

**HOOFDSTUK VI. - BRILLEN EN ANDERE  
OOGPROTHESEN, HOORTOESTELLEN, BANDEN,  
ORTHOPEDISCHE TOESTELLEN EN ANDERE  
PROTHESEN.**

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986)

"Art. 27. § 1. Worden geacht in de bevoegdheid van de bandagisten (Y) te vallen :

**Breukbanden :**

7900	601016	voor navelbreuk (in rubber)	Y	9,89
7901	601031	voor navelbreuk	Y	38,15
7902	601053	voor unilaterale liesbreuk (in rubber)	Y	9,89
7903	601075	voor unilaterale liesbreuk	Y	38,15
7904	601090	voor bilaterale liesbreuk (in rubber)	Y	13,08
7905	601112	voor bilaterale liesbreuk	Y	70,85
7906	601134	voor unilaterale scrotale, inguino-scrotale of crurale breuk	Y	54,5
7907	601156	voor bilaterale scrotale, inguino-scrotale of crurale breuk	Y	98,1
7908	601171	riem van Glénard	Y	38,15
7909	601193	band met compressief suspensoir, naar maat, voor niet reponibele scrotale breuk	Y	145

**Buikgordel naar maat :**

7910	601311	heupomtrek van minder dan 1 m	Y	81,75
7911	601333	heupomtrek van 1 m tot 1,20 m	Y	98,1
7912	601355	heupomtrek van 1,21 m tot 1,30 m	Y	109
7913	601370	heupomtrek van meer dan 1,30 m	Y	119,9
7914	601392	kussentje voor maagptosis	Y	10,9
7915	601414	kussentje voor nierptosis of liesbreuk	Y	7,63
7916	601436	kussentje voor eventratie	Y	10,9 "

			<i>"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986)</i>	
			<b>"Lumbostaat wegens aandoening van de lumbosacrale wervelkolom in tijd en metaal, naar maat:"</b>	
"	604214	604225	<i>"K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Max. 25 cm hoog	Y 130,80
	604236	604240	Van 26 cm tot 30 cm hoog	Y 141,70
	604251	604262	Van 31 cm tot 40 cm hoog	Y 152,60
	604273	604284	Hoger dan 40 cm	Y 175
	604295	604306	Dorsolumbaal met schouderstukken	Y 250
	604310	604321	Bijslag voor stijve rugplaat met minimumbreedte van 10 cm	Y 13 "
			<i>"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)</i>	
			<b>"Toerusting na totale of gedeeltelijke mammectomie of in geval van unilaterale agenesie :"</b>	
			<i>"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)</i>	
			"I. Postoperatieve toerusting"	
"	642213	642224	<i>"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)</i> Postoperatieve borstprothese	Y 17 "
			<i>"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004)</i>	
			"II. Voorlopige toerusting (eerste borstprothese)"	
			<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004)</i>	
			"A. Volledige borstprothese."	
"	642235		<i>"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)</i> Eerste volledige niet-klevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y 130 "
"	642515		<i>"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)</i> Eerste volledige niet-klevende meerlagige borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y 130
	642530		Eerste volledige zelfklevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y 130
	642552		Eerste volledige borstprothese met kleefstripsysteem, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y 130

	642574	Eerste volledige borstprothese op maat, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y	130	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004) "B. Gedeeltelijke borstprothese."			
"	642250	Eerste gedeeltelijke niet-klevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y	128	"
		"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)			
"	642596	Eerste gedeeltelijke zelfklevende borstprothese, ten vroegste 6 weken na de ingreep of in geval van unilaterale agenesie	Y	128	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) "K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) "III. Definitieve toerusting A. Volledige borstprothese."			
"	642272	Volledige niet-klevende borstprothese	Y	130	
		"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.10.2004)			
	642294	Volledige niet-klevende meerlagige borstprothese	Y	130	
	642316	Volledige zelfklevende borstprothese	Y	130	
	642331	Volledige borstprothese met kleefstripsysteem	Y	130	"
"	642611	Volledige borstprothese op maat	Y	130	"
		"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.10.2004) "K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) "B. Gedeeltelijke borstprothese."			
	642353	Gedeeltelijke niet-klevende borstprothese	Y	128	
	642375	Gedeeltelijke zelfklevende borstprothese	Y	128	"
		"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) "C. Toebehoren bij de borstprothesen."			
"	642390	Forfaitaire tegemoetkoming voor de verzorgingsset voor de zelfklevende borstprothese, bestaande uit een reinigingsmiddel voor de prothese en een huidreinigingsmiddel Dotatie voor de verzorgingsset: - 1 set/3 maanden voor de volledige borstprothese (verstrekkingen 642530 en 642316) - 1 set/6 maanden voor de gedeeltelijke borstprothese (verstrekkingen 642596 en 642375)	Y	11	
		"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 13.2.2006" (in werking 1.10.2004)			

642412	<p>Forfaitaire tegemoetkoming voor de kleefstrips voor de volledige borstprothese, voorzien van een huidbeschermer en van een ophangstelsel, inclusief alle bijkomende productattributen</p> <p>Dotatie voor de kleefstrips : 1 keer/3 maanden voor de volledige borstprothese (verstrekkingen 642552 en 642331) (minimum 8 stuks) "</p> <p>"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) "IV.Armkous wegens lymfoedeem na totale of gedeeltelijke mammectomie met okselklieruitruiming</p>	Y	22
642434	<p>Armkous wegens lymfoedeem</p> <p>Dotatie : 2 stuks/jaar</p>	Y	58
642456	<p>Handschoen wegens lymfoedeem</p> <p>Dotatie : 4 stuks/jaar</p>	Y	20
642471	<p>Individueel vervaardigde armkous wegens lymfoedeem</p> <p>Dotatie : 2 stuks/jaar</p>	Y	114
642493	<p>Individueel vervaardigde handschoen wegens lymfoedeem</p> <p>Dotatie : 4 stuks/jaar"</p> <p>"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) <b>"Therapeutische elastische beenkousen:"</b></p> <p>"K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009) "Subgroep 1 : lymfoedeem"</p> <p>"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) "I. Bovenbeenkous (per behandeld been) Dotatie: 2 stuks / 6 maanden</p> <p>LINKS 1.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet, onderbeen en bovenbeen tot in de lies (AG)</p>	Y	43
769016	<p>Prefab : AG-kous linkerbeen, klasse II</p>	Y	28,80
769031	<p>AG-kous linkerbeen, klasse III</p>	Y	28,80
769053	<p>Maatwerk: AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse II</p>	Y	77,03
769075	<p>AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III</p>	Y	87,75
769090	<p>AG-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV</p>	Y	87,75

---

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

	Prefab :	
769112	AGT-kous linkerbeen, klasse II	Y 35,50
769134	AGT-kous linkerbeen, klasse III	Y 35,50
	Maatwerk :	
769156	AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse II	Y 58,27
769171	AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	Y 58,27
769193	AGT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	Y 102,48

RECHTS

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

	Prefab :	
769215	AG-kous rechterbeen, klasse II	Y 28,80
769230	AG-kous rechterbeen, klasse III	Y 28,80
	Maatwerk :	
769252	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse II	Y 77,03
769274	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	Y 87,75
769296	AG-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	Y 87,75

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

	Prefab :	
769311	AGT-kous rechterbeen, klasse II	Y 35,50
769333	AGT-kous rechterbeen, klasse III	Y 35,50
	Maatwerk :	
769355	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse II	Y 58,27
769370	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	Y 58,27
769392	AGT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	Y 102,48

	II. Panty	
	Dotatie : 2 stuks / 6 maanden	
	2.1. Tweebeenspanty (AT)	
	Prefab :	
769414	AT-kous, klasse II	Y 56,93
769436	AT-kous, klasse III	Y 56,93
	Maatwerk :	
769451	AT-kous, vlakbrei, klasse II	Y 122,58
769473	AT-kous, vlakbrei, klasse III	Y 133,29
769495	AT-kous, vlakbrei, klasse IV	Y 133,29
	LINKS	
	2.2. Eénbeenspanty met volledig broekdeel (Mono AT)	
	Prefab :	
769510	Mono AT-kous linkerbeen, klasse II	Y 64,30
769532	Mono AT-kous linkerbeen, klasse III	Y 64,30
	Maatwerk :	
769554	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse II	Y 200,94
769576	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	Y 225,73
769591	Mono AT-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse IV	Y 241,13
	RECHTS	
	2.2. Eénbeenspanty met volledig broekdeel (Mono AT)	
	Prefab :	
769613	Mono AT-kous rechterbeen, klasse II	Y 64,30
769635	Mono AT-kous rechterbeen, klasse III	Y 64,30
	Maatwerk :	
769650	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse II	Y 200,94
769672	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse III	Y 225,73
769694	Mono AT-kous rechterbeen, vlakbrei, klasse IV	Y 241,13
	III. Compressiebroek (FT)	
	Dotatie : 2 stuks / 6 maanden	
	Maatwerk :	
769716	Compressiebroek, vlakbrei, klasse II, III of IV	Y 215,01 "

---

		"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009) "IV. Toebehoren bij de vergoedbare therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1"	
"	769731	"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) Eenmalige forfaitaire tegemoetkoming voor een kousaantrekking	Y 33,49 "
		"K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009) "Subgroep 2 : chronische veneuze aandoeningen	
		I. Kniekous (per behandeld been) Dotatie : 2 stuks/jaar	
		LINKS 1.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet en been tot aan de knie (AD)	
	769753	Prefab : AD-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	Y 10,05
	769775	Maatwerk : AD-kous linkerbeen, vlakbrei, klasse III	Y 10,05
		RECHTS 1.1. Therapeutische elastische beenkous voor voet en been tot aan de knie (AD)	
	769790	Prefab : AD-kous, rechterbeen, vlakbrei, klasse III	Y 10,05
	769812	Maatwerk: AD-kous, rechterbeen, vlakbrei, klasse III	Y 10,05 "
		"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) <b>"Orthopedische zolen :</b>	
		Maatwerk :"	
"	604575 604586	"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013) Individueel aangepaste steunzool, na maatname en onder de vorm van gips- of schuimafdruk, verricht door de verstrekker zelf of door de voorschrijvend geneesheer	Y 18,35 "
		"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) "Onder individueel aangepaste steunzool wordt verstaan : een steunzool waarbij wordt uitgegaan ofwel van voorgevormd en basismateriaal ofwel van basismateriaal"	
		"K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) "Het nemen van een afdruk dient te geschieden door middel van een correctiemoulage of correctieschuimafdruk eventueel aangevuld met een computeranalyse of een blauwdruk"	
		"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.8.1995) "Individueel materieel voor de toediening thuis van mucolyserende producten in geval van mucoviscidosis :	

---

604450	Aërosoltoestel	Y 175,46
604472	Vibromasseur	Y 200,66
604494	Volledig ultrasoon toestel met toebehoren	Y 849,04
604516	Rolstatief	Y 119,80
604531	Tentsteun en tent	Y 104,82
604553	Respirator voor ventilatie met intermitterende positieve druk	Y 569,02 "
<b>Tracheacanule :</b> <i>Geschrapt door K.B. 14.5.2009 (in werking 1.8.2009)</i>		
<i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)</i>		
<b>"Incontinentiemateriaal :</b>		
640010	Kegelvormige penishuls met inbegrip der kleefstrips of lijmsysteem (tweedelig systeem) Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0010	Y 2,25
640032	Zelfklevende penishuls (ééndelig systeem) Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0032	Y 2,87
640054	Zelfklevende penishuls, voorzien van een kraagje dat het terugvloeien belet, al dan niet voorzien van een afneembare tip Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0054"	Y 3,75
"	640076 <i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)</i> Ledigbaar urinezakje voor overdag met antirefluxklep, inclusief koppelstukken, leidingen en volledig bevestigings-systeem nodig voor 3 maanden, ongeacht de overige produktattributen Dotatie : 20 stuks/3 maanden LIJST 0076"	Y 2,75
"	640091 <i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)</i> Ledigbare urinezak (min. 1,5 liter) voor 's nachts met antirefluxsysteem, inclusief koppelstukken, leidingen en bedbevestigingssysteem, nodig voor 3 maanden, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen. Dotatie : 20 stuks/3 maanden. LIJST 0091"	Y 1,25
"	640172 <i>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)</i> Container voor 's nachts, inclusief stop, 3 tubes met roterende connectoren, 3 universele adaptoren en beschermhoes Dotatie : 1 set/3 maanden LIJST 0172	Y 25



De verstrekking 640172 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640091 en 640916.

Hulpmiddel bij het incontinentiemateriaal."

"	640216	<p>"K.B. 15.10.2001" (in werking 1.1.2002)          Forfaitaire tegemoetkoming voor beschermfilm voor een behandelingsperiode van minimum 3 maanden</p>	Y 12,75 "
	640113	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)          "Ambulant urinaal met gordel, ringen en penishouder en zakjes om te ledigen</p> <p>Gordel met ringen en penishouder          Dotatie : 1 stuk/6 maanden          LIJST 0113"</p>	Y 35
"	640135	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)          Gedubbeld zakje met afvloeiing en systeem dat het terugvloeien belet</p> <p>Dotatie : 35 stuks/3 maanden          LIJST 0135"</p>	Y 3,85
"	640150	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)          Penishouder</p> <p>Dotatie : 25 stuks/3 maanden          LIJST 0150"</p>	Y 4,37
	641535	<p>"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998)          "Ambulant urinaal met condoombevestigingsplaat, bijpassend bevestigingssysteem, condoomcatheter en beenzak voor penisretractie :</p> <p>Condoombevestigingsplaat uit silicone          Dotatie : 1 stuk/6 maanden          LIJST 1535</p>	Y 39
	641550	<p>Bevestigingssysteem voor ambulant urinaal          Dotatie :          1) 3 stuks/3 maanden bij de eerste aflevering          2) 1 stuk/3 maanden vanaf de tweede aflevering          LIJST 1550</p>	Y 14,54
	641572	<p>Condoomcatheter          Dotatie : 6 stuks/3 maanden          LIJST 1572</p>	Y 19,57
	641594	<p>Beenzak          Dotatie : 20 stuks/3 maanden          LIJST 1594</p>	Y 5

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

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)

**"Stomamateriaal :**

1. Verzorgingssystemen voor colostomie en/of ileostomie en fistels van het darmstelsel

1. Opvangsystemen

a) Eëndelig systeem

640253	Gesloten, zelfklevend opvangzakje, ongeacht de bijbehorende produktattributen Dotatie: 1° 200 stuks/3 maanden, indien niet gebruikt in combinatie met andere opvang- of continentiesystemen 2° 100 stuks/3 maanden, indien gecombineerd gebruikt met andere opvang- en/of met continentiesystemen LIJST 0253	Y 0,88
--------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

640275	Gesloten zelfklevend opvangzakje, voorzien van een peristomale beschermlaag, ongeacht de bijbehorende produktattributen Dotatie: 1° 180 stuks/3 maanden, indien niet gebruikt in combinatie met andere systemen 2° 90 stuks/3 maanden, indien gecombineerd gebruikt met andere opvang- of continentiesystemen LIJST 0275	Y 2,38
--------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

640290	Ledigbaar zelfklevend opvangzakje voorzien van een peristomale beschermlaag, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen. Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0290	Y 3,25
--------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

b) Tweedelig systeem"

"	640371	" <i>K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) + "K.B. 4.5.2005" (in werking 23.5.2005)</i> Peristomale beschermerschijf met bevestigingssysteem (bv. opklikring), ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 45 stuks/3 maanden (ileostomie) 35 stuks/3 maanden (colostomie) LIJST 0371"	Y 5,50
---	--------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

"	640393	" <i>K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)</i> Gesloten zakje met bevestigingssysteem (bv. opklikring), ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie: 1° 180 stuks/3 maanden indien niet gebruikt in combinatie met andere opvang- of continentiesystemen. 2° 90 stuks/3 maanden indien gecombineerd gebruikt met andere opvang- of continentiesystemen LIJST 0393	Y 1,43
---	--------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

640415	Ledigbaar zakje met bevestigingssysteem (bv. opklikring) voorzien van een sluitklem, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0415"	Y	1,40
" 640430	"K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) Peristomale beschermerschijf met kleefstelsel, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 45 stuks/3 maanden (ileostomie) 35 stuks/3 maanden (colostomie) LIJST 0430  De verstrekking 640430 is enkel cumuleerbaar met de verstrekkingen 640253, 640452 en 640474.	Y	5,1
640452	Gesloten zakje met kleefstelsel, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 1° 180 stuks/3 maanden indien niet gebruikt in combinatie met andere opvang- of continentsystemen. 2° 90 stuks/3 maanden indien gecombineerd gebruikt met andere opvang- of continentsystemen. LIJST 0452	Y	0,88
640474	Ledigbaar zakje met kleefstelsel, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0474"  "K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) "2. Continentsystemen  a) Eéndelig	Y	0,88
640511	Gesloten zelfklevend minizakje met filter, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie: 1° 180 stuks/3 maanden indien niet gebruikt in combinatie met opvang- of met andere continentsystemen. 2° 90 stuks/3 maanden indien gecombineerd gebruikt met opvang- of met andere continentsystemen LIJST 0511"  "K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) "De verstrekking 640511 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640533, 640555, 640570, 640636 en 640651."	Y	1,40

"	640533	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  Minizakje met peristomale bescherm laag en geïntegreerde filter, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen  Dotatie :  1° 180 stuks/3 maanden indien niet gebruikt in combinatie met andere opvang- of continentiesystemen.  2° 90 stuks/3 maanden indien gecombineerd gebruikt met opvang- of continentiesystemen.  LIJST 0533"</p> <p>"K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  "De verstrekking 640533 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640511, 640555, 640570, 640636 en 640651."</p>	Y	2,1
"	640555	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  Inwendige afsluitplug, voorzien van een peristomale bescherm laag, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen  Dotatie :  1° 120 stuks/3 maanden indien niet gebruikt in combinatie met opvang- of andere continentiesystemen  2° 90 stuks/3 maanden indien gecombineerd gebruikt met opvang- of andere continentiesystemen.  LIJST 0555"</p> <p>"K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  "De verstrekking 640555 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640511, 640533, 640570, 640636 en 640651."</p>	Y	3,50
"	640570	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  Afsluitkleefplaat met filter, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen  Dotatie : 90 stuks/3 maanden  LIJST 0570"</p> <p>"K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  "De verstrekking 640570 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640511, 640533, 640555, 640636 en 640651."</p>	Y	2,88
	640636	<p>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  "b) Tweedelig systeem (in combinatie met 640371)</p> <p>Inwendige afsluitplug met bevestigingssysteem (bv. opklikring) ongeacht de overige bijbehorende produktattributen  Dotatie :  1° 120 stuks/3 maanden indien niet gebruikt in combinatie met opvang- of andere continentiesystemen.  2° 90 stuks/3 maanden indien gecombineerd met opvang- of andere continentiesystemen.  LIJST 0636"</p> <p>"K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)  "De verstrekking 640636 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640511, 640533, 640555, 640570 en 640651."</p>	Y	2,75

640651	Gesloten minizakje met filter en met bevestigingssysteem (bv. opklikring) ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 0651	Y	2,5
	De verstrekking 640651 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640511, 640533, 640555, 640570 en 640636."		
	<i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)</i> "3. Irrigatiesystemen		
640695	Volledige irrigatieset met al het nodige, voldoende voor 6 maanden, met minimum 1 conus en 20 irrigatiezakken Dotatie : 1 set/6 maanden LIJST 0695	Y	98,0
640710	Ledigbare irrigatiezak Dotatie : 30 stuks/3 maanden LIJST 0710"	Y	1,38
	<i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)</i> <u>"II. Verzorgingssystemen voor ureterostomie en/of cystostomie en fistels van de urinewegen</u> a) Eëndelig systeem		
640813	Ledigbaar zelfklevend urine-opvangzakje met afvloeiing, met antirefluxsysteem, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 60 stuks/3 maanden LIJST 0813	Y	3,13
640835	Ledigbaar zelfklevend urine-opvangzakje met peristomale bescherm laag, voorzien van geïntegreerde antirefluxsystemen, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 60 stuks/3 maanden LIJST 0835	Y	4,88
	b) Tweedelig systeem"		
" 640872	<i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) + "K.B. 4.5.2005" (in werking 23.5.2005)</i> Peristomale bescherm schijf, voorzien van een bevestigingssysteem (bv. opklikring), ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 45 stuks/3 maanden LIJST 0872"	Y	5,50
" 640894	<i>"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)</i> Ledigbaar urine-opvangzakje met bevestigingssysteem (bv. opklikring) en antirefluxklep, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 60 stuks/3 maanden LIJST 0894"	Y	2,88

		"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) "c) Materiaal voor s'nachts, te gebruiken in combinatie met ééndelige of tweedelige systemen"		
"	640916	"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) Ledigbare urine-opvangzak voor 's nachts (min. 1500 cc), met antirefluxsysteem, inclusief koppelstukken, leidingen en bevestigingssystemen, nodig voor 3 maanden, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 20 stuks/3 maanden LIJST 0916"	Y	1,25
"	640931	"K.B. 10.6.1998" (in werking 1.11.1998) Container voor 's nachts, inclusief stop, 3 tubes met roterende connectoren, 3 universele adaptoren en beschermhoes Dotatie :1 set/3 maanden LIJST 0931	Y	25
		De verstrekking 640931 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 640916 en 640091."		
		"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) "III. <u>Hulpmiddelen bij het stomamateriaal</u>		
	641012	Regelbare bevestigingsgordel voor colostomie, ileostomie, ureterostomie en cystostomie, inclusief de eventuele steunplaat Dotatie : 1 stuk/6 maanden LIJST 1012	Y	6,80
	641071	Bescherm pasta in tube per 120 gram (minimum) Dotatie : 120 gram/3 maanden LIJST 1071	Y	25
	641093	Bescherm poeder per 55 gram (minimum) Dotatie : 55 gram/6 maanden LIJST 1093"	Y	12,50
"	641115	"K.B. 31.12.1992" (in werking 1.2.1993) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) Convexe ring voor tweedelig syteem Dotatie : 15 stuks/3 maanden LIJST 1115"	Y	1,67
"	641152	"K.B. 15.10.2001" (in werking 1.1.2002) Forfaitaire tegemoetkoming voor beschermfilm voor een behandelingsperiode van minimum 3 maanden	Y	12,75 "

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)

"IV. Verzorgingssystemen voor uitzonderlijke toestanden bij stomie en/of fistels van de urinewegen en van het darmstelsel

1° Voor stomies van uitzonderlijke omvang (met minimum 65 mm breedte) of voor combinatie van stomie en fistels of voor multipole fistels in een huidgebied met een oppervlakte van meer dan 50 cm<sup>2</sup>.

a) Eëndelig systeem

641196	Ledigbaar opvangzakje voorzien van een individueel aanpasbare peristomale beschermerschijf, waarvan de kleinste diameter minimum 70 mm bedraagt, ongeacht de overige bijkomende produktattributen Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 1196	Y 4,0
--------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------

b) Tweedelig systeem"

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) + "K.B. 4.5.2005" (in werking 23.5.2005)

"	641270	Individueel aanpasbare peristomale beschermerschijf waarvan de kleinste diameter minimum 70 mm bedraagt, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 45 stuks/3 maanden (ileostomie) 35 stuks/3 maanden (colostomie) LIJST 1270"	Y 5,50
---	--------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

"K.B. 4.5.2005" (in werking 23.5.2005)

"De verstrekking 641270 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 640371 of met de verstrekking 640872 en dit voor eenzelfde stomie of fistel."

"	641292	"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) Ledigbaar zakje met bevestigingssysteem (b.v. opklikring) voorzien van een sluitklem, ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 90 stuks/3 maanden LIJST 1292	Y 3,09
---	--------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

2° Voor ingetrokken stoma's waarbij de basis van de stomiekuil minstens 1 cm diep ligt, in ruglithouding gemeten :

Tweedelig systeem"

"	641351	"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) Convexe peristomale beschermerschijf met een minimum plaatdikte van 3 mm. in het centrum, met bevestigingssysteem (bv. opklikring), ongeacht de overige bijbehorende produktattributen Dotatie : 45 stuks/3 maanden LIJST 1351"	Y 7,38
---	--------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------

"K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)

"Forfaitaire tegemoetkoming voor patiënten, opgenomen in een verplegingsinrichting, die worden toegerust met stoma- of incontinentiemateriaal :

641465	- Forfaitair dagbedrag voor een colostomiepatiënt	Y	3,25	
641480	- Forfaitair dagbedrag voor een ileostomiepatiënt	Y	3,25	
641502	- Forfaitair dagbedrag voor een ureterostomiepatiënt	Y	3,25	"

"K.B. 9.7.1997" (in werking 1.1.1997)

641524	Forfaitair dagbedrag in geval van incontinentie voor de producten bedoeld door de verstrekkingen 640010, 640032, 640054, 640113 of 640150	Y	2,1	"
--------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---	-----	---

"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 bandagisten-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 verstreker 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 verstreker 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 bandagisten-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 bandagisten - 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 bandagisten - 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 bandagisten - verzekeringsinstellingen;

2° een aanvraagformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie bandagisten - 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 gereede tijdsspanne in kennis gesteld van de ontbrekende elementen. Pas als het dossier volledig is samengesteld, wordt het overgemaakt aan de Overeenkomstencommissie bandagisten - verzekeringsinstellingen.

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

De Overeenkomstencommissie bandagisten - 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 geschrappt, blijft het desbetreffende product één jaar op de lijst staan."

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)  
"§ 2. De in § 1 bedoelde verstrekkingen, met uitzondering van de verstrekking 769731 (kousaantrekhelp), worden enkel vergoed indien ze door een geneesheer zijn voorgeschreven."

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)  
"De verstrekkingen vermeld in de hiernagende punten a, b en c worden enkel vergoed indien ze zijn voorgeschreven door de volgende geneesheer-specialisten :"

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004)  
"a) de verstrekkingen 642434, 642456, 642471 en 642493 (armkous en handschoen wegens lymfoedeem) moeten worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de heelkunde, in de inwendige geneeskunde, in de gynecologie-verloskunde, in de fysiotherapie of in de radiotherapie."

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)  
"b) de verstrekking 604575-604586 (orthopedische zool) moet worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de orthopedische heelkunde, in de fysische geneeskunde en de revalidatie, in de reumatologie, in de heelkunde, in de pediatrie, in de neurologie, in de neuropsychiatrie, in de neuropsychiatrie en revalidatie, in de functionele en professionele revalidatie of door iedere arts die vóór 1 januari 1986 het bewijs heeft voorgelegd van zijn bevoegdheid in podologie."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)  
"c) bij de eerste aflevering moeten de verstrekkingen 769016 tot en met 769716 (therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1) worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de heelkunde, in de inwendige geneeskunde, in de gynecologie-verloskunde, in de fysische geneeskunde en revalidatie, in de radiotherapie, in de pediatrie of in de medische oncologie."

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)  
"Voor het incontinentie- en stomamateriaal en voor de verstrekkingen 642390 en 642412 is in geval van vernieuwing geen geneeskundig voorschrift vereist."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)  
"De hernieuwing van de therapeutische elastische beenkousen mag worden voorgeschreven door elke behandelende geneesheer."

"K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)

**§ 3.** Onder handgemaakte producten en geprefabriceerde producten moet worden verstaan :

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

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

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986) + "K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)

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

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

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986) + "K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)

**§ 5. De gipsbanden**, welke worden gebruikt voor het afgietsel dat nodig is voor het vervaardigen van de orthopedische zolen, worden de verzekering aangerekend en boven die zolen vergoed overeenkomstig het binnen de ziekte- en invaliditeitsverzekering voor die banden bepaalde vergoedingstarief."

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)

**§ 6. Banden, riemen en buikgordels** mogen eerst worden vernieuwd na een termijn van drie jaar na de datum van de vorige levering.

Die termijn wordt evenwel verminderd tot :

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

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

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.4.1995) + "K.B. 28.2.1999" (in werking 1.5.1999) +

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)

**§ 7.** De orthopedische zool wordt vergoed als ze nodig is voor een orthopedische behandeling."

"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. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993) + "K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

**§ 8. Een lumbostaat van tijk en metaal** (604214-604225, 604236-604240, 604251-604262, 604273-604284, 604295-604306 et 604310-604321) mag pas worden vernieuwd na een termijn van :"

"K.B. 9.9.1993" (in werking 23.10.1993)

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

"K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)

"In de prijs welke is vastgesteld voor een lumbostaat van tijk en metaal, is een waarborg van een jaar begrepen voor de kwaliteit. De kosten voor herstellen, onderhoud en aanpassen gedurende dat jaar veroorzaakt door gebruik en/of anatomische wijzigingen zijn daarin niet begrepen."

"K.B. 28.3.1995" (in werking 1.8.1995)

**§ 8bis.** Op het voorschrift voor de eerste levering moeten, voor de adviserend geneesheer, de gegevens worden vermeld op grond waarvan de geneesheer de diagnose mucoviscidosis heeft kunnen stellen.

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

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

De tegemoetkomingen voor de verstrekkingen 604450, 604494 en 604553 mogen niet worden gecumuleerd gedurende een tijdvak van vijf jaar. De verstrekkingen 604516 en 604531 worden alleen maar toegekend als toebehoren bij verstrekking 604494."

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)

**§ 9.** De tegemoetkoming van de ziekte- en invaliditeitsverzekering voor de verstrekkingen betreffende het incontinentie- en stomiemateriaal mag pas worden vernieuwd binnen de voorziene termijnen, te rekenen vanaf de dag van de levering.

De verstrekkingen behorende tot «Incontinentiemateriaal» zijn slechts vergoedbaar in geval van urinaire incontinentie.

De verstrekkingen behorende tot «Stomamateriaal» zijn slechts vergoedbaar voor stomiepatiënten (colo-, ileo- of ureterostomie) of voor personen met open fistels van het darmstelsel of van de urinewegen."

"K.B. 4.5.2005" (in werking 23.5.2005)

"De verstrekkingen en de erbijhorende dotaties gelden per stomie of per open fistel van het darmstelsel of van de urinerwegen."

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992) + "K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)

"De irrigatieset (640695) is cumuleerbaar met opvang- en continentiesystemen."

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)

"De verstrekkingen behorende tot de ééndelige zijn niet combineerbaar met deze behorende tot de tweedelige systemen."

"K.B. 31.12.1992" (in werking 1.7.1993)

"Op de verpakking wordt het overeenstemmend nummer en de code van de limitatieve lijst vermeld."

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)

"§ 10. De stomaverzorgingsprodukten en de produkten voor urinaire incontinentie waarvoor een tegemoetkoming wordt voorzien, worden per nomenclatuurnummer ondergebracht in een door het Beheerscomité van de Dienst voor geneeskundige verzorging erkende limitatieve lijst."

"K.B. 3.6.1992" (in werking 1.4.1992)

"§ 11. Wat de onder de § 9 bedoelde verstrekkingen betreft, de vergoeding van een **ander type van zakje, gordel of reservoir** dan hetgeen vroeger is afgeleverd, mag pas worden verleend na afloop van de vernieuwingstermijn die is vastgesteld voor de laatste tegemoetkoming."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

"§ 11bis. De externe borstprothesen en haar toebehoren worden enkel vergoed na totale of gedeeltelijke mammectomie of in geval van unilaterale agenesie."

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004) + "K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) +

"K.B. 18.10.2013" (in werking 1.12.2013)

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

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

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

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000) + "K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004)

"Na een termijn van één jaar na de leveringsdatum van de voorlopige toerusting (verstrekkingen 642235, 642515, 642530, 642552, 642574, 642250 en 642596) mag een eerste definitieve borstprothese worden vergoed. De tegemoetkoming van de ziekteverzekering voor de volgende definitieve borstprothese mag pas worden vernieuwd na een termijn van twee jaar na de datum van de vorige levering."

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

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

"Na de amputatie van de tweede borst moeten twee nieuwe borstprothesen worden afgeleverd."

"K.B. 20.7.2004" (in werking 1.10.2004)

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

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)

"De verstrekkingen 642471 en 642493 (individueel vervaardigde armkous en handschoen wegens lymfoedeem) worden enkel vergoed na akkoord van de adviserend geneesheer. De aanvraag omvat naast het voorschrift van de geneesheer-specialist een gemotiveerd verslag van de verstrekker. Het maatschema waarvan het model is goedgekeurd door het Verzekeringscomité op voorstel van de Technische Raad voor bandagen, orthesen en prothesen, moet bij het verslag worden gevoegd."

Om door de verzekering te worden vergoed moeten de producten voor toerusting na mammectomie zijn opgenomen op de lijsten van aangenomen producten goedgekeurd door het Verzekeringscomité op voorstel van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen."

**§ 12.** *Geschrapd door K.B. 14.5.2009 (in werking 1.8.2009)*

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

"§ 12bis. Voor de therapeutische elastische beenkousen gelden de volgende specifieke toepassingsregels :"

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"a) De therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 worden enkel vergoed in geval van uni- of bilaterale lymfoedeem na lies- of bekkenklieruitruiming, lymfoedeem na bestraling van de liesstreek, chronische primair erfelijk lymfoedeem, klippel-trenaunay syndroom. "

"K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"De therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 worden enkel vergoed ter preventie van recidief veneuze ulcera bij chronische veneuze insufficiëntie."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"b) De verzekeringstegemoetkoming voor de therapeutische elastische beenkousen wordt toegekend vanaf klasse III. De verzekeringstegemoetkoming voor de therapeutische elastische beenkousen van klasse II van subgroep 1 kan enkel worden toegekend aan kinderen tot de 15<sup>de</sup> verjaardag.

c) Hernieuwingstermijn van de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 : twee verstrekkingen (per behandeld been) elke 6 maanden."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

"De rechthebbende heeft elke 6 maanden recht op maximaal twee therapeutische elastische beenkousen per behandeld been. Deze twee therapeutische elastische beenkousen moeten niet gelijktijdig worden afgeleverd. De hernieuwingstermijn van 6 maanden begint te lopen vanaf de afleveringsdatum van de eerste kous."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009) + "K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"De verschillende therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 kunnen binnen de hernieuwingstermijn van 6 maanden onderling niet gecumuleerd worden met uitzondering van de compressiebroek (FT), die gecumuleerd mag worden met een bovenbeenkous (AG of AG-T)."

"K.B. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)

"c.-bis Hernieuwingstermijn van de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 : twee verstrekingen (per behandeld been) elke 12 maanden.

De rechthebbende heeft elk 12 maanden recht op maximaal twee therapeutische elastische beenkousen per behandeld been. Deze twee therapeutische elastische beenkousen moeten niet gelijktijdig worden afgeleverd. De hernieuwingstermijn van 12 maanden begint te lopen vanaf de afleveringsdatum van de eerste kous.

De verschillende therapeutische elastische beenkousen van subgroep 2 kunnen niet gecumuleerd worden met de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

"d) Bij elke aflevering van de therapeutische elastische beenkousen moeten de maten bij de rechthebbende worden opgemeten.

e) Om door de verzekering te worden vergoed moeten de prefab therapeutische elastische beenkousen zijn opgenomen op de lijsten van aangenomen producten goedgekeurd door het Verzekeringscomité op voorstel van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen.

f) De verstrekker dient in het dossier van de rechthebbende de opeenvolgende maatschema's en de kopieën van de opeenvolgende medische voorschriften te bewaren. Het dossier kan door de adviserend geneesheer en/of de Dienst Geneeskundige Evaluatie en Controle van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering worden opgevraagd."

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986)

**"§ 13. Minimummaatstaven inzake fabricage :**

#### **1. BREUKBAND MET VEER :**

De veer die het hoofdbestanddeel van deze reeks banden is, moet volgens welbepaalde normen worden vervaardigd.

a) Samenstelling van de veer :

Staalplaat van eerste kwaliteit : uitrekking in ontladen toestand van 10 tot 14 %, in getemperde toestand van 2 %.

Minimale weerstand : 65 kg. De veer moet onvervormbaar getemperd zijn.

**b) Vorm :**

De dikte van het staal moet verschillen volgens de lengte van de veer en de omvang en fluïditeit van de in te houden breuk en rekening houdende met leeftijd en spiertoniciteit van de patiënt.

De breedte van de veer moet, al naar het geval, verschillen van 9 tot 12 mm.

De lengte en de kragen van de veer moeten precies in overeenstemming zijn met de lichaamsomtrekken waarvoor ze bestemd zijn.

De hoeken moeten afgerond zijn."

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986)

**"c) Bekleding :**

De veren moeten bekleed zijn met moleskin (Engels leder), gans katoen, met een minimum gewicht van 250 g per m<sup>2</sup>. De bekleding moet over de ganse lengte gevoerd zijn met een katoen-molton dat een opvulsel moet vormen.

De band die de buitenbekleding van de breukband vormt, moet uit natuurlijke of synthetische gelooiden huid van degelijke kwaliteit zijn.

De koker moet uitlopen op een lederen riem, doorboord met spleetgaten.

De kussentjes moeten bekleed zijn met katoenen moleskin of gelooiden huid en moeten al naar het geval eivormig, peervormig, ravenbekvormig, anatomisch of van een andere aan het te behandelen geval aangepaste vorm zijn. De uit een hard materiaal gesneden plaat moet met linnen bekleed zijn.

De binnenbekleding moet worden uitgevoerd in een volgens de wetten van de hygiëne behandelde stof, hetzij in vorm gegoten schuimrubber, hetzij kunstpoudrette of een andere onbederfbare stof. De knopen van de kussentjes moeten uit messing of roestvrij staal zijn.

De onderdijstukken moeten van moleskin, wiekkatoen of elastische stof zijn.

**2. BAND ZONDER VEER :**

De riem en de onderdijstukken van de band zonder veer moeten vervaardigd zijn uit elastieken weefsel, speciaal voor banden, gans katoen, respectievelijk van minimum 35 mm en 18 mm breedte.

Het kussentje is van hetzelfde type en van dezelfde afwerking als voor de banden met veer.

**3. GENEESKUNDIGE GORDELS EN RIEMEN :**

Het voor de fabricage van de medisch-heelkundige gordels en riemen gebruikte materiaal moet van eerste klasse zijn, mag geen gebrek vertonen en mag geen behandeling hebben ondergaan waardoor het gebrek zou kunnen verheeld worden.



De kwaliteit van het gebruikte materiaal, alsmede de fabricage zelf, moeten op elk ogenblik, en in de verscheidene stadia van de fabricage, kunnen gecontroleerd worden.

De gordels en riemen moeten onder de beste voorwaarden inzake stevigheid vervaardigd worden waarbij het welzijn van de zieke wordt nagestreefd. Hun algemeen uitzicht moet zuiver en verzorgd zijn. De niet elastieken gedeelten moeten bestaan uit sterk weefsel, gans katoen of met maximum 20 % kunstvezel."

*"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986)*

"De elastieken gedeelten moeten gemaakt zijn hetzij uit geruit of ge vulcaniseerd elastieken weefsel, hetzij uit elastisch tricot, sterk geribd of tule-tricot.

Het ruitenweefsel is samengesteld uit een schering en een inslag in katoendraad, met in de schering 8 tot 10 rubberdraden per cm. De scheringdraden moeten minimum 4-draads gesponnen katoendraden zijn.

De gordels moeten worden gemonteerd door een rationeel ineenzetten van de verscheidene delen waaruit ze bestaan. De gebruikelijke voorzorgen moeten worden genomen bij het stikken in de elastieken gedeelten teneinde de gomdraden niet over te snijden.

Het baleinen moet geschieden met tegen oxydatie beschermde veren die hetzij met als serge bewerkte stof of met kunstkatoen, hetzij met gom bewerkt weefsel, hetzij met huid zijn bedekt."

*"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986) + "K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)*

#### **"4. LUMBOSTATEN :**

In tijk en metaal :

De lumbostaat moet vervaardigd worden uit zeer sterk tijk, nl. speciale tijk voor orthopedie en uit sterk elastiek volgens het model en het geval. Hij moet gewapend zijn met veren uit staal dat behoorlijk getemperd is zodat het onvervormbaar is, met voor elk geval passende baleinen en snoeren, wat het geheel de nodige stijfheid geeft.

De correctie, volgens het voorschrift, wordt verkregen door de wijze waarop het corset is opgevat, gesneden en ineengezet, vervolgens afgewerkt rekening houdende met de verbeteringen welke blijken bij het aanpassen.

Hij moet uit tijk zijn met volle rug, met sluiting vooraan of aan beide zijden; 6 veren, waarvan 4 met een breedte van 13 mm en tenminste 2 van 20 mm, moeten het ruggedeelte versterken.

In uitzonderlijke gevallen waarin het, ten gevolge van de corpulentie van de rechthebbende, niet mogelijk is vier veren van 13 mm breedte te plaatsen, mag het aantal worden verminderd, maar er moet een perfecte stijfheid verzekerd zijn.

In bepaalde gevallen moet hij worden versterkt met brede paravertebrale veren van 25 mm breedte, die een rechthoek vormen of met een stijve rugplaat."

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)

**"4bis. TOERUSTING NA TOTALE OF GEDEELTELIJKE  
MAMMECTOMIE :**

1° Postoperatieve borstprothese

- dient vormhoudend te zijn;
- is gevuld met polyesterwatten;
- mogelijkheid tot volumevergroting;
- mag geen naden in contact met de huid hebben;
- moet een zacht gecapitonneerde achterwand hebben;
- moet in minimum 5 maten beschikbaar zijn.

2° Borstprothese

**Algemene voorwaarden voor de volledige borstprothesen :**

- de borstprothese benadert de anatomische vorm van de natuurlijke borst;
- wordt geleverd in een opbergdoos met voorgevormde inleg;
- is voorzien van een beschermhoes;
- moet in minimum 8 maten beschikbaar zijn;
- het inspuitsdeel moet volledig vlak zijn;
- de gelaste naden moeten over voldoende drukweerstand beschikken;

**Bijzondere voorwaarden voor de volledige borstprothesen :**

a) *Niet-klevende borstprothese :*

- bestaat uit één of meer siliconenstructuren gevat in een omhulsel van polyurethaanfolie;
- beschikt over een uitholling aan de lichaamszijde.

b) *Niet-klevende meerlagige borstprothese :*

- bestaat uit minstens twee lagen siliconen van verschillende dichtheid die onderling gescheiden zijn door een polyurethaanfolie. Het geheel is gevat in een omhulsel van polyurethaanfolie.
- de siliconenlaag langs de lichaamszijde dient de anatomische vorm van het lichaamsoppervlak aan te nemen.

c) *Zelfklevende borstprothese :*

- moet voldoen aan de voorwaarden vermeld onder de punten a) en b);
- is voorzien van een permanente zelfhechtende siliconenfilm (kleeflaag).

d) *Borstprothese met kleefstripsysteem :*

- moet voldoen aan de voorwaarden vermeld onder de punten a) en b);
- is voorzien van een klittenbandhechting voor de kleefstrips."

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)

**"Voorwaarden voor de gedeeltelijke borstprothesen :**

*a) Gedeeltelijke niet-klevende borstprothese :*

-bestaat uit een siliconengel gevat in een omhulsel van polyurethaanfolie;  
-omvat het gedeelte van de borst in verhouding met het geamputeerde gedeelte;

*b) Gedeeltelijke zelfklevende borstprothese :*

-bestaat uit een siliconengel gevat in een omhulsel van polyurethaanfolie;  
-omvat het gedeelte van de borst in verhouding met het geamputeerde gedeelte;  
-is voorzien van een permanente zelfhechtende siliconenfilm (kleeflaag).

**Verzorgingsset voor de zelfklevende borstprothese :**

-bestaat uit :

-een reinigingsmiddel voor de prothese met een minimale inhoud van 150 ml.  
-een reinigingsmiddel voor de huid met een minimale inhoud van 150 ml.  
-de driemaandelijke (volledige prothese) of zesmaandelijke (gedeeltelijke prothese) dotatie omvat steeds het geheel van de vorengenoemde producten.

3° [Armkousen en handschoenen wegens lymfoedeem na totale of gedeeltelijke mammectomie met okselklieruitruiming](#)

**Algemene voorwaarden :**

-behoort tot de compressieklassen 1 en 2 met een minimum kwikdruk van 25 mm  
-mag geen huidirritaties veroorzaken  
-moet vormvast zijn  
-moet eenvoudig onderhoudbaar zijn  
-moet rekbaar zijn in breedte en lengte  
-mag geen drukkende naden hebben aan de binnenzijde  
-is voorzien van een schouderband of lus voor BH of siliconen strip (voor armkous)

**Armkous of handschoen (verstrekkingen 642434 en 642456):**

-dient beschikbaar te zijn in een voldoende uitgebreid assortiment van standaardmaten;  
-kan enkel worden toegepast bij standaardmaten volgens het maatschema van de producent."

"K.B. 18.2.2000" (in werking 13.3.2000)

**"Individueel vervaardigde armkous of handschoen (verstrekkingen 642471 en 642493):**

-is een volgens individueel maatschema gebreide verstrekking;  
 -kan enkel worden toegepast wanneer wordt afgeweken van de standaardmaten of standaarddrukklasse, niet voorzien in prefab zoals discrepantie tussen omtrekmaten of lengtematen van onder- en bovenarm met omschrijving van de niet corresponderende maten volgens document en motivatie. Het maatschema moet steeds worden toegevoegd;  
 -een maatschema voor de armkous omvat minimaal de omtrekmaten van de onderarm en van de bovenarm gemeten met maximaal 8 cm tussenafstand, evenals de totale lengtemaat van de onder- en de bovenarm;  
 -het maatschema voor de handschoenen omvat alle maten van de handpalm alsook de lengtematen. De omschrijving van de niet corresponderende maten (buiten schema) samen met een motivatie zal eveneens worden toegevoegd. De begrenzing van de handschoen zal op dit maatschema tevens worden aangeduid."

"K.B. 30.12.1985" (in werking 1.1.1986) + "K.B. 28.4.1993" (in werking 1.2.1993)

**"5. 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 zool."

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

**"6. THERAPEUTISCHE ELASTISCHE BEENKOUSEN :**

De therapeutische elastische beenkousen moeten voldoen aan de volgende normen :

Compressieklasse	Compressie op enkelniveau	
	Hpa	mmHg
II (normaal)	31-43	23-32
III (sterk)	45-61	34-46
IV (extra sterk)	65 >	49 >

Alle maatwerk moet zijn uitgevoerd in vlakbrei."

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

"§ 14. In het kader van de omscholing mag het College van geneesheren-directeuren een voortijdige vervanging toestaan voor de lumbostaten die zijn vermeld in § 1, wegens een anatomische wijziging of voortijdige slijtage van die toestellen en 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 geneesheer 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 te bevatten.

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

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

"§ 15. De aanvraag om voortijdige vervanging wegens een anatomische wijziging, uitgezonderd de orthopedische zool, wordt overgemaakt aan het College van geneesheren-directeuren via de advizerend geneesheer van het ziekenfonds waarbij de rechthebbende aangesloten is. De gemotiveerde aanvraag omvat een medische verantwoording, opgemaakt door de behandelend geneesheer 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. De tegemoetkoming mag pas worden verleend na akkoord van het College van geneesheren-directeuren vóór de aflevering."

"K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997) + "K.B. 9.7.1997" (in werking 1.9.1997)

"§ 16. Enkel het door de erkende zorgverlener aan de patiënt persoonlijk afgeleverde stoma- en incontinentiemateriaal komt in aanmerking voor de verzekeringstegemoetkoming."

"K.B. 29.11.1996" (in werking 1.1.1997)

"§ 17. Voor de toe te rusten rechthebbenden die worden opgenomen of voor de toegeruste rechthebbenden die opnieuw worden opgenomen en waarvoor tijdens de hospitalisatie door de verplegingsinrichting stoma- of incontinentiemateriaal wordt afgeleverd, mag de verplegingsinrichting voor elke dag dat dit materiaal wordt afgeleverd voor die rechthebbenden een forfaitaire tegemoetkoming aanrekenen, met uitzondering evenwel van het materiaal bedoeld in de verstrekkingen 640076, 640091, 640135, 640916, 641196, 641270 en 641292.

De dotatieperiode voor de ambulante verstrekkingen wordt in voorkomend geval verlengd met het aantal dagen waarvoor de forfaitaire tegemoetkoming tijdens de lopende dotatieperiode door de verplegingsinrichting werd aangerekend."

"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)

**§ 18.** De in dit artikel voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een geneesheer 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. 18.5.2009" (in werking 1.8.2009)

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

"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 vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de verstrekker of, indien ze aan de goedkeuring van de adviserend geneesheer is onderworpen, vanaf de datum van die goedkeuring, behoudens een bewezen overmacht."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

**§ 19.** 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)

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

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

**§ 21.** De in dit artikel voorziene producten moeten bij de levering bij de patiënt aangelegd worden."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

**§ 22.** 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)

**§ 23.** De bandagist moet de levering zelf uitvoeren en over de voor het vervaardigen naar maat en voor het passen nodige installatie en het gereedschap beschikken. Hij mag geen product noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten."

"K.B. 16.7.2001" (in werking 10.8.2001)

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

"K.B. 14.10.2008" (in werking 1.1.2009)

"§ 25. Aanvraagprocedure voor lijsten van aangenomen producten.

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

- toerusting na totale of gedeeltelijke mammectomie (externe borstprothesen, handschoenen en armkousen)
- therapeutische elastische beenkousen

Deze lijsten worden continu bijgewerkt.

Om op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten opgenomen te worden, moet de fabrikant-aanvrager per aangevraagd product een dossier indienen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretariaat van de Overeenkomstencommissie Bandagisten - 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 Bandagisten - verzekeringsinstellingen.
2. Een aanvraagformulier, conform het model dat wordt vastgelegd door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Overeenkomstencommissie Bandagisten - verzekeringsinstellingen.
3. De EG-conformiteitsverklaring.
4. Een staal van elk product (1 maat volstaat).
5. De productdocumentatie in de drie landstalen : deze omvat minimaal een beschrijving van het product.
6. De volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn (93/42/EG-bijlage 1, punt 13 van het koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen).
7. De publieksprijs (incl. BTW) of prijs aan verstreker (exl. BTW) : één enkele prijslijst voor het geheel van de aangevraagde producten.

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

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

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

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

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