produkten, polypropylenen, polyurethanen en polycarbonaten of gelijkaardige stoffen van gelijke kwaliteit, worden aangewend voor het vervaardigen van korsetten, toestellen en prothesen.

Polyurethanen en derivaten of gelijkaardige stoffen worden aangewend als bedekkings-, beschermings- of compensatiemateriaal, enz. in de korsetten, de prothesen, de zolen en de schoenen.

Synthetisch hars zoals polyester, acrylepoxyde wordt gebruikt met een verharder en buisvormig tricot, voor het vervaardigen van orthopedische- en prothesetoestellen. Ander, soepeler materieel wordt soms aangewend als versiering.

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

i) Textielsoorten:

Viltsoorten: moeten uit eerste kwaliteitswol zijn, soepel voor de watteringen en steunpunten, gecompriemd voor de zolen, kunstvoeten en -handen.

Moltonsoorten: in eerste kwaliteitswol of katoen."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"Weefsels voor draagriemen: de stijve weefsels zijn van katoen of van nylon. De elastieken weefsels zijn van het speciale type voor elastieken verband.

Zogenoemde buisvormige tricotsorten: moeten uit katoen- of nylonweefsels van eerste kwaliteit zijn.

Sterke tijk: op basis van zuiver katoen.

2. DIVERSE STUKKEN:

a) Moeren - Schroeven - Decolletagestukken:

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

b) Knopen:

- de hechtknopen moeten uit messing, zacht staal of nylon zijn. Wanneer ze uit plastic zijn, moeten ze aan de karakteristieke onder a) beantwoorden.

c) Klinknagels:

- de klinknagels ter vasthechting van de spalken op het leder zijn uit rood koper met brede kop. De klinknagels tot vasthechting van stalen stukken op staal zijn uit zacht staal, van duraluminium op duraluminium in aluminium of zacht staal; voor de toestellen in roestvrij staal gebruikt men klinknagels uit dezelfde stof. De buisvormige klinknagels voor het vasthechten van de riemen op leder zijn uit messing. Als ze van plastic zijn, moeten ze beantwoorden aan de onder a) vermelde karakteristieke.

d) Rijgsnoeren:

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

e) Gespen:

- van zacht vernikkeld of geblauwd staal van eerste kwaliteit of van plastic met een weerstand die gelijkwaardig is met die van de stalen gesp, naar behoren geklonken ofwel met de hand of de machine genaaid.

f) Geledingen:

1. In het algemeen:

De geledingen van de orthopedische- en prothesetoestellen verschillen volgens hun gebruik.

Er bestaan verscheidene types van geledingen:

a) geleding stuk op stuk: de naast elkaar geplaatste spalken worden op hun plaats gehouden met een zogenoemde orthopedische moer of een spanschroef.

In sommige geledingen van dat type kan één van de spalken voorzien zijn van een kogellager."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"b) geleding met bekleding: een van de spalken heeft een bekleding waarin de kop van de andere past.

Ze zijn verbonden door een spanschroef.

Geleding met bekleding met kogellager: zelfde karakteristieken als in de vorige §, doch de tussenspalk is voorzien van een kogellager. De geledingen van de spalken in duraluminium voor volwassenen zijn versterkt met een stuk in staal of nylon.

Sommige geledingen voor toestellen voor kinderen en voorlopige stelten mogen met een uitgesneden en geklonken stuk worden versterkt.

c) geleding met al dan niet geremde schijf.

d) geleding met scharnier.

e) in sommige toestellen van het bovenste lidmaat wordt de geleding gevormd door elkaar kruisende veerdraden.

f) met spil."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.9.2004)

"2. Speciale geledingen:

a) Bovenste ledematen:

Van de elleboog, met dubbele beweging: geleding welke de korte stomp de volledige buiging van de onderarm op de arm mogelijk maakt."

b) Onderste ledematen:

Geschrapt door het K.B. van 20.7.2004 (B.S. 6.8.2004) (in werking 1.9.2004)

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"g) Grendels:

Toestellen met al dan niet automatische pal welke de blokkering van een geleding mogelijk maken.

Ze moeten met een minimum aan omvang en gewicht alle waarborgen van sterkte, van strakheid bieden en zullen aldus gemonteerd moeten zijn dat ze de klederen niet haken, noch drukken.

Het supplement voor de grendel mag niet worden gecumuleerd met het supplement voor knie met rem of fysiologische knie behalve in de specifieke gevallen van knieexarticulatie.

h) Spalken en ringen:

De verstrekkingspalken en - ringen, enz. moeten in verhouding zijn tot het gewicht en de leeftijd van de zieke en het gebruik waaraan het toestel moet beantwoorden. De ringen moeten stevig op de spalken geklonken of gelast zijn.

3. ALLERLEI:

a) Elk toestel moet zo opgevat zijn dat het de zieke niet kan verwonden; de klinknagels, vijzen, enz. mogen de kleding niet beschadigen.

b) De stalen stukken worden vernikkeld, verchromd, gezandstraald, geplastificeerd, bedekt met speciaal roestwerend vernis of bedekt met leder. Men moet vooral letten op het polijsten van de stukken.

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

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

e) De bekleding moet verzorgd zijn. Indien ze moet genaaid worden, moet dit geschieden met vlasdraad of met nylon, met de hand of met de machine. Het plakken is toegelaten voor de bekleding van effen oppervlakken waarbij het plooiën van de gelooide huid niet wordt gevergd.

f) De verbindingsnaden van het te mouleren leder moeten in kruissteek uitgevoerd worden, draad onzichtbaar weggewerkt in de dikte van het leder. Wanneer ze niet genaaid zijn dan moeten ze door buitenleder worden verstevigd."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"g) 648992-649003: Toestel dat reikt tot de tibiaplateaus, gemouleerd in leder, met metalen of plastieken versterkingen. De opening waardoor het lidmaat wordt gestoken, mag voorzien zijn van een klep. Het distale gedeelte is voorzien van een voet van het type Sach of een gelede voet."

"K.B. 29.1.1993" (in werking 1.2.1993)

"h) alle definitieve buisvormige prothesen moeten met schuimrubber worden bekleed.

II. ORTHOPEDISCHE ZOLEN

De orthopedische zolen worden vervaardigd met de volgende materialen:

a) Plastiek:

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

b) Duraluminium:

Licht met hoge weerstand.

c) Roestvrij staal.

d) Kurk.

e) Leder.

f) Rubber.

g) Siliconen.

h) Vilt.

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

III. LUMBOSTATEN

In tijk en metaal:

De lumbostaat moet, naar gelang van het model en het geval, worden vervaardigd uit zeer stevige tijk, zogenaamd speciale tijk voor orthopedie, en uit sterk elastieken weefsel.

Hij moet worden gewapend met veren van behoorlijk getemperd staal en met baleinen die aan elk geval zijn aangepast en die het geheel de nodige vormvastheid verlenen.

De correctie volgens het voorschrift wordt verkregen door de wijze waarop het korset is ontworpen, geknipt en ineengepast, daarna afgewerkt rekening houdende met de rectificaties die na het passen worden aangebracht.

Hij bestaat uit tijk met volle rug, met sluiting vooraan of bilateraal; 6 veren waarvan 4 van 13 mm breedte en tenminste 2 van 20 mm moeten het ruggedeelte verstevigen.

In uitzonderlijke gevallen waarin het, ten gevolge van de corpulentie van de rechthebbende, niet mogelijk is vier veren van 13 mm breedte te plaatsen, mag dat aantal worden verminderd, maar er moet een perfecte stijfheid verzekerd zijn.

In bepaalde gevallen moet hij worden versterkt met brede paravertebrale veren van 25 mm breedte die een rechthoek vormen of met een stijve rugplaat."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 5.10.1999" (in werking 1.12.1999) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

§ 17. In het kader van de omscholing mag de adviserend arts een voortijdige vervanging toestaan voor de verstrekkingen die zijn vermeld in § 1, met uitsluiting van de orthopedische zool en de orthopedische schoenen en voorzieningen ingedeeld in de categorieën C en D, wegens een anatomische wijziging of voortijdige slijtage van die toestellen en wanneer het dragen ervan een voorwaarde is voor het hervatten of het voortzetten van een beroepsactiviteit waardoor de gerechtigde ofwel aan de sociale zekerheid van de werknemers ofwel aan het sociaal statuut van de zelfstandigen onderworpen wordt. Indien het een anatomische wijziging betreft dient de aanvraag een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend arts met vermelding van de evolutie van de anatomische toestand tussen de datum van de vorige levering en de aanvraag, en een bestek opgemaakt door een erkend zorgverstrekker te bevatten. "

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 5.10.1999" (in werking 1.12.1999)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"Overgangsbepalingen:

1° Algemene regels

- letsels opgelopen vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en ouder dan 24 maanden op het tijdstip van de aflevering geven geen recht meer tot terugbetaling van drukkledij;

- voor de letsels opgelopen vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en die maximum 24 maanden oud zijn op het tijdstip van de aflevering, zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing. Het aantal terugbetaalde stukken wordt bepaald op basis van het aantal voorzien in de nieuwe nomenclatuur verminderd met het aantal stuks die reeds onder de oude nomenclatuur terugbetaald werden;

- voor de letsels opgelopen vanaf de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing.

2° Specifieke regels in geval van latere correctieve ingreep

- een latere correctieve ingreep uitgevoerd vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en ouder dan 12 maanden op het tijdstip van de aflevering geeft geen recht meer tot terugbetaling van drukkledij;

- voor een latere correctieve ingreep uitgevoerd vóór de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 en die maximum 12 maanden oud is op het tijdstip van de aflevering, zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing. Het aantal terugbetaalde stukken wordt bepaald op basis van het aantal voorzien in de nieuwe nomenclatuur verminderd met het aantal stuks die reeds onder de oude nomenclatuur terugbetaald werden;

- voor een latere correctieve ingreep uitgevoerd vanaf de inwerkingtreding van K.B. 25.10.2011 – B.S. 24.1.2012 zijn de bepalingen van de nieuwe nomenclatuur van toepassing."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

§ 18. Specifieke toepassingsregels voor drukkleddij

A. Algemene bepalingen en definities

1. Algemene bepalingen

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"De bepalingen voorzien in §§ 19 tot en met 25 zijn van toepassing voor de aflevering van drukkleddij.

2. Definities

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

B. Specifieke bepalingen

1. Duur van de behandeling

De behandeling en de hernieuwing van de verstrekkings kunnen doorgaan tot het einde van de cicatrisatiefase maar is evenwel beperkt tot maximum 24 maanden na het oplopen van de letsels die onder punt C., 1. beschreven worden.

Ingeval van latere correctieve chirurgie (dat wil zeggen na het verlopen van de in het vorige lid beschreven cicatrisatiefase) is de behandeling en de hernieuwing van drukkleidij beperkt tot 12 maanden na deze nieuwe chirurgische ingreep op voorwaarde dat deze ingreep wordt uitgevoerd ter functionele correctie en rechtstreeks in verband staat met het oorspronkelijke letsel zoals beschreven onder punt C., 1. en het gebruik van de drukkleidij na de ingreep nog steeds noodzakelijk is omwille van de specificiteit van het letsel.

2. Maatname

Zowel voor de verstrekkings op maat als voor de prefab verstrekkings bewaart de verstrekker de technische fiche met de maatname van de rechthebbende.

C. Indicaties

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + Erratum B.S. 14.3.2012 + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"D. Aanvraagprocedure en documenten voor de verzekeringstegemoetkoming"

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 3.10.2016" (in werking 1.11.2016) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"1. Voorschrijvers"

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

Wanneer het om de indicatie voorzien in § 18, C., 1., d), gaat, worden naast de voorschriften van de voornoemde arts-specialisten, ook de voorschriften van de arts-specialisten voor plastische heelkunde aanvaard, zowel voor de initiële reconstructieve chirurgie als in geval van latere correctieve chirurgie."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"2. Aanvraagprocedure"

Voor de eerste aflevering of ingeval van latere correctieve chirurgie, zoals beschreven in punt B., 1., wordt de verzekeringstegemoetkoming op basis van het kennisgevingsformulier, het medisch voorschrift en het getuigschrift van aflevering toegestaan.

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"3. Aanvraagdocumenten

a. Het medisch voorschrift"

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"Voor het opmaken van het medisch voorschrift wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten - verzekeringsinstellingen gebruikt.

b. Het kennisgevingsformulier"

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"Voor het opmaken van het kennisgevingsformulier wordt het model vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de overeenkomstencommissie orthopedisten - verzekeringsinstellingen gebruikt.

c. Het getuigschrift van aflevering

Het getuigschrift van aflevering wordt door de verstrekker opgemaakt.

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

E. Maximum aantal terugbetaalbare verstrekkingen

1. Algemeen

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

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

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

"K.B. 3.10.2016" (in werking 1.11.2016)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"2. Maximum aantal vergoedbare verstrekkingen - algemene regel

a. Basisverstrekkingen

De verzekeringstegemoetkoming wordt beperkt tot:

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

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

In geval van latere correctieve chirurgie zoals beschreven in punt B, 1., wordt de verzekeringstegemoetkoming beperkt tot 3 basisverstrekkingen, per hoofdgroep, per 12 maanden, voor de volwassenen en tot 4 basisverstrekkingen, per hoofdgroep, per 12 maanden, voor de kinderen."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 3.10.2016" (in werking 1.11.2016)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"b. Bijkomende silicone verstrekkingen

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

In geval van latere correctieve chirurgie zoals beschreven in punt B, 1., wordt de verzekeringstegemoetkoming beperkt tot 2 bijkomende silicone verstrekkingen, per hoofdgroep, per 12 maanden, zowel voor de kinderen als voor de volwassenen."

"K.B. 3.10.2016" (in werking 1.11.2016)

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

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"3. Maximum aantal vergoedbare verstrekkingen - Uitzonderingen"

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 3.10.2016" (in werking 1.11.2016)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

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

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

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"F. Cumuls en bijzondere tarifiëring

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

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

"K.B. 3.10.2016" (in werking 1.11.2016)

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

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"G. Technische vereisten en minimum maatstaven inzake fabricage

1. De drukkledij is steeds vervaardigd uit gebreid of geweven elastisch materiaal. Ze kan bestaan uit volledig textiel of uit een combinatie van textiel en silicone of van plastic en silicone.

2. De drukkledij in textiel waarborgt steeds een constante, gelijke druk over het te behandelen huidoppervlak, met een minimum druk van 20 mm Hg gedurende minimum 3 maanden.

3. De kledij in silicone is een additief occlusief contactmedium vervaardigd op maat na tweedimensionale maatname op patroon uit een samenstelling van een elastische stof en biocompatibele medische silicone, met een levensduur van minimum 3 maanden.

4. De prefab silicone pelotte is een drukkussen of een plaat vervaardigd uit biocompatibele medische silicone, elastisch, UV-blokkerend, met een levensduur van minimum 10 weken.

5. De verstrekkingen in silicone op maat en de correctief silicone handschoen zijn vervaardigd na driedimensionale maatname uit biocompatibele medische silicone, inert en occlusief. De biocompatibele medische silicone wordt tot een geheel ge vulkaniseerd.

De verstrekkingen in silicone op maat en de correctief silicone handschoen moeten een levensduur van minimum 6 maanden hebben."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"De verstrekkingen op maat die betrekking hebben op silicone pelotten en op opblaasbare drukpelotten in silicone (verstrekkingen 641970-641981 tot en met 642154-642165, 642795-642806 tot en met 642832-642843, 643554-643565 tot en met 643591-643602, 644453-644464 tot en met 644490-644501, en 644711-644722 tot en met 644755-644766) worden na driedimensionale maatname vervaardigd."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012)

"6. Een masker, halsbandage en thoraxplaat zijn steeds op maat vervaardigd door middel van een gipsmaatname of driedimensionale maatname. Ze zijn vervaardigd uit een co-polyester met goede optische eigenschappen om de evolutie van de huid te kunnen evalueren. Deze drukplaten kunnen gecombineerd worden met een silicone binnenlaag dewelke moet voldoen aan de voorwaarden genoemd in punt G., 4. Een masker en halsbandage kunnen ook bestaan uit een op maat vervaardigde silicone gelaats- of halsbedekking die ook moet voldoen aan de voorwaarden genoemd in punt G., 4.

7. De kledij moet worden uitgerust met alle noodzakelijke beschermingen om te voorkomen dat er wonden worden veroorzaakt, meer bepaald ter hoogte van de ritsluiting en de andere metalen stukken waaruit de kledij bestaat.

De vesten zijn van een rits- of andere sluiting voor- of achteraan voorzien.

De axillaire regio's zijn van een extra zachte afwerking of binnenbekleding voorzien.

De halsuitsnijding heeft een randbescherming.

De dijkousen worden met een antislipband afgewerkt."

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + Erratum B.S. 14.3.2012

"8. De aantrekhoes is een hoesje gemaakt van zeer glad materiaal dat bewerkt is met een speciale coating en is dubbellaags. Deze eigenschappen zorgen samen voor een ultraglad eindproduct met een hoge wrijvingsreductie"

"K.B. 25.10.2011" (in werking 1.3.2012) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

"9. De handschoen, met vingers, in geval van lymfoedeem (verstrekking 644932-644943), is een maatwerk handschoen in vlakbrei met een compressieklasse van minstens 18 mm Hg."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001) + "K.B. 16.5.2003" (in werking 1.8.2003) + "K.B. 7.6.2004" (in werking 1.8.2004) + "K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

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

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001) + "K.B. 16.5.2003" (in werking 1.8.2003)

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

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

§ 20. De in dit artikel voorziene producten moeten overeenstemmen met de minimummaatstaven inzake fabricage omschreven in deze nomenclatuur."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

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

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

§ 22. De in dit artikel voorziene producten moeten bij de levering bij de patiënt aangelegd worden en indien nodig technisch aangepast worden."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

§ 23. Alle aanwijzingen betreffende het aanbrengen, het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de patiënt verstrekt worden."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

§ 24. De orthopedist moet de levering zelf uitvoeren en over de voor het vervaardigen van maatwerk en voor het passen nodige installatie en het gereedschap beschikken. Hij mag geen product noch te koop aanbieden, noch te verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"§ 26. Zitorthesen DLFO/LFO

1. Definities

Generische beschrijving:

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

Generische afkorting:

SeO (Seat Orthosis), DLFO/LFO

Synoniem:

Zitschaal, zitschelp

Definitie:

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

Topografie:

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

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

Onder individueel op maat gemaakte zitorthese wordt verstaan:

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

EN

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

EN

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

EN

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

Onder een component wordt verstaan:

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

Onder toebehoren individueel op maat gemaakt wordt verstaan:

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

EN

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

EN

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

Onder prefab toebehoren wordt verstaan:

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

EN

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

2. Specifieke bepalingen en specifieke voorwaarden voor de fabricatie en aflevering

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

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

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

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

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

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

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

a) de omschrijving van het te verstrekken product;

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

c) de omschrijving van de gebruikte materialen en componenten.

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

3. Indicaties

3.1. Doelgroep

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

Doelgroep A1: rechthebbenden tot de 18de verjaardag

Doelgroep A2: rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag

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

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

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

3.2. Gebruiksdoel

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

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

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"3.3. Functionele indicaties

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

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

3.3.1. Mobiliteitsprobleem

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

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

3.3.2. Positioneringsprobleem

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

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

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

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

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

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

4. Aanvraagprocedure verzekeringstegemoetkoming

4.1. Algemeen

4.1.1. Voorschrijvers"

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"4.1.2. Procedure bij de eerste aanvraag

4.1.2.1. Algemene bepalingen voor alle rechthebbenden

Bij de eerste aanvraag van een individueel op maat gemaakte zitorthese dient het voorschrift opgemaakt te worden door een multidisciplinair team en wordt ondertekend door de arts-specialist vermeld in 4.1.1. en de ergotherapeut en/of kinesitherapeut van dit team.

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

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

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

- a) de aanvraag wordt goedgekeurd.
- b) de aanvraag wordt afgekeurd met opgave van een grondige motivatie.
- c) de aanvraag is onvolledig of vergt bijkomende informatie. In dit geval heeft de adviserend arts opnieuw 25 werkdagen om zijn beslissing te nemen te rekenen vanaf de datum van ontvangst van deze bijkomende informatie.
- d) de rechthebbende wordt onderworpen aan een fysiek onderzoek. De beslissingstermijn van de adviserend arts wordt verlengd met 25 werkdagen.

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

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

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

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

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

4.1.2.2. Bijkomende bepalingen voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B1:

Om in aanmerking te komen voor een verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B1, moeten naast de bepalingen uit 4.1.2.1. ook aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:

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

De arts die de manuele verzorgingsrolstoel voorschreef of de behandelende arts, verwijst in dat geval de rechthebbende naar de arts-specialist vermeld in 4.1.1. door en maakt een verwijzingsverslag op. Daaruit moet blijken hoelang de rechthebbende gebruik heeft gemaakt van de verzorgingsrolstoel en waarom deze onvoldoende steun geeft en niet meer voldoet aan de noden van de rechthebbende. Deze motivatie wordt bij het voorschrift voor de zitorthese gevoegd.

Nadien moet het voorschrift voor een zitorthese worden opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1., en mee ondertekend door een ergotherapeut, of een kinesitherapeut, of een verpleegkundige die instaat voor de dagelijkse zorg van de rechthebbende.

4.1.2.3. Bijkomende bepalingen voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B2:

Om in aanmerking te komen voor een verzekeringstegemoetkoming van een individueel op maat gemaakte zitorthese voor de rechthebbende behorende tot doelgroep B2, moeten naast de bepalingen uit 4.1.2.1. ook aan de volgende voorwaarden zijn voldaan:

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

De uitzonderlijkheid van de situatie dient omstandig aangetoond te worden in het medisch voorschrift. Dit wordt opgemaakt door de voorschrijvend arts-specialist vermeld in 4.1.1., samen met een ergotherapeut en/of een kinesitherapeut. De behandelende arts of een verpleegkundige kunnen facultatief mee ondertekenen.

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

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

4.1.3. Procedure bij de hernieuwing

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1.

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

Onder verandering van concept wordt verstaan:

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

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

Hernieuwing doelgroep A:

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1 en mee ondertekend door een ergotherapeut, of een kinesitherapeut, of een verpleegkundige die instaat voor de dagelijkse zorg van de rechthebbende, of door de behandelende arts. "

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

Hernieuwing doelgroep B:

Het medisch voorschrift wordt opgemaakt door de arts-specialist vermeld in 4.1.1. "

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

4.1.3.3. Hernieuwing van een kameronderstel

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

4.1.3.4. Voortijdige hernieuwing voor alle rechthebbenden

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

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

a) het medisch voorschrift van de arts-specialist vermeld in 4.1.1. met daarop een medische verantwoording voor de voortijdige hernieuwing met vermelding van de evolutie van de anatomische en functionele toestand tussen de datum van de vorige aflevering en de aanvraag voor voortijdige hernieuwing;

b) het motiveringsrapport opgemaakt door de verstrekker.

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

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

4.2. Documenten

4.2.1. Medisch voorschrift

In het medisch voorschrift omschrijft de voorschrijvend artsspecialist vermeld in 4.1.1 (en/of eventueel het multidisciplinair team) de diagnose en de huidige medische situatie (aard en ernst van de mobiliteits- en positioneringsproblemen en van de anatomische en/of functionele afwijkingen).

Het medische voorschrift wordt ondertekend door de voorschrijver en naargelang de doelgroep door een ergotherapeut en/of een kinesist en/of een verpleegkundige die voor de dagelijkse verzorging van de rechthebbende instaat en/of de behandelend arts (zie 4.1.2. en 4.1.3.).

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

Voor doelgroep B1 dient een verwijzingsverslag van de arts die de verzorgingsrolstoel voorschreef of van de behandelde arts naar de arts-specialist vermeld in 4.1.1. bijgevoegd te worden.

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

4.2.2. Motiveringsrapport

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

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

4.2.3. Getuigschrift voor aflevering

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

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

4.2.4. Bewijsstuk

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

5. Hernieuwingstermijnen

De verstrekkingen opgenomen in § 1, A. hoofdgroepen IX en XI mogen worden hernieuwd na een termijn vanaf de datum van vorige aflevering van:

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

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.9.2021)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"6. Cumuls en non-cumuls"

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020) + Erratum B.S.. 6.7.2021

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

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

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

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

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

7. Herstelling en onderhoud en aanpassing

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.6.2020)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

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

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

"K.B. 13.6.2021" (in werking 1.9.2021)

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

"K.B. 16.4.2020" (in werking 1.6.2020)

"8. Minimum maatstaven inzake fabricage en technische definities

8.1. Individueel op maat gemaakte zitorthese:

De zitorthese is omvattend (d.w.z. minstens aan één zijde de helft van de romp in de diepte omvattend) zodat zoveel mogelijk lichaamsvlakken ondersteund worden en de houding georiënteerd wordt. De basisvorm van deze orthese kan, in functie van de beoogde behandeling, in één of meerdere delen worden opgebouwd die onderling verbonden zijn. Indien instelbare heupflexie en/of -extensie nodig is, wordt een heupscharnier met sector op de zitorthese bevestigd. Door deze opbouw, is de rugleuning kantelbaar t.o.v. de zit. De zitorthese kan in haar geheel gekanteld worden door het kantelsysteem van het onderstel.

De buitenschaal van de zitorthese is gevormd uit een vormvast materiaal en kan eventueel een vaste abductiegolf of klos bevatten. Deze buitenschaal kan in verschillende segmenten worden opgedeeld. De binnenzijde is gevormd uit een comfortabel materiaal en dit in functie van de beoogde noden.

8.2. Individueel op maat gemaakte toebehoren:

658490 658501 Anatomisch gevormde hoofdsteun

De hoofdsteun is op maat gemaakt, ondersteunt het hoofd en is uitgevoerd met een therapeutisch gerichte steun. De hoofdsteun wordt op de rugleuning van de zitorthese bevestigd. (te combineren met verstrekking 658814 - 658825 of 658836 - 658840).

658512 658523 Anatomisch gevormde bovenarmsteun (per lidmaat)

De armsteun is op maat gemaakt en maakt deel uit van de zitorthese.

658534 658545 Anatomisch gevormde onderbeensteun (per lidmaat)

De beensteun maakt deel uit van de zitorthese.

Het bestaat uit een gevormd segment met bekleding. Het geheel dient afgewerkt te worden met leder, skai, alcantara, coating of een ander gelijkwaardige stof. Voor de kinderen dient de voetplaat in hoogte aanpasbaar te zijn en dit om het groeiproces te volgen.

658556 658560 Voetplaat (per voet)

Plaat die de voet ondersteunt en in de hoogte aanpasbaar is. Op deze voetplaat kan een gevormd voetsegment worden gemonteerd.

658571 658582 ééndelig gevormd bilateraal onderbeensteun inclusief voetplaat

Deze beensteun is ééndelig en omvat beide benen. Het is opgebouwd uit een dorsale plaat en wordt in zijn geheel verbonden met de zitorthese. Dit onderdeel bevat eveneens een voetplaat.

658593 658604 Gevormde voetsteun met voet- en/of anatomisch gevormde enkelfixatie (per voet)

Het voetsegment met fixatie is gevormd met opkant en kan voorzien zijn van een verstelbaar riempje ter fixatie van de voet. Deze steun wordt gepositioneerd op de voetplaat.

658615 658626 Tafelblad op maat met fixatiesysteem (doelgroep A1)

Het tafelblad bestaat uit een plaat in kunststof, hout, metaal of gelijkaardig materiaal, aangepast aan de vorm van de zitorthese en het wordt gefixeerd op de zitorthese of het onderstel. Het tafelblad is verstelbaar in hoogte en kantelbaar en/of afneembaar.

658630 658641 Afneembare abductieklos, bevestigd op de zit

De abductieklos is afneembaar middels drukknop of gelijkaardig systeem en is gemonteerd op de zitorthese. Deze klos is zowel wat betreft de hoogte als de breedte aangepast aan de noden van de rechthebbende.

658652 658663 Rigide verstelbare infra-pattelaire steunbeugel voor standafwijking van de heup en/of bekkenfixatie

De infrapattelaire ondersteuning is een kniesteun die rigide en instelbaar is.

658674 658685 Rigide verstelbare suprafemorale steunbeugel

De rigide regelbare suprafemorale steun is een dijbeensteun die rigide en instelbaar is.

658696 658700 Afneembare rugleuning (doelgroep A1)

De afneembare rugleuning bestaat uit minimum 2 stangen of evenwaardig systeem, dat vastgemaakt wordt op het ruggedeelte. De rugleuning met fixatie is verbonden met het lumbale gedeelte van de zitorthese middels een individueel geplaatste bevestiging. De rugleuning is afneembaar waarbij een segment van 1/3 tot 2/3 van de rugleuning op een eenvoudige manier kan verwijderd worden.

8.3. Individueel op maat aangepaste componenten

658711 658722 Geleding heup (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht, dat de mogelijkheid biedt het heupgewricht bijkomend te plooiën of te strekken. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658733 658744 Geleding knie (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht, dat de mogelijkheid biedt het kniegewricht bijkomend te plooiën of te strekken. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658755 658766 Geleding enkel (per mechanische rotatie as)

De geleding is een uit metaal samengesteld gewricht dat de mogelijkheid biedt het enkelgewricht in te stellen. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één geleding worden aangerekend.

658770 658781 Grendel (per mechanische rotatie as)

De grendel, is een, op de geleding gemonteerd onderdeel, dat de mogelijkheid biedt een gewricht in een welbepaalde hoek te blokkeren. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één grendel worden aangerekend.

658792 658803 Sector (per mechanische rotatie as)

De sector maakt deel uit van het mechanische gewricht en laat toe het gewricht in verschillende hoeken in te stellen. Wanneer de beweging van beide ledematen niet onafhankelijk kan gebeuren, mag er maar één sector worden aangerekend.

658814 658825 1-assig hoofdsysteem

Het 1-assig hoofdsysteem is een systeem, dat enkel in de hoogte verstelbaar is en dit via een op de zitorthese gemonteerd verstelbaar metalen geleidingssysteem. Het beschikt steeds over een eenvoudige hoofdsteen uit veiligheidsoverwegingen bij het verplaatsen van de patiënt.

658836 658840 3-assig hoofdsysteem

Het 3-assig hoofdsysteem is een systeem dat toelaat om de hoofdsteen in 3 assen in te stellen (hoogte, inclinatie en voor-achterwaarts) en dit via een op de zitorthese gemonteerd verstelbaar metalen geleidingssysteem. Het beschikt steeds over een eenvoudige hoofdsteen uit veiligheidsoverwegingen bij het verplaatsen van de patiënt.

658851 658862 Bekkenfixatie

De bekkengordel is opgebouwd uit een band, met polsteringen ter hoogte van de bekkenkam. De fixatie op de zitschaal gebeurt middels twee instelbare riemen.

658873 658884 Thoraxfixatie

De thoraxfixatie bestaat uit een borstplaat of thoraxvestje in zachte stof, leder of ander gelijkwaardig product, met fixatie ter hoogte van de thorax en/of het bekken en/of zijdelings aan de zitorthese.

658895 658906 Schouderfixatie (per schouder)

De schouderfixatie bestaat uit een riem en/of steunbeugel, die één of beide schouders fixeert.

8.4. Prefab toebehoren

658910 658921 Prefab kameronderstel met trapezium fixatie of gelijkaardig bevestigingssysteem tot de 18de verjaardag (doelgroep A1)

Dit toebehoren wordt beperkt tot de doelgroep A1. Het prefab kameronderstel is een systeem met minstens 4 kleine wielen, dat toelaat om het kind binnenshuis in de zitorthese te verplaatsen. De fixatie van de zitorthese op het onderstel gebeurt middels een meegeleverd tussenstuk, waardoor de orthese gemakkelijk kan worden verwijderd. Er is tevens een inclinatiesysteem voorzien. Eventueel is er ook een duwstang aanwezig. De keuze gebeurt in functie van de functionele en biomechanische criteria alsook van de gestalte en het gewicht van de rechthebbende. "