

De RODE markeringen treden in voege vanaf 01/12/2011 (blz. 1-3)

Art. 28.

§ 1. WORDEN GEACHT IN DE BEVOEGDHEID TE VALLEN VAN DE VERSTREKKERS VAN IMPLANTATEN :

A. ORTHOPEDIE EN TRAUMATOLOGIE :

FIXATIE VAN DE DIAFYSE :

Plaat met ronde gaten :

636016	636020	2 tot 5 gaten kobalt/chroom of titaan	¥	15
636031	636042	2 tot 5 gaten roestvrij	¥	11
636053	636064	6 tot 9 gaten kobalt/chroom of titaan	¥	18
636075	636086	6 tot 9 gaten roestvrij	¥	15
636090	636101	10 gaten en meer kobalt/chroom of titaan	¥	24
636112	636123	10 gaten en meer roestvrij	¥	20

Plaat met gaten voor compressie :

636215	636226	2 tot 4 gaten kobalt/chroom of titaan	¥	27
636230	636241	2 tot 4 gaten roestvrij	¥	20
636252	636263	5 tot 8 gaten kobalt/chroom of titaan	¥	40
636274	636285	5 tot 8 gaten roestvrij	¥	32
636296	636300	9 tot 11 gaten kobalt/chroom of titaan	¥	54
636311	636322	9 tot 11 gaten roestvrij	¥	40
636333	636344	12 gaten en meer kobalt/chroom of titaan	¥	65
636355	636366	12 gaten en meer roestvrij	¥	50

Intramedullaire spijkers :

636414	636425	Intramedullaire spijker voor sleutelbeen	Y	17
636436	636440	Intramedullaire spijker voor humerus	Y	24
636451	636462	Intramedullaire spijker voor radius/cubitus	Y	22
636473	636484	Intramedullaire spijker voor femur	Y	48
636495	636506	Intramedullaire spijker voor tibia	Y	38

Intramedullaire spijkers met toebehoren voor vergrendeling :

636510	636521	Intramedullaire vergrendelbare spijkers	Y	210
636532	636543	Schroef voor vergrendeling, maximum vier per spijker	Y	40

FIXATIE VAN EPIFYSE :

Spijkers, schroeven, stiften en bouten :

Stift :

636613	636624	Intertrochanterdraadstift	Y	37
--------	--------	---------------------------------	---	----

Bouten :

636672	636683	Bout voor femurcondylus en scheenbeenplateau - kobalt/chroom of titaan	Y	45
--------	--------	--	---	----

636694	636705	Bout voor femurcondylus en scheenbeenplateau - roestvrij.....	Y	16
--------	--------	---	---	----

636716	636720	Epifysebout voor scheenbeenplateau - kobalt/chroom of titaan.....	Y	20
--------	--------	---	---	----

636731	636742	Epifysebout voor scheenbeenplateau - roestvrij	Y	5
--------	--------	--	---	---

Schroeven :

636812	636823	Schroef voor elleboogpunt	Y	57
--------	--------	---------------------------------	---	----

636834	636845	Schroef met moerplaatjes voor femurcondylus of scheenbeenplateau	Y	35
--------	--------	--	---	----

636856	636860	Epifyschroef voor malleolus - kobalt/chroom of titaan.....	Y	20
--------	--------	--	---	----

636871	636882	Epifyschroef voor malleolus - roestvrij	Y	5
--------	--------	---	---	---

636893	636904	Intertrochanterkopschroef.....	Y	103
--------	--------	--------------------------------	---	-----

Meerdelige fixatie, bestaande uit steunplaat met spijker of schroef :

Platen :

~~Gewone steunplaat voor spijker of schroef (met vaste of regelbare kop):~~

637011	637022	uitwendige geleiding 95 mm	Y	67
-------------------	-------------------	---	--------------	---------------

637033	637044	uitwendige geleiding 135 mm	Y	72
-------------------	-------------------	--	--------------	---------------

637055	637066	uitwendige geleiding 200 mm	Y	87
-------------------	-------------------	--	--------------	---------------

637070	637081	Plaat met telescopisch gedeelte voor spijker of schroef (al dan niet voor compressie).....	Y	190
-------------------	-------------------	---	--------------	----------------

Spijkers en schroeven :

637210	637221	Intertrochanterspijker – kobalt/chroom of titaan	Y	46
637232	637243	Intertrochanterspijker – roestvrij	Y	30
637254	637265	Intertrochanterschroef – kobalt/chroom of titaan	Y	33
637276	637280	Intertrochanterschroef – roestvrij	Y	22
637291	637302	Spijker of schroef voor plaat met telescopisch gedeelte (inbegrepen fixatieschroef).....	Y	54

Spijkerplaten, laminaplaten, platen met sporen (eendelig) :-

637416	637420	Plaat met sporen voor osteotomie – kobalt/chroom of titaan	Y	213
637431	637442	Plaat met sporen voor osteotomie – roestvrij	Y	122
637453	637464	Spijkerplaat monobloc	Y	130
637475	637486	Laminaplaat	Y	150
637490	637501	Platen met speciale vorm voor botuiteinde (b.v. platen met lepel-, klaver-, T- en L-vorm voor tibiale epifyse)	Y	125
637512	637523	Platen voor kleine fragmenten (b.v. kleine Y-platen)	Y	20

BEKKEN:-

637814	637825	Plaat voor bekken	Y	50
-------------------	-------------------	------------------------------------	--------------	---------------

WERVELKOLOM :

Osteosynthesematerieel :

HOOFDIMPLANTAAT

Implantaat dat ten minste twee wervelniveau's verbindt

Schacht

637910	637921	Schacht met glad oppervlak. (Electrolytisch polijsten. Het snijden van schroefdraad of inkepen wordt niet beschouwd als een behandeling van het oppervlak).....	Y	63
637932	637943	Schacht met behandeld oppervlak (b.v. de gezandstraalde schacht of met diamant bewerkte oppervlakken)	Y	250
637954	637965	Raam	Y	300
637976	637980	Plaat.....	Y	300
637991	638002	Synthetisch ligament.....	Y	250
638013	638024	Verbinding tussen hoofdimplantaten (het kan gaan om een transversale of longitudinale verbinding).....	Y	250

TUSSENIMPLANTAAT :

Verankeringsimplantaat in een achterste hemivertebrā of in een wervellichaam

Eenvoudig implantaat :

638116	638120	Schroef (heeft betrekking op de schroeven die specifiek zijn ontworpen voor vertebrale osteosynthesen).....	Y	150
638131	638142	Haak of agrafe.....	Y	90
638153	638164	Enkele ring	Y	3
638175	638186	Dubbele ring	Y	8
638234	638245	Samengesteld implantaat (éénverankeringsimplantaat (gesteelde of corporeale schroef, stift met schroefdraad, gesteelde of lamaire haak, agrafe,...) met alle stukken voor vasthechten, aanpassing, repositie en blokkering van dit éénverankeringsimplantaat aan het hoofdimplantaat)	Y	300

SCHROEVEN :

Sleutelbeen :

638315	638326	Coracoclaviculaire schroef	Y	29
--------	--------	----------------------------------	---	----

Voet- en handwortel :

638330	638341	Carpale scaphoïde schroef	Y	30
--------	--------	---------------------------------	---	----

Schroef voor platen en spalken :

638352	638363	Gewone draadschroef, zelftappende schroefkobalt/chroom of titaan	Y	5
--------	--------	--	---	---

638374	638385	Gewone draadschroef, zelftappende schroef-roestvrij	Y	3
--------	--------	---	---	---

638396	638400	Schroef met schuine groef – kobalt/chroom of titaan	Y	7
--------	--------	---	---	---

638411	638422	Schroef met schuine groef – roestvrij	Y	3
--------	--------	---	---	---

HAAKJES :

638514	638525	Haakje	Y	30
--------	--------	--------------	---	----

PROTHESEN :

Humerus :

638772	638783	Elleboogprothese	Y	1371
--------	--------	------------------------	---	------

Voet- en handwortel :

638853	638864	Prothese voor os lunatum – kobalt/chroom of titaan	Y	220
--------	--------	--	---	-----

638875	638886	Gewrichtsprothese in silicone voor geneeskundig gebruik	Y	64
--------	--------	---	---	----

Vinger :

638956	638960	Vingerprothese.....	Y	364
--------	--------	---------------------	---	-----

Heupprothese :

De verstrekkingen 619010 – 619021 tot 619275 – 619286 zijn geschrapt door KB. van 5.9.2001

Gewrichtsprothese :

639236	639240	Prothese buiten maat (individueel aanpasbaar, van uitzonderlijke afmetingen, mega- of microprothese)	Y	
--------	--------	--	---	--

Allerlei

639310	639321	Acrylcement voor fixeren van prothesen met uitzondering van de heupprothesen, van de schouderprothesen en van de knieprothesen	Y	21
--------	--------	--	---	----

C. NEUROCHIRURGIE :

8302	611354	611365	Stop voor trepanopening.....	Y	15
	611413	611424	Reservoir met epidurale of intrathecale enkele of dubbele catheter voor herhaalde transcutane injecties.....	Y	230

F. HEELKUNDE OP HET ABDOMEN EN PATHOLOGIE VAN HET SPLJSVERTERINGSSTELSEL :

	612371	612382	Implanteerbaar netje voor herstel van breuk of eventratie, per 10 cm ²	Y	2
	612091	612102	Reservoir voor intraperitoneale catheter voor herhaalde transcutane injecties.....	Y	400

G. HEELKUNDE OP DE THORAX EN CARDIOLOGIE :

Mitraalklep, aortaklep en tricuspidalisklep :

8352	612415	612426	Hartklep.....	Y	
	612754	612765	Ultrafijn chirurgisch membraan in geëxpandeerd polytetrafluorethyleen, per 10 cm ²	Y	35

H. Bloedvatenheelkunde :

Sonde van het type Fogarty :

8373	613012	613023	voor embolectomie	Y	75
8374	613034	613045	voor thrombectomie.....	Y	119

Teflon vilt :

8400	613712	613723	Teflon vilt : Dikte 1/16 : 7,5 x 7,5 cm.....	Y	18
8401	613734	613745	Teflon vilt : Dikte 1/16 : 10 x 10 cm.....	Y	32
8402	613756	613760	Teflon vilt : Dikte 1/8 : 10 x 10 cm.....	Y	53

Weefsel voor angioplastiek :

8405	613911	613922	Weefsel voor angioplastiek : 4 x 4 duim.....	Y	53
8406	613933	613944	Weefsel voor angioplastiek : 6 x 6 duim.....	Y	106

Dilatatiecatheter :

Vestrekkingen geschrapt door het K.B. van 22.1.2002

613992	614003	Getunneliseerde centrale veineuze catheter type Hickman-Broviac voor langdurig gebruik	Y	100
614014	614025	Reservoir met intravasculaire catheter voor herhaalde transcutane injecties.....	Y	320

I. Pneumologie en ademhalingsstelsel : geschrapt met het koninklijk besluit van 28 maart 1995.

J. Plastische en reconstructieve heelkunde :

8420	614412	614423	Borstprothese na totale mammectomie of unilaterale agenesie of wegens sequelen van een mutilerende ingreep op een borst	Y	350
	614434	614445	Weefsexpander, tijdelijk gebruikt na totale mammectomie of unilaterale agenesie of ten gevolge van een mutilerende ingreep op een borst	Y	450
	614456	614460	Weefsexpander, gebruikt als definitieve prothese na totale mammectomie of unilaterale agenesie of ten gevolge van een mutilerende ingreep op een borst	Y	600
	614471	614482	Weefsexpander, gebruikt na excisie van huidtumoren of littekens, leidend tot belangrijk weefselverlies, of bij reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen.....	Y	350

§ 2.

De in § 1 bedoelde verstrekkingen worden enkel vergoed indien ze door een geneesheer zijn voorgeschreven.

§ 2bis.

Geschrapd door het koninklijk besluit van 25 juni 1997

§ 2ter

Geschrapd door het koninklijk besluit van 25 juni 1997

§ 2quater.

Geschrapd door het koninklijk besluit van 25 juni 1997

§ 3.

Voor de gewrichtsprothesen :

Geschrapd door het koninklijk besluit van 25 juni 1997

2° betreffende de prothese 639236 - 639240 wordt het terugbetalingsbedrag van de overeenstemmende nomenclatuurverstrekking met 50 % verhoogd op basis van een radiografisch document na implantatie met vermelding van merk- en produkt- identificatie voorgelegd aan de adviserend-geneesheer van de verzekeringsinstelling.

§ 3 geschrapd

§ 4.

Geschrapd door het koninklijk besluit van 25 juni 1997

§ 4bis.

De verstrekking 612894 - 612905 wordt alleen maar vergoed bij omkeerbare hartinsufficiëntie na cardiotoromie-ingreep met de onmogelijkheid om de patiënt los te koppelen van de extracorporale circulatiepomp.

§ 4ter.

Opgeheven door het K.B. van 22.1.2002

§ 4 quater.

Opgeheven door het K.B. van 22.1.2002

§ 4quinquies.

De verstrekking 612754-612765 wordt voorbehouden voor gebruik als pericardiaal substituuat in de heelkunde op het hart bij kinderen en als intracavitare patch voor de behandeling van aangeboren misvormingen.

§ 5.

Geschrapd met het koninklijk besluit van 28 maart 1995

§ 6. Voor verstrekking nr. 612415 - 612426 wordt het bedrag van de verzekeringstegemoetkoming vastgesteld door het College van geneesheren-directeurs.

1 De aanvraag om tegemoetkoming vermeldt het type van hartklep en omvat, benevens het geneeskundig voorschrift, de factuur van de fabrikant of van de invoerder bij het ziekenhuis.

2 Alleen de hartkleppen waarvoor de firma die de hartkleppen op de Belgische markt brengt, bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het R.I.Z.I.V. een dossier heeft ingediend en die op advies van het College van geneesheren-directeurs door het Beheerscomité voor vergoeding zijn aangenomen, komen in aanmerking voor vergoeding.

In dat dossier moeten worden vermeld :

- een volledige en gedetailleerde beschrijving van de hartklep, inclusief van de materialen die zijn aangewend voor de vervaardiging ervan;
- de voordelen ervan, met opgave van de uitgevoerde tests en de ervaring, opgedaan in de kliniek;
- de voorgestelde prijs;
- of in het land van herkomst al of niet toestemming is verleend om die hartklep op de markt te brengen

§ 7.

De tegemoetkoming voor de verstrekkingen 614412-614423, 614434-614445 en 614456-614460 is, na akkoord van de adviserend geneesheer, alleen maar verschuldigd voor de gevallen van borstreconstructie na totale mammectomie wegens tumor of van implantatie in geval van eenzijdige agenesie of wegens sequelen van een mutilerende ingreep op een borst.

De tegemoetkoming voor de verstrekking 614471-614482 wordt, eveneens na akkoord van de adviserend geneesheer, alleen toegestaan bij excisie van huidtumoren of littekens, leidend tot belangrijk weefselverlies, of bij reconstructie van congenitale of traumatische afwijkingen.

In al deze gevallen bezorgt de chirurg de adviserend geneesheer een voorschrift waarin de aard van de aandoening en de heelkundige ingrepen zijn vermeld.

§ 8. Worden geacht tot de bevoegdheid te behoren van de bandagisten die speciaal zijn erkend om de verstrekkingen opgenomen onder punt II te leveren volgens de door Ons vastgestelde bevoegdheidscriteria :

I. ALGEMENE BEPALINGEN, AANNEMINGS- EN VERGOEDINGSKRITERIA

1. Algemene bepalingen :

1.1. Algemeen

Komen in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming van een mobiliteitshulpmiddel opgenomen onder punt II van deze paragraaf : de rechthebbenden met een beperking van de mobiliteit. Deze beperking in mobiliteit is een gevolg van een fysieke, mentale, cognitieve of psychologische stoornis. Hierdoor is de rechthebbende niet in staat zelfstandig of zonder hulp activiteiten of taken uit te voeren en stellen er zich problemen met participatie aan het maatschappelijk leven.

De beperkingen van de mobiliteit kunnen een gevolg zijn van :

- problemen met het lopen en zich verplaatsen tussen verschillende locaties zoals zich binnenshuis verplaatsen, zich verplaatsen in andere gebouwen dan thuis, zich verplaatsen buitenshuis;

- problemen met het veranderen en handhaven van lichaamshouding : problemen met zittende en staande houding en/of het uitvoeren van transfers.

De beperkingen van de mobiliteit hebben een effect op allerhande activiteiten zoals zelfzorg, huishouden, opleiding, beroep, recreatie, kortom het maatschappelijk leven.

De beperkingen van de mobiliteit zijn een gevolg van functiestoornissen van het bewegingssysteem of stoornissen van de anatomische eigenschappen, ongeacht de oorzaak.

De functiestoornissen van het bewegingssysteem kunnen ook een gevolg zijn van stoornissen in de functies van andere lichaamsstelsels, zoals hart- en bloedvatstelsel, zenuwstelsel, ademhalingsstelsel, enz.

De beperkingen van de mobiliteit moeten van definitieve aard zijn of moeten ten minste gelijk zijn aan de vastgestelde hernieuwingstermijn.

Komen niet in aanmerking voor een verzekeringstegemoetkoming van een mobiliteitshulpmiddel opgenomen onder punt II van deze paragraaf : de rechthebbenden die verblijven in een ziekenhuis (een erkende verpleeginrichting voor acute of chronische verzorging zoals bedoeld in artikel 34, 6° van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994) met uitzondering van een verblijf in een psychiatrisch ziekenhuis De verzekeringstegemoetkoming voor een mobiliteitshulpmiddel kan wel bij uitzondering in een ziekenhuis worden toegekend - na goedkeuring door de adviserend geneesheer - bij het bekend zijn van de ontslagregeling van de rechthebbende of in het kader van een revalidatieplan dat dit ontslag voorbereidt. Met ontslagregeling wordt bedoeld : de concrete afspraken die gericht zijn op ontslag, de vermoedelijke ontslagdatum en de ontslagprocedure.

Voor de rechthebbenden opgenomen in één van de volgende verzorgingsinrichtingen met name in een rust- en verzorgingstehuis, een psychiatrisch verzorgingstehuis en alle inrichtingen voor gehandicapten, , is slechts vergoeding mogelijk wanneer de rolstoel noodzakelijk is voor individueel en definitief gebruik.

Voor rechthebbenden opgenomen in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis, zoals bedoeld in artikel 34, 11° en 12° van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, zijn de bepalingen van punt IV van deze paragraaf van toepassing. Deze rechthebbenden kunnen slechts in aanmerking komen voor een tegemoetkoming volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf wanneer zij volgens hun functionele behoeften nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt IV, 6.

De hiervoor gebruikte definities zijn gebaseerd op de Internationale Classificatie van het Menselijk Functioneren (ICF) opgesteld door de Wereld Gezondheidsorganisatie. De definities van de begrippen gebruikt in de nomenclatuur worden vastgesteld of aangepast door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor rolstoelen en na advies van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen.

1.2. Specifieke bepalingen voor de verstrekker

De verstrekker moet de levering van de in de punten II en III van deze paragraaf voorziene producten zelf uitvoeren. Die producten moeten bij de levering aan de rechthebbende aangepast worden.

Alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende verstrekt worden.

De verstrekker moet over de nodige installatie en het gereedschap om de verstrekkingen aan te passen en kleine herstellingen uit te voeren beschikken, zoals bepaald in artikel 85bis van het koninklijk besluit van 3 juli 1996 tot uitvoering van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994. Wanneer de rechthebbende, die een geneeskundig voorschrift heeft en zich niet of zeer moeilijk kan verplaatsen, de verstrekker oproept, mag deze zich naar diens woonplaats begeven.

De verstrekker mag geen product noch te koop aanbieden, noch verstrekken op markten, beurzen of andere openbare plaatsen, noch door venten.

Onder “erkend verstrekker” in de zin van deze paragraaf, moet worden verstaan, de verstrekker die zich in elk land van de Europese economische ruimte wettelijk gevestigd heeft volgens de wets- en bestuursrechtelijke bepalingen van dat land.

2. Definitie van de mobiliteitshulpmiddelen beoogd in deze paragraaf

Onder mobiliteitshulpmiddelen wordt verstaan : een rolstoel, loophulpmiddel of orthopedische driewiel fiets, en bij uitbreiding een stasysteem. Deze mobiliteitshulpmiddelen zijn bedoeld om de bewegingsfunctie te ondersteunen.

Een rolstoel, loophulpmiddel, of orthopedische driewiel fiets is een speciaal ontworpen toestel om personen te helpen zich binnenshuis en buitenshuis te verplaatsen. Een stasysteem is een toestel dat personen met een ernstige of volledige beperking van de stafunctie (het handhaven van de staande houding) toelaat rechtop te staan.

In toepassing van het koninklijk besluit van 18 maart 1999 betreffende de medische hulpmiddelen

(Europese richtlijn 93/42/EG) zijn rolstoelen, loophulpmiddelen, orthopedische driewiel fietsen of stasystemen te beschouwen als medische hulpmiddelen en volgens de ISO9999-norm als technische hulpmiddelen.

Vallen niet onder de definitie van mobiliteitshulpmiddel : producten of technologieën die mensen in het dagelijks leven ondersteunen, functionele stimulators, communicatie ondersteunende systemen en omgevingsbedieningssystemen.

3. Aanvraagprocedure

3.1. Eenheidsdossier

Alle documenten zijn bedoeld voor het indienen van een aanvraag voor tegemoetkoming voor een mobiliteitshulpmiddel met individuele aanpassingen bij zowel de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging als bij de fondsen voor sociale integratie van personen met een handicap.

De rechthebbende geeft op een document, dat door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging is goedgekeurd, aan dat hij akkoord gaat om de aanvraag van het mobiliteitshulpmiddel, samen met eventuele andere ermee verbonden bijstandsvragen, door te sturen naar het fonds voor sociale integratie van personen met een handicap. Hij ondertekent dit document voor akkoord.

De adviserend geneesheer stuurt enkel die dossiers waarvoor de rechthebbende zijn instemming tot doorsturing heeft verleend, voor eventuele bijkomende of andere tussenkomsten door naar het fonds voor sociale integratie van personen met een handicap. Het doorgestuurde dossier omvat een kopie van de aanvraagdocumenten en de beslissing van de adviserend geneesheer. Zodra de verzekeringsinstelling beschikt over het getuigschrift van aflevering wordt een kopie ervan doorgestuurd naar het fonds.

De beslissing voor de basisverstrekking en de nodige aanpassingen, zoals vermeld in de nomenclatuur en opgenomen op de lijst van erkende producten, is bindend zowel in het kader van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging als bij de fondsen voor sociale integratie van personen met een handicap.

3.2. Aanvraag van een rolstoel, een orthopedische driewiel fiets of stasysteem en de nodige aanpassingen.

De in de punten II en III van deze paragraaf 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 aanvraag gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

De erkend verstrekker richt de aanvraag tot tegemoetkoming voor een rolstoel, een orthopedische driewiel fiets of een stasysteem aan de adviserend geneesheer.

De erkende verstrekker brengt de rechthebbende op de hoogte dat in geval van weigering van tegemoetkoming door de adviserend geneesheer voor het toestel en/of ook voor alle toebehoren, deze ten laste vallen van de rechthebbende indien levering op zijn vraag geschiedt vóór de beslissing van de adviserend geneesheer gekend is.

Naargelang de vereiste procedure beoordeelt de adviserend geneesheer de aanvraag op basis van het medisch voorschrift, het functioneringsrapport, het motiveringsrapport en de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming.

De adviserend geneesheer reageert binnen de vijftien werkdagen op de ingediende aanvraag. 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 geneesheer 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 geneesheer wordt verlengd met vijftientig werkdagen.

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

De levering dient te gebeuren binnen een termijn van vijfenzeventig werkdagen volgend op de datum van de goedkeuring van de adviserend geneesheer, behoudens een bewezen overmacht.

Het model van de vereiste documenten is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor rolstoelen en na advies van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen.

Deze procedure is niet geldig voor de aanvraag van een loophulpmiddel (zie 3.3.11).

3.3. Specifieke aanvraagprocedures

3.3.1. De basisprocedure

De basisprocedure is geldig voor de aanvraag voor een standaardrolstoel of een orthopedische driewiel fiets. De verzekeringstegemoetkoming wordt toegekend op basis van het medisch voorschrift en de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingediend door de erkend verstrekker.

De adviserend geneesheer beslist over de goedkeuring van het dossier. Hij kan echter bijkomende inlichtingen vragen aan zowel de voorschrijvende arts als aan de erkend verstrekker.

De aanvraag van een orthopedische driewiel fiets in cumul met een rolstoel moet worden opgemaakt volgens de regels van de uitgebreide aanvraagprocedure (zie 3.3.2).

3.3.2. De uitgebreide procedure

De uitgebreide procedure is geldig voor de aanvraag van een modulaire rolstoel, een verzorgingsrolstoel een zitsysteem of een orthopedische driewiel fiets in cumul met een rolstoel, met uitzondering van de cumul met de manuele actief rolstoel voor volwassenen waarvoor de procedure onder 3.3.3. moet gevolgd worden. De verzekeringstegemoetkoming wordt toegekend op basis van het medisch voorschrift, het motiveringsrapport en de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingediend door de erkend verstrekker.

Het motiveringsrapport wordt opgesteld door de erkend verstrekker.

De adviserend geneesheer beslist over de goedkeuring van het dossier. Hij kan echter bijkomende inlichtingen vragen aan zowel de voorschrijvende arts als aan de erkend verstrekker.

3.3.3. De bijzondere procedure

De bijzondere procedure is geldig voor de aanvraag van een kinderrolstoel, een actieve rolstoel, een elektronische rolstoel, een elektronische scooter, een stasysteem of een orthopedische driewiel fiets in cumul met een manuele actief rolstoel voor volwassenen.

De verzekeringstegemoetkoming wordt toegekend op basis van het medisch voorschrift, het functioneringsrapport, het motiveringsrapport en de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingediend door de erkend verstrekker.

Het functioneringsrapport moet multidisciplinair opgesteld worden. De multidisciplinaire equipe bestaat minstens uit een geneesheer-specialist voor fysische geneeskunde en revalidatie of een geneesheer-specialist met een bijkomend getuigschrift in de revalidatie voor locomotorische, neuromotorische en neurologische aandoeningen en een ergotherapeut of kinesitherapeut. Facultatief kan die equipe uitgebreid worden met de huisarts, verpleegkundige, sociaal assistent of omgevingsdeskundige van de rechthebbende. De erkend verstrekker kan betrokken worden bij de functionele evaluatie.

De erkend verstrekker stelt het motiveringsrapport op en is verantwoordelijk voor de keuze van het mobiliteitshulpmiddel op basis van de functionele evaluatie van de multidisciplinaire equipe.

De adviserend geneesheer beslist over de goedkeuring van het dossier. Hij kan echter bijkomende inlichtingen vragen aan zowel de voorschrijvende arts, het multidisciplinair team als de erkend verstrekker.

3.3.4. Procedure bij hernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel

De te volgen procedure in geval van hernieuwing wordt bepaald door het mobiliteitshulpmiddel en niet door de aanpassingen. In geval van hernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel door een verstrekking van dezelfde hoofdgroep en subgroep is de basisprocedure (zie 3.3.1) van toepassing, ongeacht de eventuele wijzigingen van aanpassingen.

In geval van hernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel, met uitzondering van de elektronische rolstoelen of van de elektronische scooters, door een verstrekking van een andere hoofdgroep of subgroep is de procedure van het aangevraagde mobiliteitshulpmiddel van toepassing.

In geval van hernieuwing van een elektronische rolstoel of een elektronische scooter door respectievelijk een elektronische rolstoel of een elektronische scooter van een andere subgroep, is de uitgebreide procedure van toepassing.

3.3.5. Procedure bij voortijdige hernieuwing van een rolstoel

Indien zich onvoorziene en belangrijke wijzigingen voordoen bij de rechthebbende van de functies van het bewegingssysteem of veranderingen van de anatomische eigenschappen en er een voortijdige hernieuwing noodzakelijk is, dan kan de erkend verstrekker hiervoor een aanvraag richten tot de adviserend geneesheer.

Een aanvraag in het kader van een voortijdige hernieuwing moet worden opgemaakt volgens de regels van de bijzondere aanvraagprocedure (zie 3.3.3.).

Deze aanvraagprocedure is enkel toegelaten bij het verstrekken van een nieuwe rolstoel. De rolstoel en de aanpassingen moeten voorzien zijn in de verstrekkingen bedoeld in punt II van deze paragraaf en moeten voorkomen op de lijst van aangenomen producten.

3.3.6. Procedure bij aanvraag van voortijdige aanpassingen aan een reeds afgeleverde rolstoel

Indien zich wijzigingen voordoen bij de rechthebbende van de functies van het bewegingssysteem of stoornissen van de anatomische eigenschappen en er dus voortijdige aanpassingen noodzakelijk zijn, dan kan de erkend verstrekker hiervoor een aanvraag richten tot de adviserend geneesheer.

Een aanvraag in het kader van voortijdige aanpassingen aan een reeds afgeleverde rolstoel moet worden opgemaakt volgens de regels van de bijzondere aanvraagprocedure (zie 3.3.3.) indien die aanvraag gebeurt binnen een termijn van twee jaar na de aflevering van de rolstoel. Als de aanvraag gebeurt na een termijn van twee jaar na de aflevering van de rolstoel wordt de uitgebreide aanvraagprocedure (zie 3.3.2) gevolgd.

Deze aanvraagprocedure is enkel toegelaten bij aanpassingen aan een rolstoel, waarvoor een tegemoetkoming werd bekomen vanuit de verplichte ziekteverzekering. De aanpassingen moeten voorzien zijn in de verstrekkingen bedoeld in punt II van deze paragraaf en moeten voorkomen op de lijsten van aangenomen producten.

Bestaande aanpassingen kunnen nooit voortijdig vernieuwd worden. In geen geval komen onderhoud of herstelling van de rolstoel hiervoor in aanmerking.

3.3.7. Procedure voor forfaitaire tegemoetkomingen

De adviserend geneesheer kan een forfaitaire tegemoetkoming toekennen aan de rechthebbende voor wie een ander mobiliteitshulpmiddel aangevraagd wordt, dan het mobiliteitshulpmiddel waarvoor hij volgens zijn functionele criteria in aanmerking komt.

Indien de aanvraag voor een bepaald mobiliteitshulpmiddel, waarvoor de rechthebbende volgens de functionele indicaties niet in aanmerking komt, gebeurt op zijn uitdrukkelijke wens, dan moet de erkend verstrekker dit vermelden in het motiveringsrapport.

In geval van een eerste aanvraag voor een mobiliteitshulpmiddel dient steeds de procedure voorzien voor het aangevraagde type mobiliteitshulpmiddel te worden gevolgd. Indien blijkt dat de rechthebbende niet voldoet aan de functionele indicaties voorzien voor het mobiliteitshulpmiddel van zijn keuze kan in het motiveringsrapport of het functioneringsrapport vermeld worden dat hij instemt met een forfaitaire tegemoetkoming.

In geval van hernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel waarvoor een forfaitaire tegemoetkoming is gebeurd, kan die forfaitaire tegemoetkoming direct door de erkend verstrekker aangevraagd worden, mits uitdrukkelijk akkoord van de rechthebbende. Deze aanvraag moet opgemaakt worden volgens de regels van de uitgebreide procedure. Indien de rechthebbende slechts voldoet aan de functionele specificaties van de standaardrolstoel mag de aanvraag opgemaakt worden volgens de basisprocedure.

De forfaitaire tegemoetkoming is bepaald op het bedrag van de tegemoetkoming van het mobiliteitshulpmiddel waarvoor hij in aanmerking komt. De regels voor forfaitaire tegemoetkomingen zijn per mobiliteitshulpmiddel bepaald in punt II van deze paragraaf.

Het mobiliteitshulpmiddel dat wordt afgeleverd, moet voorzien zijn in de verstrekkingen bedoeld in punt II van deze paragraaf en moet voorkomen op de lijst van aangenomen producten.

3.3.8. Aanvraagprocedure voor maatwerk

Indien blijkt dat de rechthebbende niet correct kan toegerust worden met de rolstoel en aanpassingen waarop hij volgens zijn functionele criteria recht heeft, kan de erkend verstrekker een aanvraag voor individueel maatwerk indienen bij de adviserend geneesheer.

De adviserend geneesheer controleert de volledigheid van het dossier en zendt het, voorzien van zijn advies, door naar het College van geneesheren-directeurs. Na het inwinnen van het advies van de Technische raad voor rolstoelen over dit individuele dossier beslist dit College over het al dan niet toestaan van de tegemoetkoming voor het aangevraagde maatwerk. Onder maatwerk moet worden verstaan : elke hulpmiddel dat speciaal is vervaardigd volgens het voorschrift van een gekwalificeerde arts waarin onder zijn verantwoordelijkheid de specifieke kenmerken van het ontwerp zijn aangegeven, en dat is bestemd om uitsluitend door één bepaalde gebruiker te worden gebruikt. De hulpmiddelen die volgens methoden van continue fabricage of van seriefabricage worden vervaardigd en die een aanpassing vereisen om te voldoen aan de specifieke behoeften van de arts of van een andere professionele gebruiker, worden niet beschouwd als hulpmiddelen naar maat.

Een verzekeringstegemoetkoming voor maatwerk is slechts mogelijk indien er geen alternatief serieproduct bestaat.

Deze aanvraagprocedure is enkel toegelaten bij het verstrekken van een rolstoel. Aanpassingen aan de elektronische besturing opgenomen in punt II van deze paragraaf onder de rubriek “forfaitaire vergoeding besturing/aandrijving”, komen niet in aanmerking voor bijzonder maatwerk.

Een aanvraag in het kader van de aanvraagprocedure maatwerk moet worden opgemaakt volgens de regels van de bijzondere aanvraagprocedure. Bij het dossier moet een gedetailleerd bestek en de noodzakelijke schema's gevoegd worden.

3.3.9. Aanvraagprocedure voor een elektronische scooter voor rechthebbenden met een vergelijkbare aandoening die niet is opgenomen in de specifieke indicaties

Voor rechthebbenden met vergelijkbare ernstige aandoeningen die niet onder de pathologieën vermeld in punt II, 1°, hoofdgroep 3, 1.2. Specifieke indicaties, kunnen worden ondergebracht, moet de hiernagaaande procedure gevolgd worden teneinde een eventuele tegemoetkoming te bekomen.

Deze aanvraag moet opgemaakt worden volgens de regels van de bijzondere procedure. De adviserend geneesheer controleert de volledigheid van het dossier en zendt het, voorzien van zijn advies, door naar het College van geneesheren-directeurs. Na het inwinnen van het advies van de Technische raad voor rolstoelen over dit individuele dossier beslist het College over het al dan niet toestaan van de tegemoetkoming voor de elektronische scooter.

3.3.10. Aanvraagprocedure voor rechthebbenden niet correct uit te rusten met de mobiliteits-hulpmiddelen voorzien bij hun doelgroep

Voor de rechthebbenden tot de 18^e verjaardag die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op de lijsten van de rolstoelen voorzien in punt II, 1^o Doelgroep : rechthebbenden vanaf de 18^e verjaardag.

De specifieke voorwaarden voor hernieuwingstermijnen, toegelaten cumul en voortijdige hernieuwingen voor de kinderrolstoelen blijven evenwel geldig.

Voor de rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag die voldoen aan de functionele indicaties van de rolstoelen voorzien in punt II, 1^o, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op de lijsten van de rolstoelen voorzien in punt II, 2^o Doelgroep : rechthebbenden tot de 18de verjaardag.

De specifieke voorwaarden voor hernieuwingstermijnen, toegelaten cumul en voortijdige hernieuwingen alsook de tegemoetkomingsbedragen voor de overeenstemmende rolstoelen voorzien in punt II, 1^o blijven evenwel geldig.

3.3.11. Procedure voor tegemoetkoming voor een loophulpmiddel

Om een verzekeringstegemoetkoming voor een loophulpmiddel te bekomen, is geen akkoord van de adviserend geneesheer vereist. De verzekeringstegemoetkoming wordt toegekend op basis van het medisch voorschrift en het getuigschrift voor aflevering, ingediend door de erkend verstrekker.

Het loophulpmiddel dat wordt afgeleverd, moet voorzien zijn in de verstrekkingen bedoeld in punt II van deze paragraaf en moet voorkomen op de lijst van aangenomen producten.

De loophulpmiddelen 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 aflevering gaat;
- zes maanden indien het om een hernieuwing gaat.

De levering dient te gebeuren binnen een termijn van vijftien werkdagen volgend op de datum van afgifte van het voorschrift aan de verstrekker, behoudens een bewezen overmacht.

3.3.12. Hernieuwingstermijnen en cumulregels

De hernieuwingstermijnen en cumulregels zijn per mobiliteitshulpmiddel bepaald in punt II van deze paragraaf.

Een hernieuwing is enkel toegelaten voor hulpmiddelen die onbruikbaar zijn geworden of waarvoor een herstelling niet meer economisch verantwoord is. De hernieuwingstermijn is steeds te rekenen vanaf de datum van de vorige verstrekking en volgens de leeftijd van de rechthebbende op die datum.

Binnen een gedefinieerde hernieuwingstermijn kan nooit meer dan één rolstoel, loophulpmiddel, stasysteem of orthopedische driewiel fiets verstrekt worden, behoudens de toegestane cumul opgenomen in punt II van deze paragraaf.

3.4. Documenten van de aanvraag

3.4.1. Het medisch voorschrift

In het medisch voorschrift omschrijft de voorschrijvende arts, op basis van de diagnose, de mate of omvang van de functionele en anatomische stoornissen van de rechthebbende en de beperkingen in activiteiten en participatieproblemen die hiervan het gevolg zijn.

Hiervoor beschrijft hij een aantal functies van het bewegingssysteem in detail op basis van het ICF-typeringssysteem. Aan de hand daarvan bepaalt hij voor elke functie de typering.

Typeringen (meer bepaald de graad van functionele beperkingen)

- > 0 GEEN beperking of participatieprobleem (geen, afwezig, verwaarloosbaar, 0-4 %)
- > 1 LICHTE beperking of participatieprobleem (gering, laag, 5-24 %)
- > 2 MATIGE beperking of participatieprobleem (tamelijk, 25-49 %)
- > 3 ERNSTIGE beperking of participatieprobleem (hoog, sterk, aanzienlijk, 50-95 %)
- > 4 VOLLEDIGE beperking of participatieprobleem (totaal, 96-100 %)
- > 8 niet gespecificeerde beperking of participatieprobleem
- > 9 niet van toepassing

De globale beoordeling van de verschillende functies bepaalt uiteindelijk of de rechthebbende in aanmerking komt voor het voorgestelde mobiliteitshulpmiddel.

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

3.4.2. Het functioneringsrapport

Het functioneringsrapport moet multidisciplinair worden opgesteld en maakt deel uit van de documenten vereist bij de bijzondere procedure. Hierin worden de functionele beperkingen van de rechthebbende in omschreven.

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

3.4.3. Het motiveringsrapport

In het motiveringsrapport worden het gevraagde mobiliteitshulpmiddel en de individuele aanpassingen omschreven en gemotiveerd op basis van de functiestoornissen van de rechthebbende. Dit document is steeds op te stellen door de erkend verstreker.

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

3.4.4. De aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming

In de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming omschrijft de erkend verstreker het gevraagde mobiliteitshulpmiddel en de individuele aanpassingen. Dit voorstel beschrijft zowel de verstrekkingen die in de nomenclatuur zijn opgenomen, alsook de aanpassingen of onderdelen die niet door de ziekteverzekering kunnen worden vergoed.

Dit voorstel moet conform zijn met de gegevens, zoals vermeld op de productfiche in de lijst van erkende producten. In geen geval mogen er aan de rechthebbende andere kosten worden aangerekend, dan vermeld op dit voorstel.

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

3.5. Het getuigschrift van aflevering

Het getuigschrift van aflevering wordt door de verstreker in tweevoud opgemaakt. Beide documenten worden door de rechthebbende of zijn wettelijke vertegenwoordiger ondertekend bij aflevering. Het serienummer van het basisproduct dient op dit formulier vermeld te worden. Dit is niet van toepassing op de zitkussens ter preventie van doorzitwonden en op de modulair aanpasbare rugsystemen.

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

De verzekeringstegemoetkoming kan nooit meer bedragen dan de publieksprijs van het product en van de aanpassingen zoals opgenomen op de informatiefiche voorzien in 4., 4.1., f).

Het serienummer van het afgeleverde basisproduct moet worden bijgehouden door de erkende verstreker en aan de Dienst voor geneeskundige verzorging van het RIZIV worden overgemaakt volgens de bepalingen vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging. Deze regel is niet van toepassing voor de zitkussens ter preventie van doorzitwonden en op het modulair aanpasbaar systeem ter ondersteuning van de zithouding.

3.6. Rolstoeltest.

Voor de elektronische rolstoel moet een rolstoeltest zijn uitgevoerd die aantoont dat de rechthebbende bekwaam is het elektronische toestel zinvol te gebruiken. De bekwaamheid tot zinvol gebruik moet blijken uit een uitgebreid verslag van de erkend verstrekker over de resultaten van de test die dient uitgevoerd te worden in de woonplaats van de rechthebbende. Deze test gaat de fysieke en cognitieve gebruiksmogelijkheden van de rechthebbende van de elektronische rolstoel na, alsook de lokale gebruiksmogelijkheden van de rolstoel in de praktijk.

Het verslag van die rolstoeltest wordt door de verstrekker aan de adviserend geneesheer overgemaakt samen met de andere documenten voorzien in punt 3.3.3.

3.7. Recupelbijdrage (in voege vanaf 11/07/2007 – cfr KB 20/06/2007 - BS 11/07/2007)

Voor de elektronische rolstoelen voor volwassenen, de elektronische scooters, de elektronische rolstoelen voor kinderen en de elektrische stasystemen wordt voorzien in een verzekeringstegemoetkoming voor de recupelbijdrage. Die verzekeringstegemoetkoming kan slechts worden verleend voor mobiliteitshulpmiddelen afgeleverd volgens de bepalingen van deze paragraaf.

Voor elke verzekeringstegemoetkoming voor de recupelbijdrage moet, aanvullend bij het nomenclatuurnummer van het mobiliteitshulpmiddel, naargelang het gewicht één van de volgende verstrekkingen gebruikt worden :

522653	522664	Recupelbijdrage voor elektronische rolstoel of scooter of elektrisch stasysteem met een gewicht vanaf 10 tot 50 kg	Y 3,82
522675	522686	Recupelbijdrage voor elektronische rolstoel of scooter of elektrisch stasysteem met een gewicht vanaf 50 tot 150 kg	Y 9,22

Indien een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel of scooter is toegekend, wordt geen tegemoetkoming voor de recupelbijdrage voorzien.

4. Lijst van voor vergoeding aangenomen producten

Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de mobiliteitshulpmiddelen voorkomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Deze lijst wordt opgemaakt door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering.

4.1 Aannemingscriteria

a) Om op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten opgenomen te worden, moet de fabrikant-aanvrager of de door de fabrikant gemandateerde aanvrager, hierna aanvrager genoemd, een verklaring, volledig ingevuld en ondertekend, indienen bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretaris van de Technische raad voor rolstoelen.

Het model van de verklaring wordt vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor rolstoelen.

De verklaring bepaalt :

- de relatie tussen de fabrikant en de gemandateerde en
- dat de fabrikant waarborgt dat de producten waarvoor hij een aanvraag tot opname op de lijst indient, verdeeld worden in de Europese economische ruimte en dat gedurende de opname van zijn producten op de voornoemde lijst, en gedurende minstens zes jaar na de schrapping van een product van de lijst de nodige onderdelen worden bevoorrad vanuit een depot in de Europese economische ruimte.

b) Voor de aanvraag tot opname op de voornoemde lijst moet de aanvrager gebruik maken van het elektronisch aanvraagdossier, ter beschikking gesteld door het secretariaat van de Technische raad voor rolstoelen.

Het programma wordt aan de aanvrager bezorgd nadat deze laatste het volledig ingevuld en ondertekend verklaring bij die dienst heeft ingediend.

c) De gemotiveerde en gestructureerde aanvraag wordt op papieren bescheiden en op elektronische drager met een ter post aangetekende brief ingediend bij de Dienst voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering - Secretaris van de Technische raad voor rolstoelen.

Bij elke aanvraag voor een rolstoel, een onderstel voor zitschelp of scooter worden de volgende elementen en documenten toegevoegd :

- 1° de EG-conformiteitsverklaring;
- 2° het geldig keuringsbewijs afgeleverd door een Europees testinstituut zoals bepaald in punt d) van de aannemingscriteria, waaruit blijkt dat het product beantwoordt aan de norm EN12183 of EN12184;
- 3° de productdocumentatie in de drie landstalen; dit omvat minimaal een beschrijving, duidelijke afbeeldingen of foto's;
- 4° een elektronische foto van het aangevraagde basisproduct
- 5° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn (93/42/EG - bijlage 1, punt 13 van het KB 18-03-1999 koninklijk besluit betreffende de medische hulpmiddelen);
- 6° de publieksprijs (incl. BTW) voor het basisproduct;
- 7° de volledige prijslijst van het aangevraagde product en zijn aanpassingen;

Bij elke aanvraag voor een duwwandelwagen voor kinderen worden de volgende elementen en documenten toegevoegd :

- 1° de EG-conformiteitsverklaring;
- 2° het certificaat van vuurbestendigheid voor het bekledingsmateriaal afgeleverd door een Europees organisme;
- 3° de productdocumentatie in de drie landstalen; dit omvat minimaal een beschrijving, duidelijke afbeeldingen of foto's;
- 4° een elektronische foto van het aangevraagde basisproduct;
- 5° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn (93/42/EG - bijlage 1, punt 13 van het KB 18-03-1999 koninklijk besluit betreffende de medische hulpmiddelen);
- 6° de publieksprijs (incl. BTW) voor het basisproduct;
- 7° de volledige prijslijst van het aangevraagde product en zijn aanpassingen.

Bij elke aanvraag voor een aanpassing van een mobiliteitshulpmiddel worden de volgende elementen en documenten toegevoegd :

1° een duidelijke documentatie van de aanpassing;

2° de publieksprijs (incl. BTW).

Bij elke aanvraag voor een orthopedische driewiel fiets of elektrische instelbare statafel worden de volgende elementen en documenten toegevoegd :

1° de EG-conformiteitsverklaring in de drie landstalen;

2° een elektronische foto van de aangevraagde aanpassing;

3° de productdocumentatie in de drie landstalen; dit omvat minimaal een beschrijving, duidelijke afbeeldingen of foto's;

3° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn (93/42/EG - bijlage 1, punt 13 van het KB 18-03-1999 koninklijk besluit betreffende de medische hulpmiddelen);

4° de publieksprijs (incl. BTW) voor de basisuitvoering;

5° de volledige prijslijst van het aangevraagde product en zijn aanpassingen.

Voor de fabrikanten die enkel aanvragen voor aanpassingen indienen moet ook een EG-conformiteitsverklaring toegevoegd worden.

Bij elke aanvraag van een loophulpmiddel worden de volgende elementen en documenten toegevoegd :

1° de EG-conformiteitsverklaring;

2° de productdocumentatie in de drie landstalen; dit omvat minimaal een beschrijving, duidelijke afbeeldingen of foto's;

3° een elektronische foto van het aangevraagde basisproduct;

4° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn (93/42/EG - bijlage 1, punt 13 van het KB 18-03-1999 koninklijk besluit betreffende de medische hulpmiddelen);

5° de publieksprijs (incl. BTW).

Bij elke aanvraag voor een anti-decubituskussen of een modulair aanpasbaar rugsysteem worden de volgende elementen en documenten toegevoegd :

1° de EG-conformiteitsverklaring;

2° het certificaat van vuurbestendigheid voor het bekledingsmateriaal afgeleverd door een Europees organisme;

3° wetenschappelijk onderbouwde drukmetingstesten en/of klinische evaluaties gepubliceerd in een erkend wetenschappelijk tijdschrift (enkel voor een anti-decubituskussen);

4° de productdocumentatie in de drie landstalen; dit omvat minimaal een beschrijving, duidelijke afbeeldingen of foto's;

5° een elektronische foto van het aangevraagde product;

6° de volledige gebruiksaanwijzing in de drie landstalen conform de geldende EG-richtlijn

(93/42/EG - bijlage 1, punt 13 van het KB 18-03-1999 koninklijk besluit betreffende de medische hulpmiddelen);

7° de publieksprijs (incl. 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 Technische raad voor rolstoelen.

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

Indien een product niet langer geproduceerd wordt, moet de aanvrager de dienst onverwijld op de hoogte brengen, in dat geval blijft het product nog 6 maanden op de lijst staan.

d) Het keuringsbewijs moet zijn afgeleverd door één van de volgende Europese testinstituten : een Europees testinstituut dat erkend is voor het testen van producten volgens de normen EN12183 en/of EN12184.

e) De Technische raad voor rolstoelen bepaalt op basis van de functionele kenmerken zoals beschreven in het aanvraagdossier of het mobiliteitshulpmiddel of de aanpassingen worden opgenomen onder het aangevraagde nomenclatuurnummer. Voor de evaluatie zijn de functionele specificaties van toepassing die per rolstoeltype zijn vastgelegd in punt II en per aanpassing in punt III van deze paragraaf.

De Technische raad voor rolstoelen legt een voorstel voor aan de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen. Deze Commissie beslist over het doorsturen van dit voorstel aan het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, met het oog op een eventuele inschrijving van het product op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

f) Indien het mobiliteitshulpmiddel (het basisproduct) en zijn aanpassingen voor vergoeding zijn aangenomen door de Technische raad voor rolstoelen een informatiefiche opgemaakt.

Deze fiche bevat volgende informatie : naam van het basisproduct (merk/type) en de aanpassingen, de identificatie van de producten door de fabrikant, het erkenningsnummer van de producten de publieksprijs (incl. BTW), de tussenkomst vanuit de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, de Y-waarde van de producten en het eventuele supplement voor de rechthebbende.

g) Jaarlijkse update van de lijsten

De Technische raad voor rolstoelen kan de aanvrager verzoeken de lijst van zijn producten te actualiseren. Voor het behoud van de erkenning van de basisproducten en aanpassingen moet hij op het elektronisch aanvraagdossier actualiseren. Daarbij houdt hij rekening met de invloed van de schrapping van aanpassingen op de erkenning van zijn basisproducten. Dit dossier (elektronische drager en papieren bescheiden) moet ten laatste 1 maand na de vraagstelling - met een ter post aangetekende brief bij de Dienst voor geneeskundige verzorging - Secretaris van de Technische raad voor rolstoelen - worden ingediend. Bij ontstentenis van een antwoord van de aanvrager op het verzoek tot actualisering van de lijst van zijn producten binnen de voornoemde termijn wordt hij schriftelijk hieraan herinnerd. Bij ontstentenis van een antwoord van de aanvrager op die herinnering binnen een termijn van 10 werkdagen worden zijn producten van de lijst geschrapt.

h) Ingeval van wijziging van artikel 28, § 8 van de nomenclatuur moet de aanvrager het volledige dossier, of in voorkomend geval de herziening van bestaande dossiers, ten laatste 1 maand na de bekendmaking ervan in het Belgisch Staatsblad indienen om in aanmerking te komen voor de eerstvolgende nieuwe lijst.

II. Verstrekkingen inzake mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen

Voor de hierna omschreven mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming verleend worden op voorwaarde dat is voldaan aan de erbijhorende functionele indicaties en specifieke voorwaarden.

1° Doelgroep rechthebbenden vanaf de 18de verjaardag :

De rechthebbende vanaf zijn 18de verjaardag wordt in dit punt “de gebruiker” genoemd.

HOOFDGROEP 1 : Manuele rolstoelen

Subgroep 1 : 520015-520026 Manuele standaardrolstoel Y 665

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De manuele standaardrolstoel is bedoeld voor beperkt gebruik per dag. Hij wordt gebruikt om zich beperkt te verplaatsen binnenshuis of buitenshuis. De rolstoel is bedoeld om deel te nemen aan het gezins- en sociale leven.

1.2. Specifieke indicaties

De manuele standaardrolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met bewezen en definitieve verplaatsingsproblemen maar met voldoende zitfunctie. De gebruiker kan zich enkel zelfstandig binnenshuis verplaatsen mits steun (minimaal typering 2) ofwel kan hij zich buitenshuis zeer moeilijk over lange afstanden verplaatsen zonder de rolstoel (minimaal typering 3).

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De manuele standaardrolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetsteun voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De manuele standaardrolstoel is uitgevoerd met armsteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De armsteunen vormen een steun voor de onderarmen van de gebruiker en zijn uitgevoerd met zijplaten die dienen als bescherming voor de kleren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De manuele standaardrolstoel is minimaal uitgevoerd met een slappe zit- en rug. Voor de rolstoel met een zitbreedte vanaf 38 cm tot en met 48 cm kan geen meerprijs voor deze maatvoering worden aangerekend.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De manuele standaardrolstoel kan van het type duwwagen of van het type rolstoel met hoepelaandrijving zijn. Beide types moeten uitgevoerd zijn met duwhandvatten voor de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De manuele standaardrolstoel is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is. De rolstoel moet vouwbaar zijn, de voet- of beensteunen zijn afneembaar of wegklapbaar.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De manuele standaardrolstoel heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden; de voorwielen zijn zwenkbaar. De rolstoel is uitgevoerd met een remsysteem op beide achterwielen, dat door de gebruiker of de begeleider bediend kan worden. Trapdoppen of trapbuizen zijn links en/of rechts voorzien, zodat de begeleider de rolstoel gemakkelijker achterwaarts kan kantelen.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520671	520682	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230

De verstrekkingen 520634-520645, 520671-520682, 520671-520682, 522734-522745 en 522756-522760 zijn onderling niet cumuleerbaar.

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521216	521220	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 48 cm tot en met 52 cm	Y	185
521231	521242	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm tot en met 58 cm	Y	400

3.4. Veiligheid

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.5. Besturing/aandrijving

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden**4.1. Hernieuwingstermijn**

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De manuele standaardrolstoel mag gecumuleerd worden met :

- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.
- een loophulpmiddel.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de manuele standaardrolstoel (verstrekking 520015-520026) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele standaardrolstoel, maar die kiezen voor een ander type rolstoel, kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van de erkende manuele rolstoelen of elektronische rolstoelen of scooters of starolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een manuele rolstoel :

521710	521721		Y	665
--------	--------	--	---	-----

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel :

521732	521743		Y	665
--------	--------	--	---	-----

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische scooter :

521754	521765		Y	665
--------	--------	--	---	-----

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een starolstoel :

521776	521780		Y	665
--------	--------	--	---	-----

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele standaardrolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

- Lijst 520236-520240 - Manuele standaardrolstoel voor kinderen

522174	522185		Y	665
--------	--------	--	---	-----

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.1.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5. of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 2 : 520030-520041 Manuele modulaire rolstoel Y 685

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De manuele modulaire rolstoel is bedoeld voor langdurig en definitief dagelijks gebruik. Deze rolstoel is modulair aanpasbaar in functie van de gebruiker, afhankelijk van zijn zitfunctie en volgens de aangetoonde noden van de gebruiker met betrekking tot zijn activiteiten. Aanpassingen ter ondersteuning van de functie van de armen, de benen, de zithouding, de aandrijving en de veiligheid van de gebruiker hebben enkel tot doel verloren gegane of gestoorde functies te ondersteunen of te vervangen. De rolstoel is bedoeld om deel te nemen aan het gezins- en sociale leven.

1.2. Specifieke indicaties

De manuele modulaire rolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een ernstige bewezen en definitieve verplaatsingsstoornis (minimaal typering 3). De gebruiker kan niet staan of stappen binnenshuis of kan dit enkel mits gebruik te maken van een loophulp of mits ondersteuning van een hulpverlener, hierbij zijn de handen van de gebruiker niet beschikbaar voor activiteiten (minimaal typering 3). Verplaatsingen buitenshuis zonder rolstoel zijn ernstig beperkt tot onmogelijk (minimaal typering 3). De aanpassingen aan de rolstoel moeten functioneel noodzakelijk zijn en deze noodzaak dient steeds omstandig gemotiveerd te worden.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De manuele modulaire rolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetsteun voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De manuele modulaire rolstoel is uitgevoerd met armsteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De armsteunen vormen een steun voor de onderarmen van de gebruiker en zijn uitgevoerd met zijplaten die dienen als bescherming voor de kleren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De manuele modulaire rolstoel is minimaal uitgevoerd met een slappe zit en rug. Voor de rolstoel met een zitbreedte vanaf 38 cm tot en met 48 cm kan geen meerprijs voor deze maatvoering worden aangerekend.

De manuele modulaire rolstoel moet uitgerust kunnen worden met een uitneembare voorgevormde zit, een uitneembare voorgevormde rug, een verstelbare hoofdsteun, rugpelotten, een abductieklos en een veiligheidsgordel. Die aanpassingen zijn niet noodzakelijk producteigen.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De manuele modulaire rolstoel kan van het type duwwagen of van het type rolstoel met hoepelaandrijving zijn. Beide types moeten uitgevoerd zijn met duwhandvatten voor de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De manuele modulaire rolstoel is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is. De rolstoel moet vouwbaar zijn, de voet- of beensteunen zijn afneembaar of wegklapbaar en bij de rolstoel met hoepelaandrijving zijn de achterwielen afneembaar d.m.v. steekassen (quick release systeem).

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De manuele modulaire rolstoel heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden; de voorwielen zijn zwenkbaar. De rolstoel is uitgevoerd met een remsysteem op beide achterwielen, dat door de gebruiker of de begeleider bediend kan worden. Trapdoppen of trapbuisen zijn links en/of rechts voorzien; zodat de begeleider de rolstoel gemakkelijker achterwaarts kan kantelen.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520671	520682	Comfortbeensteunen (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230

De verstrekkingen 520634-520645, 520671-520682, 522734- 522745 en 522756-522760 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

520855	520866	Armsteunen (in hoogte instelbaar) (per paar)	Y	241
--------	--------	--	---	-----

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520892	520903	Regelbare basisplaat voor antidecubituszitkussen	Y	87
520914	520925	Voorgevormde zit	Y	175

De verstrekkingen 520892-520903 en 520914-520925 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520936	520940	Voorgevormde rug	Y	185
520951	520962	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek tot minimum 30°)	Y	250
520973	520984	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek tot 90°)	Y	566

De verstrekkingen 520951-520962 en 520973-520984 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521010	521021	Zithoekverstelling (instelbare zithoek)	Y	122
521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521216	521220	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 48 cm tot en met 52 cm	Y	185
521231	521242	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm tot en met 58 cm	Y	400
521275	521286	Aanpassing bij een amputatie	Y	87

De verstrekking 521275-521286 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 521393-521404.

521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad	Y	160
--------	--------	-----------------------------------	---	-----

3.4. Veiligheid

521334	521345	Hielsteun of voetriem (per stuk)	Y	11
521356	521360	Veiligheidsgordel	Y	30
521371	521382	Zitbroek	Y	69

De verstrekkingen 521356-521360 en 521371-521382 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521393	521404	Antikiepsysteem	Y	50
--------	--------	-----------------	---	----

De verstrekking 521393-521404 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 521275-521286.

3.5. Besturing/aandrijving

521430	521441	Aandrijf- en besturingssysteem “dubbele hoepel”	Y	700
521452	521463	Aandrijf- en besturingssysteem “hefboomsysteem”	Y	1000
521474	521485	Rolstoelaanpassing van de zithoogte verlaging (trippelstoel)	Y	157

De verstrekkingen 521430-521441, 521452-521463 en 521474-521485 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521496	521500	Aanpassing van de hoepel in geval van verminderde grijpfunctie	Y	75
521695	521706	Remverlengers (per paar)	Y	15

4. Specifieke voorwaarden**4.1. Hernieuwingstermijn**

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De manuele modulaire rolstoel mag gecumuleerd worden met :

- een loophulpmiddel;
- een elektrisch instelbare statafel;
- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2;
- een antidecubituszitkussen.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de manuele modulaire rolstoel (verstrekking 520030-520041) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele modulaire rolstoel, maar die kiezen voor een ander type rolstoel, kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van de erkende manuele rolstoelen of elektronische rolstoelen of scooters of starolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een manuele rolstoel :			
521791	521802	Y	685
- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel :			
521813	521824	Y	685
- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische scooter :			
521835	521846	Y	685
- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een starolstoel :			
521850	521861	Y	685

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele modulaire rolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

- Lijst 520236-520240 - Manuele standaardrolstoel voor kinderen :			
522196	522200	Y	685

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in de punten I, 3.3.5. of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 3 : 520052-520063 Manuele verzorgingsrolstoel Y 2165

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De manuele verzorgingsrolstoel is bedoeld voor gebruikers met een blijvende zorgafhankelijkheid van formele of informele hulpverleners en die door het gebruik van deze rolstoel kunnen deelnemen aan het gezins- en sociale leven. De rolstoel is bedoeld voor definitief en langdurig dagelijks gebruik. De rolstoel is bedoeld voor zorgafhankelijke gebruikers wiens verlies of stoornis van de functies of anatomische eigenschappen van hoofd, bovenste en onderste ledematen, rug en zit een algehele ondersteuning vereist. De rolstoel is bedoeld om de gebruiker wisselhoudingen van zit tot in halflig te kunnen aanbieden o.a. ter preventie van doorligwonden (semi Fowler houding).

1.2. Specifieke indicaties

De manuele verzorgingsrolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een bewezen, definitieve en volledige verplaatsingsstoornis (typering 4). Verplaatsingen zonder rolstoel zijn onmogelijk. Bovendien heeft de gebruiker een volledige passieve zithouding (typering 4) die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Er is een ernstig verlies van de functie van de bovenste ledematen (minimaal typing 3) waardoor steunen, verzitten, zichzelf opheffen en zelf de rolwagen besturen en voortduwen niet mogelijk is gedurende de hele gebruiksduur. Een zelfstandige transfer in en uit de rolstoel is volledig onmogelijk (typering 4).

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De manuele verzorgingsrolstoel is uitgevoerd met beensteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om de transfer in en uit de rolstoel door de begeleider te vergemakkelijken. De beensteunen zijn in de hoogte verstelbaar door de verzorger. De beensteunen zijn lengtecorrigerend d.w.z. ze compenseren de lengteverschillen van de benen die optreden bij flexie en extensie van het kniegewricht. De beensteunen zijn uitgerust met kuitsteunen die regelbaar zijn in de hoogte en in de breedte en met voetplaten (of voetenplank) die verstelbaar zijn in de hoogte en instelbaar zijn volgens de hoek van het enkelgewricht.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De manuele verzorgingsrolstoel is uitgevoerd met armsteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De armsteunen zijn in de hoogte instelbaar. De armsteunen ondersteunen de gebruiker maximaal bij het verstellen van de rug. De armsteunen zijn uitgevoerd met zijplaten die dienen als bescherming voor de kleren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De manuele verzorgingsrolstoel is uitgerust met een vaste zit- en rugondersteuning, armsteunen, beensteunen, een hoofdsteun en een rolstoelwerkblad. De zit- en rugondersteuning moet voldoende zijwaartse steun, stabiliteit en veiligheid bieden aan de gebruiker. Zowel de zitbreedte als de zitdiepte zijn instelbaar in functie van de gebruiker. De zit- en rugondersteuning is in zijn geheel traploos kantelbaar d.m.v. een gasveer of vergelijkbaar systeem om de zithouding van de gebruiker te variëren. De rughoek is afzonderlijk en traploos verstelbaar door de begeleider tot minimum 30° d.m.v. een gasveer of vergelijkbaar systeem. De zithoek is traploos verstelbaar door de begeleider over minimum 15° d.m.v. een gasveer of vergelijkbaar systeem. De hoofdsteun is instelbaar in de hoogte en de diepte en is bovendien in hoek kantelbaar en afneembaar. Voor de rolstoel met een zitbreedte vanaf 38 cm tot en met 48 cm kan geen meerprijs voor deze maatvoering worden aangerekend.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De manuele verzorgingsrolstoel kan van het type duwwagen of van het type rolstoel met hoepelaandrijving zijn. Beide types moeten uitgevoerd zijn met duwhandvatten of duwbeugel voor de begeleider. Deze duwhandvatten of duwbeugel moeten in de hoogte verstelbaar zijn in functie van de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

Er zijn geen functionele specificaties voor de gebruiksdoeleinden voorzien.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De manuele verzorgingsrolstoel heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden; de voorwielen zijn zwenkbaar. De rolstoel is uitgevoerd met een remsysteem op beide achterwielen, dat door de gebruiker of begeleider bediend kan worden. De montage van een werkblad moet mogelijk zijn.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521150	521161	Ruggelotten (per stuk)	Y	81
--------	--------	------------------------	---	----

3.4. Veiligheid

521356	521360	Veiligheidsgordel	Y	30
--------	--------	-------------------	---	----

521371	521382	Zitbroek	Y	69
--------	--------	----------	---	----

De verstrekkingen 521356-521360 en 521371-521382 zijn onderling niet cumuleerbaar.

3.5. Besturing/aandrijving

521496	521500	Aanpassing van de hoepel in geval van verminderde grijpfunctie	Y	75
--------	--------	--	---	----

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De manuele verzorgingsrolstoel mag enkel worden gecumuleerd met een antidecubituskussen van de subgroep 1, 3 of 4 voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloarthropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de manuele verzorgingsrolstoel (verstrekking 520052-520063) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele verzorgingsrolstoel, maar die kiezen voor een ander type rolstoel, kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van de erkende elektronische rolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel :

521872 521883	Y 2165
------------------	-----------

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele verzorgingsrolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

- Lijst 520214 – 520225 - Manuele modulaire duwwandelwagen voor kinderen :

522211 522222	Y 2165
------------------	-----------

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5. of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 4 : 520074-520085 Manuele actief rolstoel Y 1610

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De manuele actief rolstoel is bedoeld voor actieve en zelfstandige rolstoelgebruikers. Deze rolstoel moet veelzijdige, actieve en autonome verplaatsingen zowel binnens - als buitenshuis toelaten aan rolstoelgebruikers die intens participeren op het vlak van zelfzorg, huishouden, opleiding, werkactiviteiten of andere intensieve activiteiten op economisch, maatschappelijk of sociaal vlak. Daartoe moet deze rolstoel licht en wendbaar zijn, snel en efficiënt meeneembaar. Deze rolstoel wordt dagelijks langdurig gebruikt.

1.2. Specifieke indicaties

a) De manuele actief rolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een bewezen en definitieve volledige verplaatsingsstoornis (typering 4). De gebruiker kan niet staan of stappen binnenshuis (typering 4). Verplaatsingen buitenshuis zonder rolstoel zijn onmogelijk (typering 4).

Er is een ongestoorde (typering 0) oriëntatie in tijd en ruimte, cognitieve functies, gedrag en zintuigfunctie. De gebruiker heeft een actief rijgedrag. Hij beschikt over voldoende kracht, coördinatie en uithouding in de bovenste ledematen om actief en autonoom de rolstoel aan te drijven en te besturen (maximaal typing 3).

b) Voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritits volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese, worden de typeringen voor de verplaatsingsstoornis, het staan of stappen binnenshuis en verplaatsingen buitenshuis zonder rolstoel verlaagd naar minimaal typing 3. Voor die gebruikers moet het bewijs geleverd worden dat zij deze rolstoel effectief kunnen gebruiken.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De manuele actief rolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of in hoek instelbare voetplaten of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat of voetbeugel. Deze moeten allen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De manuele actief rolstoel is uitgevoerd met kledingbeschermers of armsteunen.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De manuele actief rolstoel is minimaal uitgerust met een slappe zit- en rugbekleding. De rugbekleding is na-spanbaar. De zithouding moet instelbaar zijn om de rij-eigenschappen o.a. aandrijving, besturing en manoeuvreerbaarheid van de rolstoel te maximaliseren. De rolstoel is uitgerust met een horizontale en verticale verstelling van de positie van de as van de achterwielen in functie van de gewenste zitpositie van de gebruiker en; de balhoofden van de voorwielen zijn daarbij instelbaar. De rolstoel kan ook uitgerust zijn met een zitgedeelte dat afzonderlijk instelbaar is zowel horizontaal als verticaal t.o.v. de wielbasis. Bij een manuele actief rolstoel bestaat de mogelijkheid een positieve en negatieve rughoek in te stellen in functie van de gebruiker.

Camberinstelling van de achterwielen moet mogelijk zijn bij de aflevering.

Voor de rolstoel met een zitbreedte vanaf 38 cm tot en met 48 cm kan geen meerprijs voor deze maatvoering worden aangerekend.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De manuele actief rolstoel is van het type rolstoel met hoepelaandrijving.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De manuele actief rolstoel is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is. De rolstoel moet vouwbaar zijn of de rugleuning moet neerklapbaar of afneembaar zijn. De manuele actief rolstoel is uitgevoerd met achterwielen die afneembaar zijn d.m.v. steekassen (quick release systeem).

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De manuele actief rolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden. De voorwielen zijn zwenkbaar. De rolstoel is uitgevoerd met een remsysteem op beide aandrijfwielen. De remmen moeten door de gebruiker zelf bediend kunnen worden. De manuele actief rolstoel mag maximaal 13 kg wegen om de actieve rij-eigenschappen o.a. aandrijving, besturing en manoeuvreerbaarheid van de rolstoel te behouden.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

520855	520866	Armsteunen (in hoogte instelbaar, per paar)	Y	241
--------	--------	---	---	-----

De verstrekking 520855-520866 kan enkel worden vergoed voor gebruikers behorende tot de doelgroep met specifieke indicaties voorzien in 1.2, b).

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520892	520903	Regelbare basisplaat voor antidecubituszitkussen	Y	87
--------	--------	--	---	----

3.4. Veiligheid

521356	521360	Veiligheidsgordel	Y	30
--------	--------	-------------------	---	----

521371	521382	Zitbroek	Y	69
--------	--------	----------	---	----

De verstrekkingen 521356-521360 en 521371-521382 kunnen enkel worden vergoed voor gebruikers behorende tot de doelgroep met specifieke indicaties voorzien in 1.2, b).

De verstrekkingen 521356-521360 en 521371-521382 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521393	521404	Antikiepsysteem	Y	50
--------	--------	-----------------	---	----

3.5. Besturing/aandrijving

521496	521500	Aanpassing van de hoepel in geval van verminderde grijpfunctie	Y	75
--------	--------	--	---	----

521695	521706	Remverlengers (per paar)	Y	15
--------	--------	--------------------------	---	----

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De manuele actief rolstoel mag gecumuleerd worden met.

- een elektrisch instelbare statafel;
- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.;
- een loophulpmiddel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.;
- een antidecubituszitkussen van subgroep 1, 3 of 4;
- een modulair aanpasbaar rugsysteem.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de manuele actief rolstoel (verstrekking 520074-520085) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele actief rolstoel, maar die kiezen voor een ander type rolstoel, kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van de erkende elektronische rolstoelen of scooters. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel			
521894	521905	Y	1610
- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische scooter			
521916	521920	Y	1610

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele actief rolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

- Lijst 520251-520262 - Manuele actief kinderrolstoel			
522233	522244	Y	1610

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5. of I, 3.3.6. van toepassing.

HOOFDGROEP 2 : Elektronische rolstoelen

Subgroep 1 : 520096-520100 elektronische rolstoel voor gebruik binnenshuis Y 4500

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische binnenrolstoel is bedoeld voor gebruikers die zich hoofdzakelijk met deze rolstoel binnenshuis verplaatsen en die zich niet kunnen verplaatsen met een manuele rolstoel. Het gebruik van de elektronische binnen rolstoel moet de gebruiker, ongeacht zijn beperking in activiteiten, ondersteunen om zo zelfstandig en actief mogelijk te zijn op vlak van o.a. zelfzorg, huishouden en de participatie aan het sociaal leven te ondersteunen. Een langdurig en definitief dagelijks gebruik is noodzakelijk.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische binnen rolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een bewezen en definitieve volledige verplaatsingsstoornis (typering 4). De gebruiker kan niet staan of stappen (typering 4). Een zelfstandige transfer in en uit de rolstoel naar stoel, zetel of bed is ernstig beperkt zonder de hulp van een hulpverlener (minimaal typing 3).

De gebruiker beschikt niet over de kracht, coördinatie of uithouding in de bovenste ledematen om autonoom een manuele rolstoel aan te drijven en te besturen (typering 4). Een besturing van de elektronische rolstoel is daarentegen wel mogelijk. De gebruiker beschikt over voldoende intellectuele en cognitieve vermogens en de uithouding om de rolstoel op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken zowel binnen als buiten.

b) De elektronische binnenrolstoel is ook vergoedbaar voor een gebruiker die voldoet aan de specifieke functionele indicaties van een modulaire manuele rolstoel op voorwaarde dat hij school loopt, beroepsopleiding of herscholing volgt, werkt of een zelfstandige beroepsactiviteit uitvoert. Zonder gebruik van de elektronische rolstoel zijn deze activiteiten niet mogelijk. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

c) Voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese, worden de typeringen voor de verplaatsingsstoornis, het staan of stappen binnenshuis en verplaatsingen buitenshuis zonder rolstoel verlaagd naar minimaal typing 3. Voor die gebruikers moet het bewijs geleverd worden dat zij deze rolstoel effectief kunnen gebruiken.

d) De elektronische binnenrolstoel is ook vergoedbaar voor een gebruiker die bij een vorige aflevering van een elektronische rolstoel een verzekeringstegemoetkoming ontvangen heeft onder de voorwaarden vermeld onder punt b) en waarvoor de hernieuwingstermijn van de vorige rolstoel verstreken is.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische binnenrolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten en/of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetplaat voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De elektronische binnenrolstoel is uitgerust met armsteunen die instelbaar zijn in de hoogte, zodat de armen van de gebruiker adequaat kunnen ondersteund worden. De armsteunen zijn afneembaar of wegklapbaar zodat de begeleider met de gebruiker een begeleide transfer kan uitvoeren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De elektronische binnenrolstoel is minimaal uitgerust met een slappe zit en rug.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische binnenrolstoel wordt aangedreven door twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel is uitgerust met een joystick bedieningseenheid. De rolstoel is uitgerust met een bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst, die de gebruiker moeten toelaten de rolstoel in zijn geheel te bedienen en te besturen. De elektronica moet individueel programmeerbaar zijn in functie van de gebruiker o.a. reactiesnelheid van de joystick, snelheid van de rolstoel, progressieve versnelling. De bedieningseenheid is al dan niet samen met de armsteun wegklapbaar zodat de gebruiker aan een tafel of bureau kan plaatsnemen. Standaard wordt de bedieningseenheid rechts of links geplaatst ter hoogte van de armsteun, zodat de gebruiker deze kan bedienen zittend met de rug tegen de rugleuning en met gesteunde onderarm op de armsteun.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische binnenrolstoel is specifiek ontworpen voor gebruik binnenshuis en zeer beperkt gebruik op verharde ondergrond buitenshuis. Door de aandrijving d.m.v. twee elektromotoren is de rolstoel bijzonder wendbaar. De rolstoel is compact en de draairadius is kleiner dan 100 cm. De elektronische binnenrolstoel is vouwbaar of sterk verkleinbaar zodat de gebruiker de rolstoel op een gemakkelijke manier kan meenemen in de auto.

De snelheid van de elektronische binnenrolstoel is programmeerbaar en regelbaar; minimaal van 0 tot 6 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen binnen. De actieradius of autonomie van de rolstoel bedraagt minimaal 20 km, zodat de gebruiker zich op een continue, veilige en autonome manier kan verplaatsen. De rolstoel is voorzien van een veiligheidsgordel.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische binnenrolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden en met een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel beschikt over een vrijloop, zodat de wagen manueel door een begeleider kan verplaatst worden. De elektronische binnenrolstoel moet worden geleverd met batterijen en lader.

3. Aanpassingen**3.1. Onderste ledematen**

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520671	520682	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230
520715	520726	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar)	Y	1000

De verstrekkingen 520634-520645, 520671-520682, 520715-520726, 522734-522745 en 522756-522760 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520892	520903	Regelbare basisplaat voor antidecubituszitkussen	Y	87
520914	520925	Voorgevormde zit	Y	175

De verstrekkingen 520892-520903 en 520914-520925 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520936	520940	Voorgevormde rug	Y	185
520951	520962	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek tot minimum 30°)	Y	250
521113	521124	Elektrische stafunctie	Y	2200
521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521216	521220	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 48 cm tot en met 52 cm	Y	185
521231	521242	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm tot en met 58 cm	Y	400
521290	521301	Rolstoelwerkblad of halfwerkblad (zonder ingebouwde besturing)	Y	160

3.4. Veiligheid

521371	521382	Zitbroek	Y	69
521415	521426	Stoepklimmer	Y	335

3.5. Besturing/aandrijving

521511	521522	Werkbladbesturing (ingebouwd in werkblad - werkblad inclusief)	Y	1550
521533	521544	Bijkomende externe joystick besturing	Y	595
521555	521566	Kinbesturing	Y	1300
521570	521581	Kinbesturing (elektrisch wegzwenkbaar)	Y	1675
521592	521603	Middenbesturing	Y	496
521614	521625	Vingerbesturing	Y	2100
521636	521640	Hoofdbesturing	Y	2000
521651	521662	Voetbesturing	Y	1500
521673	521684	Forfaitaire vergoeding voor een rolstoelbesturing d.m.v. bijzondere schakelaars op maat van de gebruiker	Y	2000

De verstrekkingen 521511-521522, 521533-521544, 521555-521566, 521570-521581, 521592-521603, 521614-521625, 521636-521640, 521651-521662 en 521673-521684 zijn onderling niet cumuleerbaar.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar mits uitgebreide motivatie aan de hand van het functioneringsrapport.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische binnenrolstoel mag gecumuleerd met :

- een elektrisch instelbare statafel;
- een antidecubituszitkussen van subgroep 1, 3 of 4

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische binnenrolstoel (verstrekking 520096-520100) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de elektronische binnenrolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

- Lijst 520273-520284 - Elektronische binnenrolstoel voor kinderen
522255-522266 - Y 4500

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 2 : 520111-520122 Elektronische rolstoel voor gebruik binnens- en buitenshuis Y 5750

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische binnen/buiten rolstoel is bedoeld voor gebruikers die zich hoofdzakelijk met deze rolstoel binnenshuis maar ook buitenshuis verplaatsen en die zich niet kunnen verplaatsen met een manuele rolstoel. Het gebruik van de elektronische binnen/buiten rolstoel moet de gebruiker, ongeacht zijn beperking in activiteiten, ondersteunen om zo zelfstandig en actief mogelijk te zijn op vlak van o.a. zelfzorg, huishouden en de participatie aan het sociaal leven te ondersteunen. Een langdurig en definitief dagelijks gebruik is noodzakelijk.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische binnen/buiten rolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een bewezen en definitieve volledige verplaatsingsstoornis (typering 4). De gebruiker kan niet staan of stappen (typering 4). Een zelfstandige transfer in en uit de rolstoel naar stoel, zetel of bed is ernstig beperkt zonder de hulp van een hulpverlener (minimaal typing 3).

De gebruiker beschikt niet over de kracht, coördinatie of uithouding in de bovenste ledematen om autonoom een manuele rolstoel aan te drijven en te besturen (typering 4). Een besturing van de elektronische rolstoel is daarentegen wel mogelijk. De gebruiker beschikt over voldoende intellectuele en cognitieve vermogens en de uithouding om de rolstoel op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken zowel binnen als buiten.

b) De elektronische binnen/buiten rolstoel is ook vergoedbaar voor een gebruiker die voldoet aan de specifieke functionele indicaties van een modulaire manuele rolstoel op voorwaarde dat hij school loopt, beroepsopleiding of herscholing volgt, werkt of een zelfstandige beroepsactiviteit uitvoert. Zonder gebruik van de elektronische rolstoel zijn deze activiteiten niet mogelijk. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

c) Voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese, worden de typeringen voor de verplaatsingsstoornis, het staan of stappen binnenshuis en verplaatsingen buitenshuis zonder rolstoel verlaagd naar minimaal typing 3. Voor die gebruikers moet het bewijs geleverd worden dat zij deze rolstoel effectief kunnen gebruiken.

d) De elektronische binnen/buitenrolstoel is ook vergoedbaar voor een gebruiker die bij een vorige aflevering van een elektronische rolstoel een verzekeringstegemoetkoming ontvangen heeft onder de voorwaarden vermeld onder punt b) en waarvoor de hernieuwingstermijn van de vorige rolstoel verstreken is.

Aanpassingen

Een aanpassing van de elektronische binnen/buiten rolstoel met elektrisch verstelbare beensteunen of met een elektrisch kantelbare zit of met een elektrisch in hoek verstelbare rug is enkel toegelaten als de gebruiker slechts beschikt over een gestoorde zithouding (minimaal typing 3), die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Een permanente verandering van de algemene zithouding is medisch noodzakelijk of is aangewezen als preventie van decubitus, wegens het langdurig zitten van de gebruiker in dezelfde houding.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische binnen/buiten rolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten en/of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld of versteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetplaat voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De elektronische binnen/buiten rolstoel is uitgerust met armsteunen die instelbaar zijn in de hoogte, zodat de armen van de gebruiker adequaat kunnen ondersteund worden. De armsteunen zijn afneembaar of wegklapbaar zodat de begeleider met de gebruiker een begeleide transfer kan uitvoeren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

Bij de elektronische binnen/buiten rolstoel moet in functie van de gebruiker de rughoek instelbaar zijn. De zithouding wordt ondersteund d.m.v. een voorgevormde zit en rug.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische binnen/buiten rolstoel wordt aangedreven door één of twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel is uitgerust met een joystick bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst, die de gebruiker moeten toelaten de rolstoel in zijn geheel te bedienen en te besturen. De elektronica moet individueel programmeerbaar zijn in functie van de gebruiker o.a. reactiesnelheid van de joystick, snelheid van de rolstoel, progressieve versnelling. De bedieningseenheid is al dan niet samen met de armsteun wegklapbaar zodat de gebruiker aan een tafel of bureau kan plaatsnemen. Standaard wordt de bedieningseenheid rechts of links geplaatst ter hoogte van de armsteunen, zodat de gebruiker deze kan bedienen zittend met de rug tegen de rugleuning en met gesteunde onderarm op de armsteun.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische binnen/buiten rolstoel is specifiek ontworpen voor gebruik binnenshuis en gebruik op vlakke ondergrond buitenshuis. De snelheid van de elektronische binnen/buiten rolstoel is programmeerbaar en regelbaar; minimaal van 0 tot 6 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen binnen of buiten. De actieradius of autonomie bedraagt minimaal 30 km, zodat de gebruiker zich op een veilige en autonome manier kan verplaatsen binnen een aanzienlijke afstand van de woning of instelling. De rolstoel is voorzien van een veiligheidsgordel.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische binnen/buiten rolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden en met een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel beschikt over een vrijloop, zodat de rolstoel manueel door een begeleider kan verplaatst worden. De rolstoel moet worden uitgevoerd met richtingaanwijzers en voor- en achterverlichting in functie van de zichtbaarheid van de gebruiker in het verkeer, conform de Belgische verkeerswetgeving. De elektronische binnen/buiten rolstoel moet worden geleverd met batterijen en lader.

3. Aanpassingen**3.1. Onderste ledematen**

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520671	520682	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230
520715	520726	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar)	Y	1000

De verstrekkingen 520634-520645, 520671-520682, 520715-520726, 522734-522745 en 522756-522760 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521032	521043	Elektrisch kantelbare zit	Y	950
521054	521065	Elektrisch in hoek verstelbare rug	Y	950
521076	521080	Elektrisch in hoogte verstelbare zit	Y	2200
521113	521124	Elektrische stafunctie	Y	2200

De verstrekkingen 521076-521080 en 521113-521124 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekking 521113-521124 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 520310-520321 (elektrisch instelbare statafel)

521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521216	521220	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 48 cm tot en met 52 cm	Y	185
521231	521242	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm tot en met 58 cm	Y	400
521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad (zonder ingebouwde besturing)	Y	160

3.4. Veiligheid

521371	521382	Zitbroek	Y	69
521415	521426	Stoepklimmer	Y	335

3.5. Besturing/aandrijving

521511	521522	Werkbladbesturing (ingebouwd in werkblad - werkblad inclusief)	Y	1550
521533	521544	Bijkomende externe joystick besturing	Y	595
521555	521566	Kinbesturing	Y	1300
521570	521581	Kinbesturing (elektrisch wegzwenkbaar)	Y	1675
521592	521603	Middenbesturing	Y	496
521614	521625	Vingerbesturing	Y	2100
521636	521640	Hoofdbesturing	Y	2000
521651	521662	Voetbesturing	Y	1500
521673	521684	Forfaitaire vergoeding voor een rolstoelbesturing d.m.v. bijzondere schakelaars op maat van de gebruiker	Y	2000

De verstrekkingen 521511-521522, 521533-521544, 521555-521566, 521570-521581, 521592-521603, 521614-521625, 521636-521640, 521651-521662 en 521673-521684 zijn onderling niet cumuleerbaar.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar mits uitgebreide motivatie aan de hand van het functioneringsrapport.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische binnen/buitenrolstoel mag gecumuleerd worden met :

- een elektrisch instelbare statafel;
- een antidecubituszitkussen van subgroep 1, 3 of 4

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische binnen/buitenrolstoel (verstrekking 520111-520122) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de elektronische binnen/buitenrolstoel, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op :

- Lijst 520295-520306 - Elektronische binnen/buitenrolstoel voor kinderen 522270-522281 - Y 5750

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 3 : 520133-520144 elektronische rolstoel voor gebruik buitenshuis Y 8000

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische buitenrolstoel is bedoeld voor gebruikers die zich hoofdzakelijk met deze rolstoel buitenshuis verplaatsen en die zich niet kunnen verplaatsen met een manuele rolstoel. De rolstoel is dus vooral bedoeld om actief langere en nuttige verplaatsingen buitenshuis mogelijk te maken.

Het gebruik van de elektronische buitenrolstoel moet de gebruiker, ongeacht zijn beperking in activiteiten, ondersteunen om zo zelfstandig en actief mogelijk te zijn op vlak van o.a. zelfzorg, huishouden en de participatie aan het sociaal leven te ondersteunen.

Een langdurig en definitief dagelijks gebruik is noodzakelijk.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische binnen/buiten rolstoel is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een bewezen en definitieve volledige verplaatsingsstoornis (typering 4). De gebruiker kan niet staan of stappen (typering 4). Een zelfstandige transfer in en uit de rolstoel naar stoel, zetel of bed is ernstig beperkt zonder de hulp van een hulpverlener (minimaal typing 3).

De gebruiker beschikt niet over de kracht, coördinatie of uithouding in de bovenste ledematen om autonoom een manuele rolstoel aan te drijven en te besturen (typering 4). Een besturing van de elektronische rolstoel is daarentegen wel mogelijk. De gebruiker beschikt over voldoende intellectuele en cognitieve vermogens en de uithouding om de rolstoel op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken buiten in het verkeer.

Eventueel na aanpassingen aan de zithouding, heeft de gebruiker een voldoende goede zitbalans waardoor verplaatsingen over langere tijd en afstanden zelfstandig mogelijk zijn.

b) De elektronische buitenrolstoel is ook vergoedbaar voor een gebruiker die voldoet aan de specifieke functionele indicaties van een modulaire manuele rolstoel op voorwaarde dat hij school loopt, beroepsopleiding of herscholing volgt, werkt of een zelfstandige beroepsactiviteit uitvoert. Zonder gebruik van de elektronische rolstoel zijn deze activiteiten niet mogelijk. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

c) Voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde arthritis, spondyloarthropathie, juveniele chronische arthritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese, worden de typeringen voor de verplaatsingsstoornis, het staan of stappen binnenshuis en verplaatsingen buitenshuis zonder rolstoel verlaagd naar minimaal typing 3. Voor die gebruikers moet het bewijs geleverd worden dat zij deze rolstoel effectief kunnen gebruiken.

d) De elektronische buitenrolstoel is ook vergoedbaar voor een gebruiker die bij een vorige aflevering van een elektronische rolstoel een verzekeringstegemoetkoming ontvangen heeft onder de voorwaarden vermeld onder punt b) en waarvoor de hernieuwingstermijn van de vorige rolstoel verstreken is.

Aanpassingen

Een aanpassing van de elektronische buiten rolstoel met elektrisch verstelbare beensteunen of met een elektrisch kantelbare zit of met een elektrisch in hoek verstelbare rug is enkel toegelaten als de gebruiker slechts beschikt over een gestoorde zithouding (minimaal typing 3), die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Een permanente verandering van de algemene zithouding is medisch noodzakelijk of is aangewezen als preventie van decubitus, wegens het langdurig zitten van de gebruiker in dezelfde houding.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische buitenrolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten en/of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetplaat voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De elektronische buitenrolstoel is uitgerust met armsteunen die instelbaar zijn in de hoogte, zodat de armen van de gebruiker adequaat kunnen ondersteund worden. De armsteunen zijn afneembaar of wegklapbaar zodat de begeleider met de gebruiker een begeleide transfer kan uitvoeren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

Bij de elektronische buitenrolstoel moet in functie van de gebruiker de rughoek instelbaar zijn. De zithouding wordt ondersteund d.m.v. een voorgevormde zit en rug.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische buitenrolstoel wordt aangedreven door één of twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem. De wijze waarop de rolstoel wordt aangedreven moet toelaten dat de rolstoel op alle terreinen kan rijden.

De rolstoel is uitgerust met een joystick bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst, die de gebruiker moeten toelaten de rolstoel in zijn geheel te bedienen en te besturen. De elektronica moet individueel programmeerbaar zijn in functie van de gebruiker o.a. reactiesnelheid van de joystick, snelheid van de rolstoel, progressieve versnelling. De bedieningseenheid is al dan niet samen met de armsteun wegklapbaar zodat de gebruiker aan een tafel of bureau kan plaatsnemen. Standaard wordt de bedieningseenheid rechts of links geplaatst ter hoogte van de armsteunen, zodat de gebruiker deze kan bedienen zittend met de rug tegen de rugleuning en met gesteunde onderarm op de armsteun.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische buitenrolstoel is specifiek ontworpen voor gebruik buitenshuis. De rolstoel is uitgevoerd met voldoende grote wielen zodat een stoep of hindernis van minimaal 9 cm kan genomen worden. De banden zijn voldoende breed voor gebruik op diverse soorten ondergrond buitenshuis. De rolstoel is minimaal voorzien van vering. De snelheid van de elektronische buitenrolstoel is programmeerbaar en regelbaar; minimaal van 0 tot 6 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen binnen of buiten. De actieradius of autonomie bedraagt minimaal 50 km, zodat de gebruiker zich op een veilige en autonome manier kan verplaatsen binnen een aanzienlijke afstand van de woning of instelling. De rolstoel is voorzien van een veiligheidsgordel.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische buitenrolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden en met een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel beschikt over een vrijloop, zodat de wagen manueel door een begeleider kan verplaatst worden. De rolstoel moet worden uitgevoerd met richtingaanwijzers en voor- en achterverlichting in functie van de zichtbaarheid van de gebruiker in het verkeer, conform de Belgische verkeerswetgeving. De elektronische buitenrolstoel moet worden geleverd met batterijen en lader.

3. Aanpassingen**3.1. Onderste ledematen**

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520671	520682	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230
520715	520726	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar)	Y	1000

De verstrekkingen 520634-520645, 520671-520682, 520715-520726, 522734-522745 en 522756-522760 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521032	521043	Elektrisch kantelbare zit	Y	950
521054	521065	Elektrisch in hoek verstelbare rug	Y	950
521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521216	521220	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 48 cm tot en met 52 cm	Y	185
521231	521242	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm tot en met 58 cm	Y	400

3.4. Veiligheid

521371	521382	Zitbroek	Y	69
--------	--------	----------	---	----

3.5. Besturing/aandrijving

521511	521522	Werkbladbesturing (ingebouwd in werkblad - werkblad inclusief)	Y	1550
521533	521544	Bijkomende externe joystick besturing	Y	595
521555	521566	Kinbesturing	Y	1300
521570	521581	Kinbesturing (elektrisch wegzwenkbaar) .	Y	1675
521592	521603	Middenbesturing	Y	496
521614	521625	Vingerbesturing	Y	2100
521636	521640	Hoofdbesturing	Y	2000
521651	521662	Voetbesturing	Y	1500
521673	521684	Forfaitaire vergoeding voor een rolstoelbesturing d.m.v. bijzondere schakelaars op maat van de gebruiker	Y	2000

De verstrekkingen 521511-521522, 521533-521544, 521555-521566, 521570-521581, 521592-521603, 521614-521625, 521636-521640, 521651-521662 en 521673-521684 zijn onderling niet cumuleerbaar.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar mits uitgebreide motivatie aan de hand van het functioneringsrapport.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische buitenrolstoel mag gecumuleerd worden met :

- een elektrisch instelbare statafel;
- een antidecubtuszitkussen van subgroep 1,3 of 4.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische buitenrolstoel (verstrekking 520133-520144) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

HOOFDGROEP 3 : Elektronische scooters

Subgroep 1 : 520155-520166 elektronische scooter voor gebruik binnens- en buitenshuis Y 2200

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische binnen/buiten scooter is bedoeld voor gebruik hoofdzakelijk over langere afstanden buitenshuis en occasioneel binnenshuis. Deze scooter is bedoeld om door verplaatsing de actieve deelname aan het sociale en familiale leven mogelijk te maken en de zelfstandigheid in het thuismilieu te bewaren. Hij moet toelaten boodschappen te doen.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische binnen/buiten scooter is vergoedbaar voor gebruikers met bewezen en definitieve ernstige letsels aan de onderste ledematen. De verplaatsingsfunctie binnenshuis is beperkt, de gebruiker kan enkel stappen mits het nemen van een steun, met een loophulp of met hulp van zorgverleners (minimaal typering 3).

De gebruiker beschikt niet over de kracht of uithouding om zich met een mechanisch hulpmiddel te verplaatsen buitenshuis over langere afstanden (typering 4).

De gebruiker kan zelfstandig zonder hulp plaatsnemen op de scooter.

De gebruiker heeft hoogstens een licht beperkt gestoorde zitfunctie, zithouding en zitbalans (maximaal typering 1). De functie van de bovenste ledematen is hoogstens licht beperkt (maximaal typering 1). Bij één affunctioneel bovenste lidmaat, is het nog functionele lidmaat niet beperkt (typering 0).

De gebruiker beschikt over voldoende intellectuele, zintuiglijke en cognitieve vermogens om de scooter op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken zowel binnenshuis als buiten op de openbare weg.

Bovendien moet de gebruiker lijden aan een pathologie behorende tot de evolutieve neuromusculaire aandoeningen, evolutieve myopathieën, hersenverlamming, niet-aangeboren hersenletsels, multiple sclerose of chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie). Voor vergelijkbare ernstige aandoeningen die niet onder de voornoemde pathologieën kunnen worden ondergebracht, kan de procedure voorzien onder punt I., 3.3.9 worden gevolgd teneinde een eventuele tegemoetkoming te bekomen.

b) De elektronische binnen/buiten scooter is ook vergoedbaar voor een gebruiker die voldoet aan de specifieke functionele indicaties van een modulaire manuele rolstoel op voorwaarde dat hij school loopt, beroepsopleiding of herscholing volgt, werkt of een zelfstandige beroepsactiviteit uitvoert. Zonder gebruik van de elektronische scooter zijn deze activiteiten niet mogelijk. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische binnen/buiten scooter is uitgerust met een horizontaal plateau dat de voeten ondersteunt en waarop een vormvaste ziteenheid is bevestigd.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De stuurkolom van de elektronische binnen/buiten scooter moet verstelbaar zijn in het horizontale vlak, zodat de gebruiker comfortabel het stuur kan bedienen en een vlotte transfer kan maken op en af de scooter.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De elektronische binnen/buiten scooter is uitgerust met een vormvaste ziteenheid in hoogte instelbaar. De ziteenheid moet uitgevoerd zijn met opklapbare of afneembare armsteunen. Om de gebruiker gemakkelijk en veilig op de scooter te laten plaatsnemen of voor het uitvoeren van een transfer, is de ziteenheid minimaal 180° draaibaar op de bevestigingsas en voorzien van een vergrendelingssysteem.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische binnen/buiten scooter wordt aangedreven door één of twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem en wordt mechanisch bestuurd d.m.v. een stuurkolom. De scooter is uitgerust met een bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst. De bedieningseenheid is bevestigd op of ingebouwd in het stuur. De snelheid van de scooter moet regelbaar zijn in functie van de gebruiker. De elektronische binnen/buiten scooter kan uitgevoerd worden met 3 of met 4 wielen.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische binnen/buiten scooter is specifiek ontworpen voor gebruik binnenshuis en hoofdzakelijk gebruik op vlakke ondergrond buitenshuis. De scooter moet verkleinbaar zijn tot 2 of meer componenten zodat hij meeneembaar is in de koffer van de auto.. De scooter is uitgevoerd met antiekiewielen en met een voor- en achterbescherming of stootrand. De scooter is standaard uitgerust met een boodschappenmandje. De snelheid van de scooter is regelbaar; minimaal van 0 tot 6 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen binnen of buiten. De actieradius of autonomie bedraagt minimaal 15 km, zodat de gebruiker zich op een veilige en autonome manier kan verplaatsen.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische binnen/buiten scooter beschikt over een vrijloop. De scooter moet worden uitgevoerd met richtingaanwijzers en voor- en achterverlichting in functie van de zichtbaarheid van de gebruiker in het verkeer; conform de Belgische verkeerswetgeving. De elektronische binnen/buiten scooter moet geleverd worden met batterijen en lader.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar mits uitgebreide motivatie aan de hand van het functioneringsrapport.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische scooter voor gebruik binnens- en buitenshuis mag gecumuleerd worden met een loophulpmiddel.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische scooter voor gebruik binnens- en buitenshuis (verstrekking 520155-520166) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de scooter is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de elektronische binnen/buiten scooter, maar die kiezen voor een ander type rolstoel, kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van de erkende elektronische rolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I, 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel :
521931-521942 - Y 2200

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een scooter is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 van toepassing.

Subgroep 2 : 520170-520181 elektronische scooter voor gebruik buitenshuis Y 3500

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische buitenscooter is enkel bedoeld voor gebruik over langere afstanden buitenshuis. Deze scooter is bedoeld om door verplaatsing de actieve deelname aan het sociale en familiale leven mogelijk te maken en de zelfstandigheid in het thuismilieu te bewaren. Hij moet toelaten boodschappen te doen.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische buitenscooter is vergoedbaar voor gebruikers met bewezen en definitieve ernstige letsels aan de onderste ledematen. De verplaatsingsfunctie binnenshuis is beperkt, de gebruiker kan enkel stappen mits het nemen van een steun, met een loophulp of met hulp van de begeleider (minimaal typering 3).

De gebruiker beschikt niet over de kracht of uithouding om zich met een mechanisch hulpmiddel te verplaatsen buitenshuis over langere afstanden (typering 4).

De gebruiker kan zelfstandig zonder hulp plaatsnemen op de scooter.

De gebruiker heeft hoogstens een beperkt gestoorde zitfunctie, zithouding en zitbalans (maximaal typering 1). De functie van de bovenste ledematen is hoogstens licht beperkt (maximaal typering 1). Bij één afunctioneel bovenste lidmaat, is het nog functionele lidmaat niet beperkt (typering 0).

De gebruiker beschikt over voldoende intellectuele, zintuiglijke en cognitieve vermogens om de scooter op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken zowel binnenshuis als buiten op de openbare weg.

Bovendien moet de gebruiker lijden aan een pathologie behorende tot de evolutieve neuromusculaire aandoeningen, evolutieve myopathieën, hersenverlamming, niet-aangeboren hersenletsels, multiple sclerose of chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie). Voor vergelijkbare ernstige aandoeningen die niet onder de voornoemde pathologieën kunnen worden ondergebracht, kan de procedure voorzien onder punt I., 3.3.9. worden gevolgd teneinde een eventuele tegemoetkoming te bekomen.

b) De elektronische buitenscooter is ook vergoedbaar voor een gebruiker die voldoet aan de specifieke functionele indicaties van een modulaire manuele rolstoel op voorwaarde dat hij school loopt, beroepsopleiding of herscholing volgt, werkt of een zelfstandige beroepsactiviteit uitvoert. Zonder gebruik van de elektronische scooter zijn deze activiteiten niet mogelijk. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische buitenscooter is uitgerust met een horizontaal plateau dat de voeten ondersteunt en waarop een vormvaste ziteenheid is bevestigd.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De stuurkolom van de elektronische buitenscooter moet verstelbaar zijn in het horizontale vlak, zodat de gebruiker comfortabel het stuur kan bedienen en een vlotte transfer kan maken op en af de scooter.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De elektronische buitenscooter is uitgerust met een vormvaste ziteenheid in hoogte instelbaar. De ziteenheid moet uitgevoerd zijn met opklapbare of afneembare armsteunen. Om de gebruiker gemakkelijk en veilig op de scooter te laten plaatsnemen of voor het uitvoeren van een transfer, is de ziteenheid minimaal 180° draaibaar op de bevestigingsas en voorzien van een vergrendelingssysteem.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische buitenscooter wordt aangedreven door één of twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem en wordt mechanisch bestuurd d.m.v. een stuurkolom. De scooter is uitgerust met een bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst. De bedieningseenheid is bevestigd op of ingebouwd in het stuur. De snelheid van de scooter moet regelbaar zijn in functie van de gebruiker. De elektronische buitenscooter kan uitgevoerd worden met 3 of met 4 wielen.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische buitenscooter is specifiek ontworpen voor gebruik op diverse soorten ondergrond buitenshuis. De scooter moet verkleinbaar zijn, zodat hij meeneembaar is. De bodemvrijheid bedraagt minimaal 10 cm om hindernissen bij de verplaatsingen buitenshuis te overbruggen. De scooter is uitgevoerd met antiekiewielen en met een voor- en achterbescherming of stootrand. De scooter is uitgerust met een stokkenhouder voor de gebruiker die zich verplaatst met krukken.

De scooter is uitgerust met een boodschappenmandje. De snelheid van de scooter is regelbaar; minimaal van 0 tot 12 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen buitenshuis. De actieradius of autonomie bedraagt minimaal 30 km, zodat de gebruiker zich op een veilige en autonome manier kan verplaatsen.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische buitenscooter beschikt over een vrijloop. De rolstoel moet worden uitgevoerd met richtingaanwijzers en voor- en achterverlichting in functie van de zichtbaarheid van de gebruiker in het verkeer; conform de Belgische verkeerswetgeving. De elektronische buitenscooter moet geleverd worden met batterijen en lader.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

- voor gebruikers vanaf hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar mits uitgebreide motivatie aan de hand van het functioneringsrapport.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische scooter voor gebruik buitenshuis mag gecumuleerd worden met een loophulpmiddel.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische scooter voor gebruik buitenshuis (verstrekking 520170-520181) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

De gebruikers die beantwoorden aan de voorwaarden van de elektronische buitenscooter, maar die kiezen voor een ander type rolstoel, kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van de erkende elektronische rolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische rolstoel :
521953-521964 - Y 2200

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;

- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;

- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;

- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een scooter is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5. van toepassing.

2° Doelgroep rechthebbenden tot de 18de verjaardag :

De rechthebbende tot zijn 18de verjaardag wordt in dit punt "het kind" genoemd.

HOOFDGROEP 4 : Manuele kinderrolstoelen

Subgroep 1 : 520192-520203 Standaard duwwandelwagen Y 1050

1. Functionele indicaties voor het kind

1.1. Gebruiksdoel

De standaard duwwandelwagen is bedoeld voor kinderen vanaf hun 3de verjaardag tot hun 18de verjaardag en is noodzakelijk bij elke verplaatsing buitenshuis met het kind.

1.2. Specifieke indicaties

De standaard duwwandelwagen is enkel vergoedbaar voor kinderen met een vertraagde psychomotorische ontwikkeling waardoor de stapfunctie nog niet voldoende is verworven of voor kinderen met een bewezen ernstig verstoorde en definitieve verplaatsingsfunctie (minimaal typering 3).

De verplaatsingsfunctie binnenshuis is matig gestoord (minimaal typering 2). De verplaatsingsfunctie buitenshuis is ernstig gestoord (minimaal typering 3).

Het kind kan buitenshuis onmogelijk over lange afstand verplaatst worden zonder de duwwandelwagen.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De standaard duwwandelwagen is uitgerust met een voetensteun. De voetensteun moet in hoogte instelbaar zijn in functie van de onderbeenlengte van het kind en van de algemene zitpositie.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

Er zijn geen functionele specificaties van de bovenste ledematen voorzien.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De standaard duwwandelwagen is minimaal uitgerust met een slappe zit en een vormvaste rug. De standaard duwwandelwagen moet in verschillende maatvoeringen (zitbreedte, zitdiepte, rughoogte) leverbaar zijn, zodat hij kan aangepast worden aan het kind. Het ruggedeelte is minimaal instelbaar tot 15°. Het zit- en ruggedeelte ondersteunen de volledige lengte van de thorax (tot minimaal schouderhoogte) en geven het kind voldoende zijdelingse steun, stabiliteit en veiligheid. Het zit- en ruggedeelte moet bekleed zijn met een zacht materiaal of uitgerust zijn met beschermkussens. De zijkanten ondersteunen in de volledige lengte van de thorax (tot minimaal schouderhoogte).

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De standaard duwwandelwagen is uitgerust met duwhandvatten of een duwbeugel.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De standaard duwwandelwagen moet vouwbaar of verkleinbaar zijn om een maximale meeneembaarheid te garanderen. De standaard duwwandelwagen is uitgerust met een vierpuntsveiligheidsriem om het kind op een veilige manier te fixeren en met een remsysteem dat door de begeleider kan bediend worden.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De standaard duwwandelwagen heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden. De maximale belastbaarheid (kg) moeten duidelijk vermeld worden in de informatiebrochure.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521172	521183	Abductieklos	Y	62
--------	--------	--------------	---	----

3.4. Veiligheid

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.5. Besturing/aandrijving

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor alle kinderen tot hun achttiende verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De standaard duwwandelwagen mag gecumuleerd worden met :

- een loophulpmiddel;

- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de standaard duwwandelwagen komen kinderen in aanmerking vanaf hun 3^e verjaardag tot hun 18^e verjaardag.

Voor de standaard duwwandelwagen (verstrekking 520192-520203) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Voor de kinderen die beantwoorden aan de voorwaarden van de standaard duwwandelwagen en die opteren voor een ander type rolstoel kan een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijsten van de erkende manuele kinderrolstoelen of elektronische kinderrolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een manuele rolstoel voor kinderen :
521975-521986 - Y 1050

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische kinderrolstoel :
521990-522001- Y 1050

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;

- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;

- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;

- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in de punten I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 2 : 520214-520225 Modulaire duwwandelwagen Y 1750

1. Functionele indicaties voor het kind

1.1. Gebruiksdoel

De modulaire duwwandelwagen is bedoeld voor kinderen vanaf hun 2de verjaardag tot hun 18de verjaardag en is noodzakelijk bij elke verplaatsing buitenshuis met het kind. Deze duwwandelwagen is specifiek uitgerust met een aanpasbaar zitsysteem dat het kind ondersteunt in de zithouding.

1.2. Specifieke indicaties

De modulaire duwwandelwagen is enkel vergoedbaar voor kinderen met een bewezen ernstig verstoorde en definitieve verplaatsingsfunctie (minimaal typering 3).

De verplaatsingsfunctie binnenshuis is ernstig gestoord (minimaal typering 3). De verplaatsingsfunctie buitenshuis is volledig gestoord (typering 4).

Het kind heeft een ernstig gestoorde zitfunctie die moet ondersteund worden via aanpassingen (minimaal typering 3).

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De modulaire duwwandelwagen is uitgerust met een voetensteun. De voetensteun moet mechanisch in hoogte instelbaar zijn en traploos tot horizontaal ingesteld (kniehoek) kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van het kind en van de algemene zitpositie. De hoek van de voetplaat moet instelbaar zijn, zowel plantair als in dorsieflexie over minimaal 10°; dit om een afwijkende stand van het enkelgewricht te kunnen opvangen of te kunnen corrigeren.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

Er zijn geen functionele specificaties voor de bovenste ledematen voorzien.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De modulaire duwwandelwagen is uitgerust met een vormvaste rug en zit. De zijkanten van het zitsysteem zijn vormvast om het kind voldoende zijwaartse steun, stabiliteit en veiligheid aan te bieden. De zijkanten van zit- en ruggedeelte zijn bekleed met een zacht materiaal of zijn uitgerust met beschermkussens. Om de groei van het kind te volgen, moet de zitdiepte (minimaal 5 cm), zitbreedte (minimaal 8 cm) en rughoogte instelbaar zijn. De duwwandelwagen is uitgerust met een verlengd ruggedeelte dat het hoofd ondersteunt of met een afzonderlijke hoofdsteun. Het zitsysteem is in zijn geheel kantelbaar om de zithouding van het kind te kunnen variëren tot minimaal 15°. De rughoek is afzonderlijk verstelbaar door de begeleider tot minimaal 30°.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De modulaire duwwandelwagen is uitgerust met duwhandvatten of een duwbeugel, in de hoogte instelbaar of verstelbaar in functie van de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De modulaire duwwandelwagen moet vouwbaar of verkleinbaar zijn om een maximale meeneembaarheid te garanderen. De modulaire duwwandelwagen is uitgerust met vierpuntsveiligheidsriemen om het kind op een veilige manier te fixeren en is uitgerust met een remsysteem dat door de begeleider kan bediend worden.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De modulaire duwwandelwagen heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden; de voorwielen zijn zwenkbaar. De maximale belastbaarheid (kg) moeten duidelijk vermeld worden in de informatiebrochure.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521290	521301	Rolstoelwerkblad of halfwerkblad	Y	160
521253	521264	Aanpassing van de zitbreedte (meer dan 36 cm) en zitdiepte	Y	360

3.4. Veiligheid

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.5. Besturing/aandrijving

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor alle kinderen tot hun achttiende verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De modulaire duwwandelwagen mag met geen enkel ander mobiliteitshulpmiddel worden gecumuleerd.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de modulaire duwwandelwagen komen kinderen in aanmerking vanaf hun 2e verjaardag tot hun 18e verjaardag.

Voor de modulaire duwwandelwagen (verstrekking 520214-520225) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Voor de kinderen die beantwoorden aan de voorwaarden van de modulaire duwwandelwagen en die opteren voor een ander type rolstoel kan een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijsten van de erkende manuele kinderrolstoelen of elektronische kinderrolstoelen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een manuele standaardrolstoel voor kinderen :

522012-522023 - Y 1000

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een manuele actieve kinderrolstoel

522034-522045 - Y 1610

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een elektronische kinderrolstoel

522056-522060 - Y 1750

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het uitgebreid functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het uitgebreid motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in de punten I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 3 : 520236-520240 Manuele standaardrolstoel voor kinderen Y 1000

1. Functionele indicaties voor het kind

1.1. Gebruiksdoel

De manuele standaardrolstoel voor kinderen vanaf hun 2e verjaardag tot hun 18e verjaardag is bedoeld voor beperkt gebruik per dag. Hij wordt gebruikt om zich beperkt te verplaatsen binnenshuis of buitenshuis. De rolstoel is bedoeld om deel te nemen aan het gezins- en sociale leven.

1.2. Specifieke indicaties

De manuele standaardrolstoel is enkel vergoedbaar voor kinderen vanaf de tweede tot de achttiende verjaardag met ernstig, bewezen en definitieve verplaatsingsproblemen maar met voldoende zitfunctie. Het kind kan zich enkel zelfstandig binnenshuis verplaatsen mits steun (minimaal typering 2) ofwel kan het zich buitenshuis zeer moeilijk over lange afstanden verplaatsen zonder de rolstoel (minimaal typering 3).

Alle aanpassingen aan de rolstoel moeten functioneel noodzakelijk zijn en deze noodzaak dient steeds omstandig gemotiveerd te worden.

Aanpassingen aan de hoepels van de rolstoel zijn enkel mogelijk bij gereduceerde grijpfunctie (minimaal typering 3).

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De manuele standaardrolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door het kind of de begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van het kind en van de algemene zitpositie.

Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetsteun voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De manuele standaardrolstoel is uitgevoerd met armsteunen die door het kind of de begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De armsteunen vormen een steun voor de onderarmen van het kind en zijn uitgevoerd met zijplaten die dienen als bescherming voor de kleren. De armsteunen moeten in de hoogte instelbaar zijn.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De manuele standaardrolstoel is minimaal uitgevoerd met een slappe zit en rug.

De manuele standaardrolstoel moet uitgerust kunnen worden met een uitneembare voorgevormde zit, een uitneembare voorgevormde rug, een verstelbare hoofddeun, rugpeltten, een abductieklos en een veiligheidsgordel. Die aanpassingen zijn niet noodzakelijk producteigen.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De manuele standaardrolstoel kan van het type duwwandelwagen of van het type rolstoel met hoepelaandrijving zijn. Beide types moeten uitgevoerd zijn met in hoogte instelbare duwhandvatten voor de begeleider

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De manuele standaardrolstoel is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is. De rolstoel moet vouwbaar zijn, de voet- of beensteunen zijn afneembaar of wegklapbaar en bij de rolstoel met hoepelaandrijving zijn de achterwielen afneembaar d.m.v. steekassen (quick release systeem).

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De manuele standaardrolstoel heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden; de voorwielen zijn zwenkbaar. De rolstoel is uitgevoerd met een remsysteem op beide achterwielen, dat door het kind of de begeleider bediend kan worden. Trapdoppen of trapbuisen zijn links en/of rechts voorzien; zodat de begeleider de rolstoel gemakkelijker achterwaarts kan kantelen.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520656	520660	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	120
520693	520704	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	135
522771	522782	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	240
522793	522804	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	270

De verstrekkingen 520656-520660, 520693-520704, 522771-522782 en 522793-522804 zijn onderling niet cumuleerbaar.

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520892	520903	Regelbare basisplaat voor antidecubituszitkussen	Y	87
520914	520925	Voorgevormde zit	Y	175

De verstrekkingen 520892-520903 en 520914-520925 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520936	520940	Voorgevormde rug	Y	185
520995	521006	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek)	Y	250
521010	521021	Zithoekverstelling (instelbare zithoek)	Y	122
521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte instelbaar of permanent verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521194	521205	Abductieframe	Y	180
521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad	Y	160

3.4. Veiligheid

521334	521345	Hielsteun of voetriem (per stuk)	Y	11
521356	521360	Veiligheidsgordel	Y	30
521371	521382	Zitbroek	Y	69

De verstrekkingen 521356-521360 en 521371-521382 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521393	521404	Antiekepsysteem	Y	50
--------	--------	-----------------	---	----

3.5. Besturing/aandrijving

521430	521441	Aandrijf- en besturingssysteem “dubbele hoepel”	Y	700
521452	521463	Aandrijf - en besturingssysteem “hefboomsysteem”	Y	1000

De verstrekkingen 521430-521441 en 521452-521463 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521496	521500	Aanpassing van de hoepel in geval van verminderde grijpfunctie	Y	75
521695	521706	Remverlengers (per paar)	Y	15

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor alle kinderen tot hun achttiende verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De manuele standaardrolstoel mag gecumuleerd worden met :

- een loophulpmiddel;
- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2. ».

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de manuele standaardrolstoel komen kinderen in aanmerking vanaf hun 2e verjaardag tot de 18e verjaardag op het moment van de levering.

Voor de manuele standaardrolstoel (verstrekking 520236-520240) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Voor de kinderen die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op :

- Lijst 520030-520041 - manuele modulaire rolstoel voor volwassenen :
522292-522303 - Y 1000
- Lijst 520052-520063 - manuele verzorgingsrolstoel voor volwassenen :
522314-522325 - Y 1000
- Lijst 520074-520085 - manuele actiefrolstoel voor volwassenen :
522336-522340 - Y 1000

De specifieke voorwaarden voor hernieuwingstermijnen, toegelaten cumul en voortijdige hernieuwingen voor de kinderrolstoelen blijven evenwel geldig.

Voor de kinderen die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele standaardrolstoel en die opteren voor een ander type rolstoel kan een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijsten van de elektronische kinderrolstoelen of de elektronische rolstoelen voor volwassenen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor kinderen voor een elektronische rolstoel :
522071-522082 - Y 1000

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

Subgroep 4 : 520251-520262 Manuele actief kinderrolstoel Y 1610

1. Functionele indicaties voor het kind

1.1. Gebruiksdoel

De manuele actief kinderrolstoel voor kinderen vanaf hun 2e verjaardag tot hun 18e verjaardag is bedoeld voor langdurig en definitief dagelijks gebruik.

De rolstoel is aanpasbaar in functie van het kind, afhankelijk van zijn zitfunctie en volgens de aangetoonde noden van het kind met betrekking tot zijn activiteiten.

Aanpassingen ter ondersteuning van de functie van de armen, de benen, de zithouding, de aandrijving en de veiligheid van het kind hebben enkel tot doel verloren gegane of gestoorde functies te ondersteunen of te vervangen.

1.2. Specifieke indicaties

De manuele actief kinderrolstoel is enkel vergoedbaar voor kinderen vanaf de tweede tot de achttiende verjaardag met een bewezen ernstig verstoorde en definitieve verplaatsingsfunctie (minimaal typering 3).

Het kind kan zich enkel zelfstandig binnenshuis verplaatsen mits steun (minimaal typering 3) ofwel kan het zich buitenshuis over lange afstanden onmogelijk verplaatsen zonder de rolstoel (typering 4).

Alle aanpassingen aan de rolstoel moeten functioneel noodzakelijk zijn en deze noodzaak dient steeds omstandig gemotiveerd te worden.

Aanpassingen aan de hoepels van de rolstoel zijn enkel mogelijk bij gereduceerde grijpfunctie (minimaal typering 3).

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De manuele actief kinderrolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of in hoek instelbare voetplaten of eendelige in hoek instelbare voetenplaat of voetbeugel of beensteunen. Deze moeten allen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van het kind en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen of in hoek instelbare voetplaten of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat of voetbeugel moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetsteun voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De manuele actief kinderrolstoel is uitgevoerd met armsteunen of kledingbeschermers. De armsteunen moeten in de hoogte instelbaar zijn.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De manuele actief kinderrolstoel is minimaal uitgerust met een slappe zit- en rugbekleding. De rugbekleding is na-spanbaar.

De zithouding moet instelbaar zijn om de rij-eigenschappen o.a. aandrijving, besturing en manoeuvreerbaarheid van de rolstoel te maximaliseren.

De rolstoel is uitgerust met een horizontale en verticale verstelling van de positie van de as van de achterwielen in functie van de gewenste zithouding van het kind en de balhoofden van de voorwielen zijn daarbij instelbaar. De rolstoel kan ook uitgerust zijn met een zitgedeelte dat afzonderlijk instelbaar is zowel horizontaal als verticaal t.o.v. de wielbasis.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De manuele actief kinderrolstoel van het type rolstoel met hoepelaandrijving. De rolstoel is uitgerust met duwhandvatten of een duwbeugel in de hoogte instelbaar of verstelbaar in functie van de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De manuele actief kinderrolstoel is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is. De rolstoel moet daarom verticaal of horizontaal vouwbaar zijn en de rolstoel is uitgevoerd met achterwielen die afneembaar zijn d.m.v. steekassen (quick release systeem).

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De manuele actief kinderrolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden. De rolstoel is uitgevoerd met een remsysteem op beide aandrijfwielen. De remmen moeten door het kind zelf bediend kunnen worden.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520656	520660	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	120
520693	520704	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	135
522771	522782	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	240
-				
522793	522804	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	270

De verstrekkingen 520656-520660, 520693-520704, 522771-522782 en 522793-522804 zijn onderling niet cumuleerbaar.

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520892	520903	Regelbare basisplaat voor antidecubituszitkussen	Y	87
520914	520925	Voorgevormde zit	Y	175
520936	520940	Voorgevormde rug	Y	185
520995	521006	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek)	Y	250
521010	521021	Zithoekverstelling (instelbare zithoek)	Y	122
521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte instelbaar of permanent verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62

De verstrekkingen 521172-521183 en 521194-521205 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521194	521205	Abductieframe	Y	180
521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad	Y	160

3.4. Veiligheid

521334	521345	Hielsteun of voetriem (per stuk)	Y	11
521356	521360	Veiligheidsgordel	Y	30
521371	521382	Zitbroek	Y	69

De verstrekkingen 521356-521360 en 521371-521382 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521393	521404	Antiepsysteem	Y	50
--------	--------	---------------	---	----

3.5. Besturing/aandrijving

521430	521441	Aandrijf- en besturingssysteem “dubbele hoepel”	Y	700
521452	521463	Aandrijf - en besturingssysteem “hefboomsysteem”	Y	1000

De verstrekkingen 521430-521441 en 521452-521463 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521496	521500	Aanpassing van de hoepel in geval van verminderde grijpfunctie	Y	75
521695	521706	Remverlengers (per paar)	Y	15

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor alle kinderen tot hun achttiende verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De manuele actief kinderrolstoel mag gecumuleerd worden met :

- een loophulpmiddel;
- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.;
- een antidecubituszitkussen van de subgroep 1, 3 of 4;
- een modulair aanpasbaar rugsysteem .

Voor kinderen met een lichaamslengte vanaf 1,50 m mag de manuele actief kinderrolstoel ook gecumuleerd worden met een elektrisch instelbare statafel.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de manuele actief kinderrolstoel komen kinderen in aanmerking vanaf hun 2e verjaardag tot de 18e verjaardag op het moment van de levering.

Voor de manuele actief kinderrolstoel (verstrekking 520251-520262) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Voor de kinderen die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op :

- Lijst 520030-520041 - manuele modulaire rolstoel voor volwassenen
522351-522362 - Y 1610
- Lijst 520052-520063 - manuele verzorgingsrolstoel voor volwassenen
522373-522384 - Y 1610
- Lijst 520074-520085 - manuele actiefrolstoel voor volwassenen
522395-522406 - Y 1610

De specifieke voorwaarden voor hernieuwingstermijnen, toegelaten cumul en voortijdige hernieuwingen voor de kinderrolstoelen blijven evenwel geldig.

Voor de kinderen die beantwoorden aan de voorwaarden van de manuele actief kinderrolstoel en die opteren voor een ander type rolstoel kan een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijsten van de elektronische kinderrolstoelen of de elektronische rolstoelen voor volwassenen. Daartoe moet de aanvraagprocedure beschreven in punt I., 3.3.7. gevolgd worden.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor kinderen voor een elektronische rolstoel
522115-522126 - Y 1610

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 of I, 3.3.6. van toepassing.

HOOFDGROEP 5 : Elektronische kinderrolstoelen

Subgroep 1 : 520273-520284 elektronische kinderrolstoel voor gebruik binnenshuis Y 4500

1. Functionele indicaties voor het kind

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische binnenrolstoel is bedoeld voor kinderen tussen de tweede en achttiende verjaardag die zich hoofdzakelijk met deze rolstoel binnenshuis verplaatsen en die zich niet kunnen verplaatsen met een manuele rolstoel.

Het gebruik van de elektronische binnenrolstoel moet het kind, ongeacht zijn beperking in activiteiten, ondersteunen om zo zelfstandig en actief mogelijk te zijn.

Een langdurig en definitief dagelijks gebruik is noodzakelijk.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische binnenrolstoel is enkel vergoedbaar voor kinderen met een volledige bewezen en definitieve verplaatsingsstoornis (typering 4). Het kind kan niet stappen (typering 4).

Het kind beschikt niet over de kracht, coördinatie of uithouding in de bovenste ledematen om autonoom een manuele rolstoel aan te drijven en te besturen (typering 4). Een besturing van de elektronische rolstoel is daarentegen wel mogelijk.

Het kind beschikt over voldoende intellectuele, zintuiglijke en cognitieve vermogens en de uithouding om de rolstoel op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken.

De elektronische binnenrolstoel is ook vergoedbaar voor een kind met een definitieve verplaatsingsstoornis (minimaal typering 3) dat niet kan stappen over langere afstanden (minimaal typering 3) en op voorwaarde dat het school loopt of een beroepsopleiding volgt en dat zonder gebruik van de elektronische rolstoel deze activiteiten niet mogelijk zijn. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

b) De elektronische binnenrolstoel is ook vergoedbaar voor een kind die bij een vorige aflevering van een elektronische rolstoel een verzekeringstegemoetkoming ontvangen heeft onder de voorwaarden vermeld onder punt a), vierde lid, en waarvoor de hernieuwingstermijn van de vorige rolstoel verstreken is.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische binnenrolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door het kind of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten en/of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van het kind en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetplaat voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De elektronische binnenrolstoel is uitgerust met armsteunen die instelbaar zijn in de hoogte, zodat de armen van het kind adequaat kunnen ondersteund worden. De armsteunen zijn afneembaar of wegklapbaar zodat de verzorger met het kind een begeleide transfer kan uitvoeren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De elektronische binnenrolstoel is minimaal uitgerust met een slappe zit en rug.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische binnenrolstoel wordt aangedreven door twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel is uitgerust met een joystick bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst, die het kind moeten toelaten de rolstoel in zijn geheel te bedienen en te besturen. De elektronica moet individueel programmeerbaar zijn in functie van het kind o.a. reactiesnelheid van de joystick, snelheid van de rolstoel, progressieve versnelling. De bedieningseenheid is al dan niet samen met de armsteun wegklapbaar zodat het kind aan een tafel of bureau kan plaatsnemen. Standaard wordt de bedieningseenheid rechts of links geplaatst ter hoogte van de armsteunen, zodat het kind deze kan bedienen zittend met de rug tegen de rugleuning en met gesteunde onderarm op de armsteun. De rolstoel moet uitgevoerd zijn met duwhandvatten voor de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische binnenrolstoel is specifiek ontworpen voor gebruik binnenshuis en zeer beperkt gebruik op een verharde ondergrond buitenshuis. Door de aandrijving d.m.v. twee elektromotoren is de rolstoel bijzonder wendbaar. De rolstoel is compact en de draairadius is kleiner dan 100 cm . De elektronisch binnenrolstoel is vouwbaar of sterk verkleinbaar zodat de rolstoel op een makkelijke manier kan meegenomen worden in de auto. De snelheid van de elektronische binnenrolstoel is programmeerbaar en regelbaar; minimaal van 0 tot 6 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen binnen. De actieradius of autonomie van de rolstoel bedraagt minimaal 20 km, zodat het kind zich op een continue, veilige en autonome manier kan verplaatsen. De rolstoel is voorzien van een veiligheidsgordel.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische binnenrolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden en met een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel beschikt over een vrijloop, zodat de wagen manueel door een begeleider kan verplaatst worden. De elektronische binnen rolstoel moet worden geleverd met batterijen en lader.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520656	520660	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	120
520693	520704	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	135
522771	522782	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	240
522793	522804	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	270
520730	520741	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar) .	Y	1100

De verstrekkingen 520656-520660, 520693-520704, 520730-520741, 522771-522782 en 522793-522804 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520914	520925	Voorgevormde zit	Y	175
520936	520940	Voorgevormde rug	Y	185
520995	521006	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek)	Y	250
521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte instelbaar of permanent verstelbaar en in hoek kantelbaar)	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521290	521301	Rolstoelwerkblad of halfwerkblad (zonder ingebouwde besturing)	Y	160

3.4. Veiligheid

521371	521382	Zitbroek	Y	69
521415	521426	Stoepklimmer	Y	335

3.5. Besturing/aandrijving

521511	521522	Werkbladbesturing (ingebouwd in werkblad - werkblad inclusief)	Y	1550
521533	521544	Bijkomende externe joystick besturing	Y	595
521555	521566	Kinbesturing	Y	1300
521570	521581	Kinbesturing (elektrisch wegzwenkbaar) .	Y	1675
521592	521603	Middenbesturing	Y	496
521614	521625	Vingerbesturing	Y	2100
521636	521640	Hoofdbesturing	Y	2000
521651	521662	Voetbesturing	Y	1500
521673	521684	Forfaitaire vergoeding voor een rolstoelbesturing d.m.v. bijzondere schakelaars op maat van het kind	Y	2000

De verstrekkingen 521511-521522, 521533-521544, 521555-521566, 521570-521581, 521592-521603, 521614-521625, 521636-521640, 521651-521662 en 521673-521684 zijn onderling niet cumuleerbaar.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor alle kinderen tot hun achttiende verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische binnenrolstoel voor kinderen mag gecumuleerd met :

- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.;
- een antidecubituszitkussen van subgroep 1, 3 of 4.

Voor kinderen met een lichaamslengte vanaf 1,50 m mag de elektronische binnenrolstoel ook gecumuleerd worden met een elektrisch instelbare statafel.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische binnenrolstoel (verstrekking 520273-520284) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Voor de kinderen die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op :

- Lijst 520096-520100 - elektronische binnenrolstoel voor volwassenen
522410-522421 - Y 4500
- Lijst 520111-520122 - elektronische binnen-/buitenrolstoel voor volwassenen
522432-522443 - Y 5750
- Lijst 520133-520144 - elektronische buitenrolstoel voor volwassenen
522454-522465 - Y 8000

De specifieke voorwaarden voor hernieuwingstermijnen, toegelaten cumul en voortijdige hernieuwing voor de kinderrolstoelen blijven evenwel geldig.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5 of I, 3.3.6 van toepassing.

Subgroep 2 : 520295-520306 elektronische kinderrolstoel voor gebruik binnens- en buitenshuis Y 6000

1. Functionele indicaties voor het kind

1.1. Gebruiksdoel

De elektronische binnen/buiten kinderrolstoel is bedoeld voor kinderen tussen de tweede en achttiende verjaardag die zich hoofdzakelijk met deze rolstoel binnenshuis maar ook buitenshuis verplaatsen en die zich niet kunnen verplaatsen met een manuele rolstoel.

Het gebruik van de elektronische binnen-/buitenrolstoel moet het kind, ongeacht zijn beperking in activiteiten, ondersteunen om zo zelfstandig en actief mogelijk te zijn

Een langdurig en definitief dagelijks gebruik is noodzakelijk.

1.2. Specifieke indicaties

a) De elektronische binnen/buiten kinderrolstoel is enkel vergoedbaar voor kinderen met een volledige bewezen en definitieve verplaatsingsstoornis (typering 4). Het kind kan niet stappen (typering 4).

Het kind beschikt niet over de kracht, coördinatie of uithouding in de bovenste ledematen om autonoom een manuele rolstoel aan te drijven en te besturen (typering 4). Een besturing van de elektronische rolstoel is daarentegen wel mogelijk.

Het kind beschikt over voldoende intellectuele, zintuiglijke en cognitieve vermogens en de uithouding om de rolstoel op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken.

De elektronische binnen/buiten rolstoel is ook vergoedbaar voor een kind met een definitieve verplaatsingsstoornis (minimaal typing 3) dat niet kan stappen over langere afstanden (minimaal typing 3) en op voorwaarde dat het school loopt of een beroepsopleiding volgt en dat zonder gebruik van de elektronische rolstoel deze activiteiten niet mogelijk zijn. Dit moet blijken uit het multidisciplinair adviesrapport.

b) De elektronische binnen/buiten rolstoel is ook vergoedbaar voor een kind die bij een vorige aflevering van een elektronische rolstoel een verzekeringstegemoetkoming ontvangen heeft onder de voorwaarden vermeld onder punt a), vierde lid, en waarvoor de hernieuwingstermijn van de vorige rolstoel verstreken is.

Aanpassingen

Een aanpassing van de elektronische binnen/buiten rolstoel met elektrisch verstelbare beensteunen of met een elektrisch kantelbare zit of met een elektrisch in hoek verstelbare rug is enkel toegelaten als het kind slechts beschikt over een verstoorde zithouding (minimaal typing 3), die moet ondersteund worden via de specifieke instelbaarheid van de rolstoel. Een permanente verandering van de algemene zithouding is medisch noodzakelijk of is aangewezen als preventie van decubitus, wegens het langdurig zitten van het kind in dezelfde houding of om noodzakelijke houdingsveranderingen in functie van de activiteiten mogelijk te maken.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De elektronische binnen/buiten rolstoel is uitgevoerd met voetsteunen of beensteunen die door het kind of begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om het opstaan en zitten en/of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Voetsteunen of beensteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van het kind en van de algemene zitpositie. Indien uitgevoerd met voetsteunen moet een kuitband of een hielsteun of alternatief systeem op elke voetsteun voorzien zijn. Indien uitgevoerd met beensteunen moet elke beensteun voorzien zijn van een kuitsteun.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De elektronische binnen/buiten rolstoel is uitgerust met armsteunen die instelbaar zijn in de hoogte, zodat de armen van het kind adequaat kunnen ondersteund worden. De armsteunen zijn afneembaar of wegklapbaar zodat de begeleider met het kind een begeleide transfer kan uitvoeren.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

Bij de elektronische binnen/buiten rolstoel moet in functie van het kind de rughoek instelbaar zijn. De zithouding wordt ondersteund d.m.v. een voorgevormde zit en rug.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De elektronische binnen/buiten rolstoel wordt aangedreven door één of twee elektromotoren, voorzien van een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel is uitgerust met een joystick bedieningseenheid, waarop de bedieningsknoppen zijn geplaatst, die het kind moeten toelaten de rolstoel in zijn geheel te bedienen en te besturen. De elektronica moet individueel programmeerbaar zijn in functie van het kind o.a. reactiesnelheid van de joystick, snelheid van de rolstoel, progressieve versnelling. De bedieningseenheid is al dan niet samen met de armsteun wegklapbaar zodat het kind aan een tafel of bureau kan plaatsnemen. Standaard wordt de bedieningseenheid rechts of links geplaatst ter hoogte van de armsteunen, het kind deze kan bedienen zittend met de rug tegen de rugleuning en met gesteunde onderarm op de armsteun.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De elektronische binnen/buiten rolstoel is specifiek ontworpen voor gebruik binnenshuis en gebruik op vlakke ondergrond buitenshuis. De snelheid van de rolstoel is programmeerbaar en regelbaar; minimaal van 0 tot 6 km per uur, zodat de snelheid kan aangepast worden voor verplaatsingen binnen of buiten. De actieradius of autonomie bedraagt minimaal 30 km, zodat het kind zich op een veilige en autonome manier kan verplaatsen binnen een aanzienlijke afstand van de woning of instelling. De rolstoel is voorzien van een veiligheidsgordel.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De elektronische binnen/buiten rolstoel is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden en met een elektromagnetisch remsysteem. De rolstoel beschikt over een vrijloop, zodat de wagen manueel door een begeleider kan verplaatst worden. De rolstoel moet worden uitgevoerd met richtingaanwijzers en voor- en achterverlichting in functie van de zichtbaarheid van het kind in het verkeer, conform de Belgische verkeerswetgeving. De rolstoel wordt standaard geleverd met batterijen en lader.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520656	520660	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	120
520693	520704	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun) .	Y	135
522771	522782	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	240
522793	522804	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	270
520730	520741	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar)	Y	1100

De verstrekkingen 520656-520660, 520693-520704, 520730-520741, 522771-522782 en 522793-522804 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521032	521043	Elektrisch kantelbare zit	Y	950
521054	521065	Elektrisch in hoek verstelbare rug	Y	950
521076	521080	Elektrisch in hoogte verstelbare zit	Y	2200
521091	521102	Elektrisch in hoogte en tot aan de vloer verstelbare zit	Y	2200

De verstrekkingen 521076-521080 en 521091-521102 zijn onderling niet cumuleerbaar.

521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte instelbaar of permanent verstelbaar en in hoek kantelbaar) .	Y	150
521150	521161	Rugpelotten (per stuk) . .	Y	81
521172	521183	Abductieklos	Y	62
521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad (zonder ingebouwde besturing)	Y	160

3.4. Veiligheid					
521371	521382	Zitbroek		Y	69
521415	521426	Stoepklimmer		Y	335
3.5. Besturing/aandrijving					
521511	521522	Werkbladbesturing (ingebouwd in werkblad - werkblad inclusief) .		Y	1550
521533	521544	Bijkomende externe joystick besturing		Y	595
521555	521566	Kinbesturing		Y	1300
521570	521581	Kinbesturing (elektrisch wegzwenkbaar)		Y	1675
521592	521603	Middenbesturing		Y	496
521614	521625	Vingerbesturing		Y	2100
521636	521640	Hoofdbesturing		Y	2000
521651	521662	Voetbesturing		Y	1500
521673	521684	Forfaitaire vergoeding voor een rolstoelbesturing d.m.v. bijzondere schakelaars op maat van het kind		Y	2000

De verstrekkingen 521511-521522, 521533-521544, 521555-521566, 521570-521581, 521592-521603, 521614-521625, 521636-521640, 521651-521662 en 521673-521684 zijn onderling niet cumuleerbaar.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor alle kinderen tot hun achttiende verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De elektronische binnen/buiten kinderrolstoel voor kinderen mag gecumuleerd worden met :

- een orthopedische driewiel fiets. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.;
- een antidecubituszittkussen van subgroep 1, 3 of 4. .

Voor kinderen met een lichaamslengte vanaf 1,50 m mag de elektronische binnen-/buitenrolstoel ook gecumuleerd worden met een elektrisch instelbare statafel.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektronische binnen/buiten kinderrolstoel (verstrekking 520295-520306) en de gevraagde individuele aanpassingen kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Voor de kinderen die voldoen aan de functionele indicaties van de kinderrolstoelen, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van meer dan 36 cm noodzakelijk is, kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden, op voorwaarde dat de rolstoel opgenomen is op :

- Lijst 520096-520100 - elektronische binnenrolstoel voor volwassenen
522410-522421 - Y 4500

- Lijst 520111-520122 - elektronische binnen-/buitenrolstoel voor volwassenen
522432-522443 - Y 5750

- Lijst 520133-520144 - elektronische buitenrolstoel voor volwassenen
522454-522465 - Y 8000

De specifieke voorwaarden voor hernieuwingstermijnen, toegelaten cumul en vroegtijdige nieuwe verstrekkingen voor de kinderrolstoelen blijven evenwel geldig.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend verstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in de punten I, 3.3.5 of I, 3.3.6 van toepassing.

3° Doelgroep rechthebbenden bedoeld onder 1° en 2° :

De rechthebbende wordt in dit punt "de gebruiker" genoemd.

HOOFDGROEP 6 : Stasystemen

Subgroep 1 : 520310-520321 Elektrisch instelbare statafel Y 2250

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

Gebruiksdoel

Een elektrisch instelbare statafel is bedoeld voor gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag of met een lichaamslengte vanaf 1,50 m. Een elektrisch instelbare statafel ondersteunt de gebruiker op een stabiele en veilige manier tijdens het staan. Een elektrisch instelbare statafel is bedoeld voor dagelijks gebruik thuis.

1.2. Specifieke indicaties

De functie van de onderste ledematen is volledig gestoord (typering 4). De gebruiker kan niet zelfstandig staan en stappen en hij verplaatst zich continu met een rolstoel.

Een elektrisch instelbare statafel is om medische redenen een noodzaak. Een elektrisch instelbare statafel heeft als doel om de problemen, die ontstaan door langdurig zitten, te verbeteren. Contracturen bij de gebruiker kunnen worden tegengegaan. Het evenwichtsgevoel kan geoefend worden of de fysiologische lichaamsfuncties van de gebruiker kunnen gestimuleerd worden : bijv. het stimuleren van de bloedsomloop, het bevorderen van de spijsvertering en de nierfunctie of het vergemakkelijken van de ademhaling. Door de belasting van het skelet kan bovendien osteoporose worden tegengegaan. De noodzaak moet blijken uit het medisch voorschrift.

2. Functionele specificaties van de elektrisch instelbare statafel

Een elektrisch instelbare statafel moet individueel aanpasbaar zijn en moet de gebruiker maximale ondersteuning bieden tijdens het staan, door het lichaam op vele plaatsen te fixeren met steunen.

De elektrisch instelbare statafel moet daarom uitgevoerd zijn met de volgende onderdelen :

- een werkblad en een thoraxsteun, in hoogte en diepte instelbaar;
- een heupgordel of bekkengordel in hoogte en diepte instelbaar;
- een ééndelige of tweedelige kniesteun, in diepte en hoogte instelbaar. De steun verhindert adductie of abductie stand van de heupen.
- voetsteun, in breedte en diepte instelbaar.

De elektrisch instelbare statafel beschikt over een elektrische heflift zodat de gebruiker helemaal zelfstandig of met minimale eigen krachtsinspanning tot stand kan komen.

De elektrisch instelbare statafel is uitgevoerd met een nagenoeg drempelloze opstap om bij de gebruiker het zelfstandig opstaan uit de rolstoel te bevorderen.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor de gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag of met een lichaamslengte vanaf 1,50 m wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 10 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De elektrisch instelbare statafel mag gecumuleerd worden met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder :

punt 1° : manuele modulaire rolstoel, manuele actief rolstoel of elektronische rolstoel.

punt 2° : manuele actief kinderrolstoel of elektronische kinderrolstoel voor kinderen met een lichaamslengte vanaf 1,50 m

De elektrisch instelbare statafel is niet cumuleerbaar met de verstrekking 521113-521124 (elektrische stafunctie)

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de elektrisch instelbare statafel (verstrekking 520310-520321) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de statafel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

Elektrisch instelbare statafels kunnen enkel verstrekt worden in de thuissituatie. Elektrisch instelbare statafels kunnen niet verstrekt worden in een verzorgingsinrichting.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld,
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker :
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

Subgroep 2 : 520332-520343 Rolstoel met mechanische sta-functie Y 3650

520354-520365 Rolstoel met elektrische sta-functie Y 3900

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

De rolstoel met sta-functie is bedoeld voor actieve en zelfstandige rolstoelgebruikers vanaf hun 15e verjaardag. Deze rolstoel moet veelzijdige, autonome verplaatsingen zowel binnens- als buitenshuis toelaten. De rolstoel moet makkelijk meeneembaar.

De sta-functie is noodzakelijk om de gebruiker toe te laten zelfstandig het huishouden te doen of een beroepsactiviteit uit te oefenen of een beroepsopleiding te volgen of naar school te gaan. Deze rolstoel wordt dagelijks langdurig gebruikt. De rolstoel met sta-functie is uitgerust met een mechanisch of elektrisch liftsysteem die de gebruiker van zit-positie tot sta-positie kan brengen in de rolstoel met als doel deze gebruiker meer reikbereik te verschaffen in de thuissituatie of in de werksituatie o.a. het bereiken van hoger gelegen kasten of leggers.

1.2. Specifieke indicaties

De rolstoel met sta-functie is enkel vergoedbaar voor gebruikers met een volledige bewezen en definitieve verplaatsingsstoornis (typering 4) zowel binnen- als buitenshuis. De gebruiker kan niet staan of stappen.

Er is een ongestoorde (typering 0) oriëntatie in tijd en ruimte, cognitieve functies, gedrag en zintuigfunctie. De gebruiker heeft een actief rijgedrag.

Hij beschikt over voldoende kracht, coördinatie en uithouding in de bovenste ledematen om actief en autonoom de rolstoel aan te drijven en te besturen (maximaal typing 2).

2. Functionele specificaties van de rolstoel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

De rolstoel met sta-functie is uitgevoerd met voetsteunen. De voetsteunen moeten individueel ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

De rolstoel met sta-functie is uitgevoerd met armsteunen of kledingbeschermers.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

De rolstoel met sta-functie is uitgerust met een mechanisch of elektrisch liftsysteem. De rolstoel is uitgerust met een instelbare kniesteun en met een thoraxsteun of -gordel.

De rolstoel met sta-functie is minimaal uitgerust met een slappe zit- en rug. De rugbekleding is na-spanbaar.

De zithouding moet instelbaar zijn om de rij-eigenschappen o.a. aandrijving, besturing en manoeuvreerbaarheid van de rolstoel te maximaliseren. De rolstoel is uitgerust met een horizontale en verticale verstelling van de positie van de as van de achterwielen in functie van de gewenste zithouding van de gebruiker en de balhoofden van de voorwielen zijn daarbij instelbaar.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

De rolstoel met sta-functie is van het type rolstoel met hoepelaandrijving.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

De rolstoel met sta-functie is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is. De rolstoel moet vouwbaar zijn of de rugleuning moet neerklapbaar of afneembaar zijn. De sta-rolstoel is uitgevoerd met achterwielen die afneembaar zijn d.m.v. steekassen (quick release systeem).

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

De rolstoel met sta-functie is uitgevoerd met voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden. De voorwielen zijn zwenkbaar. De rolstoel is standaard uitgevoerd met een remsysteem op beide aandrijfwielen. De remmen moeten door de gebruiker zelf bediend kunnen worden.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 65e verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65e verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

Voor de hernieuwing van een starolstoel is steeds een motivatie aan de hand van het functioneringsrapport vereist.

4.2. Toegelaten cumul

De rolstoel met sta-functie mag enkel gecumuleerd worden met een antidecubituszitkussen van subgroep 1, 3 of 4.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de rolstoel met mechanische sta-functie (verstrekking 520332-520343) of elektrische sta-functie (verstrekking 520354-520365) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de rolstoel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het functioneringsrapport multidisciplinair opgesteld,
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker :
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.

HOOFDGROEP 7 : Orthopedische driewiel fietsen**Subgroep 1 : 520376-520380 Orthopedische driewiel fiets voor gebruikers met tussenbeenlengte tot en met 70 cm Y 975****520391-520402 Orthopedische driewiel fiets voor gebruikers met tussenbeenlengte van meer dan 70 cm Y 1125****1. Functionele indicaties voor de gebruiker**

1.1. Gebruiksdoel

De orthopedische driewiel fiets is bedoeld voor verplaatsingen buitenshuis en is bestemd voor gebruikers vanaf 3 jaar met duidelijke mobiliteitsproblemen, waardoor zij zich enkel kunnen voortbewegen over een lange afstand bij middel van de orthopedische driewiel fiets.

1.2. Specifieke indicaties

De gebruiker heeft een gestoord evenwicht of gestoorde zithouding (minimaal typering 2) of heeft nood aan een orthopedische driewiel fiets in functie van de stoornissen van de onderste of bovenste ledematen (minimaal typering 2). De bijkomende aanpassingen moeten gerechtvaardigd worden door de stoornissen van de onderste en bovenste ledematen en van de zithouding.
De gebruiker beschikt over voldoende intellectuele, zintuiglijke en cognitieve vermogens om de orthopedische driewiel fiets op een veilige en oordeelkundige wijze te gebruiken zowel binnenshuis als buiten op de openbare weg.

2. Functionele specificaties van de rolstoel

De orthopedische driewiel fiets moet voorzien zijn van een mechanisch aandrijfsysteem. Indien voorzien met ketting of met riem, dan moet de spanning van de ketting of van de riem regelbaar zijn.
De orthopedische driewiel fiets is uitgerust met twee wielen vooraan ofwel achteraan. Het tweede achterwiel loopt vrij of de as is voorzien van een differentieel.
De orthopedische driewiel fiets moet voorzien zijn van pedalen, een bagagedrager en van een verstelbaar stuur en zit.
De orthopedische driewiel fiets is standaard uitgevoerd ofwel met een vast tandwiel ofwel met een versnellingsapparaat.
De orthopedische driewiel fiets moet voldoen aan de voorwaarden van de Belgische verkeerswetgeving.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520774	520785	Voetfixatiesysteem (per stuk)	Y	11
520796	520800	Voetplaat (per stuk)	Y	33
520811	520822	Enkel-voetspalk (per stuk) .	Y	345
520833	520844	Aanpassing van de lengte van de pedaalkruk	Y	20

3.2. Bovenste ledematen

520870	520881	Aangepast stuur	Y	53
--------	--------	-----------------	---	----

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521312	521323	Lendensteun	Y	143
--------	--------	-------------	---	-----

3.4. Veiligheid

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.5. Besturing/aandrijving

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 18e verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 18e verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 8 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

De orthopedische driewiel fiets mag gecumuleerd worden met :

- een loophulpmiddel;
- Voor de gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 1° :
 - Manuele standaardrolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.;
 - Manuele modulaire rolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.;
 - Manuele actief rolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3;
- Voor de gebruikers tot hun achttiende verjaardag met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 2° :
 - Standaardduwwandelwagen. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.
 - Manuele standaardrolstoel voor kinderen. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.
 - Manuele actief kinderrolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.
 - Elektronische kinderrolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor de orthopedische driewiel fiets (verstrekking 520376-520380 of 520391-520402) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat de orthopedische driewiel fiets is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

4.4. Aanvraag

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.1.

HOOFDGROEP 8 : Loophulpmiddelen

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

Een loophulpmiddel ondersteunt de gebruiker op een stabiele en veilige manier tijdens het staan of stappen. Een loophulpmiddel is bedoeld voor frequent dagelijks gebruik en wordt gebruikt om zich beperkt te verplaatsen binnenshuis of buitenshuis. Het loophulpmiddel is bestemd voor gebruikers vanaf 3 jaar.

1.2. Specifieke indicaties

De gebruiker kan niet zelfstandig of veilig staan of stappen binnenshuis. Hij kan zich enkel zelfstandig binnenshuis verplaatsen mits steun (minimaal typering 2) ofwel kan hij zich buitenshuis moeilijk verplaatsen zonder het loophulpmiddel (minimaal typering 2). De gebruiker heeft nood aan een stabiele en veilige steun bij het staan of stappen.

2. Functionele specificaties van het loophulpmiddel

Subgroep 1 : 520413-520424 Loophulpmiddel met 4 vaste steunen Y 90

Loophulpmiddel met vaste steunen (zonder wielen) bedoeld voor verplaatsingen binnenshuis. Het loophulpmiddel is uitgevoerd met handgrepen. De steunen of de handgriephoogte van het loophulpmiddel moeten in hoogte instelbaar of verstelbaar zijn, zodat de gebruiker maximaal kan steunen op het loophulpmiddel. Het gewicht van het loophulpmiddel is minimaal zodat de gebruiker met zo weinig mogelijk kracht het hulpmiddel kan verplaatsen of meenemen. Tijdens het stappen of naar voren bewegen van de benen dient het looprek stabiel te staan op de grond. Het looprek wordt door de gebruiker verplaatst door middel van opheffen en neerzetten.

Subgroep 2 : 520435-520446 Loophulpmiddel met 2 vaste steunen en 2 wielen zonder zit Y 108

Loophulpmiddel - type rollator - met 2 wielen vooraan en met 2 vaste steunen achteraan, uitgevoerd zonder zit. Het loophulpmiddel is bedoeld voor verplaatsingen binnenshuis. Het loophulpmiddel is uitgevoerd met handgrepen. De steunen of de handgriephoogte van het loophulpmiddel moeten in hoogte instelbaar of verstelbaar zijn, zodat de gebruiker maximaal kan steunen op het loophulpmiddel. Het gewicht van het loophulpmiddel is minimaal zodat de gebruiker met zo weinig mogelijk kracht het hulpmiddel kan verplaatsen of meenemen. Tijdens het stappen of naar voor bewegen van de benen dient het looprek stabiel te staan op de grond; hiervoor zorgen de vaste steunen. Door middel van de voorwielen en door het opheffen van de vaste steunen van de grond, kan de gebruiker het loopmiddel over de vloer verrijden.

Subgroep 3 : 520450-520461 Loophulpmiddel met 2 vaste steunen en 2 wielen met zit Y 145

Loophulpmiddel - type rollator - met 2 wielen vooraan en met 2 vaste steunen achteraan, uitgevoerd met zit. Het loophulpmiddel is bedoeld voor verplaatsingen binnenshuis. Het loophulpmiddel is uitgevoerd met handgrepen. De steunen of de handgriephoogte van het loophulpmiddel moeten in hoogte instelbaar of verstelbaar zijn, zodat de gebruiker maximaal kan steunen op het loophulpmiddel. Het gewicht van het loophulpmiddel is minimaal zodat de gebruiker met zo weinig mogelijk kracht het hulpmiddel kan verplaatsen of meenemen. Tijdens het stappen of naar voor bewegen van de benen dient het looprek stabiel te staan op de grond; hiervoor zorgen de vaste steunen. Door middel van de voorwielen en door het opheffen van de vaste steunen van de grond, kan de gebruiker het loopmiddel over de vloer verrijden.

Subgroep 4 : 520472-520483 Loophulpmiddel met 3 of 4 wielen Y 155

Loophulpmiddel - type rollator - met minimaal 3 wielen uitgevoerd met of zonder zit, bedoeld voor verplaatsingen binnenshuis of buitenshuis. Het loophulpmiddel is uitgevoerd met handgrepen. De steunen of de handgriephoogte van het loophulpmiddel moeten in hoogte instelbaar of verstelbaar zijn, zodat de gebruiker maximaal kan steunen op het loophulpmiddel. Het gewicht van het loophulpmiddel is minimaal zodat de gebruiker met zo weinig mogelijk kracht het hulpmiddel kan verplaatsen of meenemen. Het loophulpmiddel moet beschikken over een remsysteem. De gebruiker moet het remsysteem kunnen bedienen terwijl hij met beide handen op het loophulpmiddel steunt tijdens de verplaatsing. Tijdens het stappen of naar voor bewegen van de benen dient het looprek stabiel te staan op de grond. Het loophulpmiddel is door middel van de uitvoering met wielen over de vloer verrijdbaar. Indien uitgevoerd met een zitje moet het hulpmiddel beschikken over een parkeerrem in functie van de veiligheid van de gebruiker. Bij verplaatsingen buitenshuis moet de gebruiker kleine hindernissen en niveaunderschillen kunnen overbruggen b.v. drempels of stoepanden.

Subgroep 5 : 520494-520505 Loophulpmiddel met ondersteuning van de sta-functie Y 360

Loophulpmiddel uitgevoerd met vaste steunen of wielen en met ondersteuning van de sta-functie. De gebruiker kan niet zelfstandig en veilig staan en heeft tegelijk nood aan ondersteuning van de sta-functie en de stap-functie. De gebruiker wordt ondersteund tijdens het staan of stappen door een zit-, voorarm- of okselsteun. Het loophulpmiddel is bedoeld voor gebruik binnenshuis.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 18e verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 18e verjaardag tot hun 65ste verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 4 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 65^e verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 6 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

Het loophulpmiddel mag gecumuleerd worden :

- met een orthopedische driewiel fiets;
- voor de gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 1^o :
 - Manuele standaardrolstoel;
 - Manuele modulaire rolstoel
 - Elektronische scooter
 - Manuele actief rolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.3.
 - met een huurforfait voor de manuele standaardrolstoel opgenomen in punt IV, 6.;
 - met een huurforfait voor de manuele modulaire rolstoel opgenomen in punt IV, 6.
- Voor de gebruikers tot hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 2^o :
 - Manuele standaardduwwandelwagen;
 - Manuele standaardrolstoel voor kinderen;
 - Manuele actief kinderrolstoel. De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor het loophulpmiddel (verstrekking 520413-520424, 520435-520446, 520450-520461, 520472-520483 of 520494-520505) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat het loophulpmiddel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het getuigschrift van aflevering ingevuld door de erkend verstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.11.

4^o Doelgroep rechthebbenden bedoeld onder 1^o en 2^o waarvoor een bijzondere zitaanpassing vereist is

De rechthebbende wordt in dit punt “de gebruiker” genoemd.

HOOFDGROEP 9 : zitkussen ter preventie van doorzitwonden

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

Zitkussen ter preventie van doorzitwonden bij gebruikers die langdurig en ononderbroken in de rolstoel zitten. De gebruiker is voor alle verplaatsingen zowel binnen- als buitenshuis volledig aangewezen op de rolstoel. Tengevolge van het langdurig zitten in de rolstoel is er voor de gebruiker een hoog of matig risico op doorzitwonden of de gebruiker werd in het verleden behandeld wegens drukletsels of heeft drukletsels.

1.2. Specifieke indicaties

Een zitkussen ter preventie van doorzitwonden kan enkel geïndiceerd worden in combinatie met een rolstoel voor :

Doelgroep 1 : gebruikers met een matig risico op doorzitwonden

- De gebruiker is rolstoelgebonden, maar kan zelfstandig en op regelmatige basis (om de 15 min.) de stuit ontlasten. De gebruiker beschikt nog over een zekere tonus in de bilspieren (zelfs ten gevolge van spasticiteit) en de gebruiker heeft een ernstige stoornis of beperking behorend tot één van de volgende items : de eetstoornis, incontinentie (urinair of faecaal), het niet waarnemen van druk tegen of op de huid, die de mogelijkheid tot reactie biedt om beduidend ongemak te beperken, of de functie van hart- en bloedvatenstelsel.
- Of bij vaststelling van drukwonden vanaf graad 1 : niet-wegdrukbaar roodheid van de intacte huid. Dit kan gepaard gaan met verkleuring van de huid, warmte, oedeem of verharding van het weefsel.

Doelgroep 2 : gebruikers met hoog risico op doorzitwonden

- Deze gebruikers kunnen onmogelijk en op regelmatige basis (om de 15 minuten) zelfstandig de stuit ontlasten door zich op te duwen. Dit kan zowel veroorzaakt worden door stoornissen of functionele beperkingen van de bovenste of onderste ledematen of door mentale of cognitieve stoornissen.
- Of komen ook in aanmerking : gebruiker met een slappe verlamming of zware atrofie van de bilspieren, gebruiker met een uitgesproken huidprobleem van de stuit o.a. uitgebreide littekens, brandwonden, radiodermatitis, enz.
- Of gebruikers die reeds eerder een decubitus graad 3, of hoger, hebben doorgemaakt.

Doelgroep 3 : gebruikers met hoog risico op doorzitwonden en met een ernstige stoornis van de anatomische eigenschappen van de bekkengordel.

- Gebruikers met hoog risico op doorzitwonden
- En de gebruiker heeft bovendien één van de hiernagende problemen : Er is een ernstige stoornis (minimaal typering 3) van de anatomische eigenschappen van botten, gewrichten of spieren van de bekkengordel, zodat het bekken, tijdens het langdurig zitten, moeilijk in een correcte positie kan gehouden worden.o.a. ten gevolge van abnormale adductie of abductie, abnormale interne of externe rotatie, abnormale flexie of extensie van de heup, voor- of achterwaartse bekkenkanteling, bekkenscheefstand, rotatie van het bekken e.d. meer. Of binnen korte termijn zijn deze problemen met de zithouding t.g.v. van de specifieke evolutieve aandoening te verwachten.

2. Functionele specificaties van het antidecubituszitkussen

Het antidecubituszitkussen moet de druk, maar ook de schuifkrachten die kunnen leiden tot doorzitwonden, voor de rolstoelgebruiker reduceren.

Het zitkussen moet aangepast zijn voor gebruik in de rolstoel. Vorm en maatvoering van het kussen moeten in overeenstemming zijn met de maatvoering van de rolstoel : het kussen moet aangepast zijn aan de zitbreedte en zitdiepte van de rolstoel. Het kussen moet verkrijgbaar zijn in verschillende afmetingen. Het antidecubituskussen mag geen bottoming-out' effect vertonen, ook niet bij obese of magere gebruikers. "Bottoming out" betekent dat bij controle met de hand onder het antidecubituskussen de benige uitsteeksels (ex. zitbeen) van de gebruiker gevoeld kunnen worden; hierdoor komt de effectiviteit van het gebruikte materiaal in het gedrang.

De bekleding moet elastisch zijn om het "hangmateffect" tegen te gaan. Een combinatie met een elastische anti-allergische incontinentiehoes moet mogelijk zijn. Het antidecubituskussen wordt geleverd met alle nodige toebehoren.

Het antidecubituskussen kan enkel op de lijst van erkende producten worden opgenomen, indien de aanvraag gestaafd wordt met wetenschappelijk onderbouwde drukmetingstesten en/of met klinische evaluaties gepubliceerd in een erkend wetenschappelijk tijdschrift. Hierbij moeten de preventieve eigenschappen van het zitkussen bij gebruik in de rolstoel bewezen zijn.

Subgroep 1 : 520516-520520 Niet-individueel aanpasbaar antidecubituskussen Y 100

Doelgroep 1 : gebruikers met matig risico op doorzitwonden.

De gebruikte materialen dienen een goede drukverdeling te waarborgen. Het zitkussen wordt gelegd of bevestigd bovenop de slappe of platte zit van de rolstoel.

Het basismateriaal van het antidecubituszitkussen bestaat uit ofwel

- visco-elastisch traagschuim;
- lucht. Het antidecubituskussen is samengesteld uit onafhankelijke eenheden of communicerende banen of cellen;
- polymere of elastomere gel;
- of een combinatie van materialen met één van hogergenoemde basisstoffen, die bovendien het contactoppervlak met de lichaamsdelen uitmaken.

Subgroep 2 : 520531-520542 Niet-individueel aanpasbaar anatomisch gevormde antidecubituszit (geïntegreerd in rolstoel) Y 280

Doelgroep 1 : gebruikers met matig risico op doorzitwonden.

In de rolstoel geïntegreerde of ingebouwde zit ter vervanging van de slappe of vaste zit. De antidecubituszit is uitgevoerd met materialen die een goede drukverdeling waarborgen.

Het basismateriaal van het antidecubituszitkussen bestaat uit ofwel

- visco-elastisch traagschuim;
- lucht. Het antidecubituskussen is samengesteld uit onafhankelijke eenheden of communicerende banen of cellen;
- polymere of elastomere gel;
- of een combinatie van materialen met één van hogergenoemde basisstoffen, die bovendien het contactoppervlak met de lichaamsdelen uitmaken.

Subgroep 3 : 520553-520564 Individueel aanpasbaar antidecubituskussen Y 350

Doelgroep 2 : gebruikers met hoog risico op doorzitwonden.

De gebruikte materialen dienen een goede drukverdeling te waarborgen en dienen bovendien een adequate bescherming te bieden tegen de schuifkrachten die doorzitwonden veroorzaken. Het antidecubituskussen moet individueel kunnen aangepast worden aan de gebruiker b.v. door wegname of toevoeging van het drukregulerende basismateriaal of extra ondersteuningselementen.

Het basismateriaal van het antidecubituszitkussen bestaat uit ofwel

- lucht. Het antidecubituskussen is samengesteld uit onafhankelijke eenheden of communicerende banen of cellen;
- polymere of elastomere gel;
- of een combinatie van materialen met één van hogergenoemde basisstoffen, die bovendien het contactoppervlak met de lichaamsdelen uitmaken.

Subgroep 4 : 520575-520586 Individueel aanpasbaar antidecubituskussen type luchtkussen met celstructuren of Flow-Fluid-gelkussen Y 400

Doelgroep 3 : gebruikers met hoog risico op doorzitwonden EN met een ernstige stoornis van de anatomische eigenschappen van de bekkengordel.

De gebruikte materialen dienen een goede drukverdeling te waarborgen en bovendien een adequate bescherming te bieden tegen de schuifkrachten die doorzitwonden veroorzaken. Het antidecubituskussen moet individueel kunnen aangepast worden aan de gebruiker b.v. door wegname of toevoeging van het drukregulerende basismateriaal.

Het basismateriaal van het antidecubituszitkussen bestaat uit ofwel

- lucht. Het antidecubituskussen is samengesteld uit onafhankelijke eenheden of communicerende banen of cellen;

- Flow Fluid gel

- of een combinatie van materialen met één van hogergenoemde basisstoffen, die bovendien het contactoppervlak met de lichaamsdelen uitmaken.

Bij de luchtkussens gaat het om kussens met celstructuur met minimaal 2 kamers zodat een adequate ondersteuning van de zithouding mogelijk is. Het antidecubituskussen dient tegelijkertijd zowel voor-/achterwaarts als zijdelings (links/rechts) de zithouding van de gebruiker te ondersteunen. Het antidecubituskussen moet, indien :

- anatomisch gevormd, beschikken over verschillende celhoogtes of vormen en over minimum 2 kamers

- niet anatomisch gevormd, beschikken over minimum 3 kamers om de hoger beschreven ondersteuning te kunnen waarborgen;

Het gelkussen heeft een geprofileerde voldoende hoge schuimstofbasis vooraan, voorzien van een uitsparing met een dik Flow-Fluidzakje. Dit Flow-Fluidzakje is verdeeld in compartimenten. De basis ondersteunt het bekken, terwijl het Flow-Fluidzakje het contactoppervlak met de zitknobbels en het zitvlak van de gebruiker uitmaakt.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor een niet-individueel aanpasbaar antidecubituskussen (verstrekking 520516-520520) wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 2 jaar.

- voor een niet-individueel aanpasbaar anatomisch gevormde antidecubituszit (verstrekking 520531-520542) wordt de hernieuwingstermijn van de rolstoel gevolgd.

- voor individueel aanpasbaar antidecubituskussen (verstrekking 520553-520564) wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op :
 - 3 jaar voor de gebruikers tot hun 18e verjaardag;

 - 4 jaar voor de gebruikers vanaf hun 18e verjaardag.

- voor individueel aanpasbaar antidecubituskussen type luchtkussen met celstructuur of Flow-Fluid-gelkussen (verstrekking 520575-520586) wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op :
 - 3 jaar voor de gebruikers tot hun 18e verjaardag;

 - 4 jaar voor de gebruikers vanaf hun 18e verjaardag.

4.2. Toegelaten cumul

Het antidecubituskussen (verstrekking 520516-520520, 520553-520564 of 520575-520586) mag gecumuleerd worden :

- voor de gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 1° :
 - Manuele modulaire rolstoel;

 - Manuele actief rolstoel;

 - Elektronische rolstoel;

 - Rolstoel met stafunctie;

 - Manuele verzorgingsrolstoel voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese

- met een huurforfait voor de manuele modulaire rolstoel opgenomen in punt IV, 6.;

- met een huurforfait voor de manuele verzorgingsrolstoel opgenomen in punt IV, 6. voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese.

- voor de gebruikers tot hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 2° :
 - Manuele actief kinderrolstoel

 - Elektronische kinderrolstoel

 - Rolstoel met stafunctie

- met een huurforfait voor de manuele modulaire rolstoel opgenomen in punt IV, 6.

Het antidecubituskussen (verstrekking 520531-520542) mag gecumuleerd worden :

- voor de gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 1° :
 - Manuele modulaire rolstoel;

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor een antidecubituskussen ter preventie van doorzitwonden (verstrekking 520516-520520, 520531-520542, 520553-520564 of 520575-520586) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat het kussen is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten en op voorwaarde dat de gebruiker een verzekeringstegemoetkoming voor een nieuwe rolstoel aanvraagt of beschikt over een rolstoel waarvoor een verzekeringstegemoetkoming werd toegestaan in het verleden, de hernieuwingstermijn van de rolstoel mag hierbij niet verstreken zijn.

Gebruikers met een matig risico op doorzitwonden kunnen een forfaitaire verzekeringstegemoetkoming bekomen voor het “individueel aanpasbaar antidecubituskussen” (verstrekking 520553-520564) of een het “individueel aanpasbaar antidecubituskussen type luchtkussen met celstructuur” (verstrekking 520575-520586) op voorwaarde dat het kussen is opgenomen op de lijst van de antidecubituskussens.

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een individueel aanpasbaar antidecubituskussen :
522130-522141- Y 100

- Forfaitaire verzekeringstegemoetkoming voor een individueel aanpasbaar antidecubituskussen type luchtkussen met celstructuur :
522152-522163- Y 100

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

HOOFDGROEP 10 : Modulair aanpasbaar systeem ter ondersteuning van de zithouding

Subgroep 1 : 520590-520601 Modulair aanpasbaar rugsysteem Y 185

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

Systeem ter ondersteuning van de zithouding van de gebruiker die langdurig en ononderbroken in de rolstoel zit. De gebruiker heeft een volledig onstabiele zit in de rolstoel, met hoog risico op evenwichtsproblemen.

Het zitsysteem heeft als doel het lichaam van de gebruiker te stabiliseren, te ondersteunen alsook het minimaliseren van druk- en schuifkrachten. Door de ondersteuning van de houding is het systeem bedoeld om het actief gebruik van de rolstoel effectief te bevorderen.

1.2. Specifieke indicaties

De gebruiker is volledig rolstoelgebonden voor alle verplaatsingen en maakt continu gebruik (minimum 8 uur) van een manuele rolstoel. Verplaatsingen binnenshuis en verplaatsingen buitenshuis zijn volledig beperkt (typering 4).

Er is een volledige stoornis (typering 4) van de anatomische eigenschappen van de wervelkolom of de spieren van de romp - eventueel ook van de schoudergordel of hoofd en nek - zodat de romp, tijdens het langdurig zitten, onmogelijk in een correcte positie kan gehouden worden, zelfs niet door een vaste voorgevormde rug, in combinatie met rugpelotten.

2. Functionele specificaties van het rugsysteem

Modulair aanpasbaar rugsysteem indien een actieve ondersteuning van de zithouding van de gebruiker noodzakelijk is. Het rugsysteem moet ondersteunen bij anatomische afwijkingen van de romp, schoudergordel of hoofd en nek. Het rugsysteem kan individueel aangepast worden aan de vorm van de rug en de houding van de gebruiker op basis van gebruikte materialen en techniek. Het doel is een correcte zitpositie te bekomen in de rolstoel, met aandacht voor comfort voor de gebruiker en ook preventie van doorzitwonden. Het rugsysteem moet kunnen ingebouwd worden in de rolstoel en vervangt de normale rug (slap, plat of vast voorgevormd) van de rolstoel.

3. Aanpassingen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

De hernieuwingstermijn voor het modulair aanpasbaar rugsysteem volgt de hernieuwingstermijn van de rolstoel.

4.2. Toegelaten cumul

Het modulair aanpasbaar rugsysteem (verstrekking 520590-520601) mag gecumuleerd worden :

- voor de gebruikers vanaf hun achttiende verjaardag met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 1° :
- Manuele actief rolstoel;
- voor de gebruikers tot hun achttiende verjaardag, met de volgende mobiliteitshulpmiddelen voorzien onder 2° :
- Manuele actief kinderrolstoel.

Een manueel actief rolstoel (verstrekking 520074-520085 of 520251-520262) uitgerust met het modulair aanpasbaar rugsysteem mag ook gecumuleerd worden met een antidecubituskussen voorzien onder de verstrekking 520516-520520, 520553-520564 of 520575-520586.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor een modulair aanpasbaar rugsysteem ter ondersteuning van de zithouding (verstrekking 520590-520601) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden enkel indien het systeem wordt aangevraagd samen met de rolstoel en op voorwaarde dat zowel het systeem als de rolstoel opgenomen is op de lijst van erkende producten.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- het medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- het motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker;
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstrekker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

HOOFDGROEP 11 : Onderstel voor zitschelp

Subgroep 1 : 520612-520623 Onderstel voor zitschelp Y 872

1. Functionele indicaties voor de gebruiker

1.1. Gebruiksdoel

Het onderstel is bedoeld voor de bevestiging van een zitschelp en om zich te verplaatsen binnenshuis en buitenshuis.

1.2. Specifieke indicaties

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp is enkel vergoedbaar voor gebruikers die nood hebben aan een zitschelp en zich zonder dit onderstel niet kunnen verplaatsen.

2. Functionele specificaties van het onderstel

2.1. Functionele specificaties onderste ledematen

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp kan uitgevoerd worden met beensteunen of opklapbare beensteunen met in hoek verstelbare voetenplank, bevestigd aan het inclineerbaar deel van het onderstel, die door de begeleider kunnen afgenomen of weggeklapt worden om de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De beensteunen moeten individueel ingesteld of versteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie.

2.2. Functionele specificaties bovenste ledematen

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp is uitgevoerd met armsteunen die door de gebruiker of begeleider kunnen afgenomen worden om de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De armsteunen vormen een steun voor de onderarmen van de gebruiker. Ze zijn in de hoogte en in de breedte regelbaar.

2.3. Functionele specificaties algemene zithouding en positionering

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp is voorzien van een veilig bevestigingssysteem dat koppeling en ont koppeling van de zitschelp door de begeleider zonder gebruik van gereedschap toelaat. Het zitgedeelte is inclineerbaar tot minimum 15° door middel van een gasveer of vergelijkbaar systeem. Het ruggedeelte is instelbaar tot minimum 30°.

2.4. Functionele specificaties aandrijving/besturing

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp kan van het type duwwagen of van het type rolstoel met hoepelaandrijving zijn. Het onderstel is uitgevoerd met duwhandvatten of doorlopende in hoogte regelbare duwbeugel voor de begeleider.

2.5. Functionele specificaties gebruiksdoeleinden

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp is verkleinbaar zodat de meeneembaarheid in de wagen verzekerd is.

2.6. Functionele specificaties - technische aspecten

Het onderstel voor bevestiging van een zitschelp heeft voor- en achterwielen met luchtbanden of volle banden; de voorwielen zijn zwenkbaar. Het is uitgevoerd met een remsysteem op beide achterwielen, dat door de gebruiker of begeleider bediend kan worden.

3. Aanpassingen

3.1. Onderste ledematen

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520671	520682	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230

De verstrekkingen 520634-520645, 520671-520682, 522734-522745 en 522756-522760 zijn onderling niet cumuleerbaar.

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

3.2. Bovenste ledematen

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.3. Positionering (zit-ruggedeelte)

521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad	Y	160
--------	--------	-----------------------------------	---	-----

3.4. Veiligheid

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

3.5. Besturing/aandrijving

Er zijn geen aanpassingen voorzien.

4. Specifieke voorwaarden

4.1. Hernieuwingstermijn

- voor gebruikers tot hun 18de verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 3 jaar.
- voor gebruikers vanaf hun 18de verjaardag wordt de hernieuwingstermijn vastgesteld op 5 jaar.

4.2. Toegelaten cumul

Het onderstel voor zitschelp kan niet gecumuleerd worden met een rolstoel.

Het onderstel voor zitschelp mag niet worden gecumuleerd met de verstrekking 646494 uit artikel 29, § 1, Hoofdstuk XI van de nomenclatuur.

4.3. Verzekeringstegemoetkoming

Voor het onderstel voor zitschelp (verstrekkingen 520612-520623) kan een verzekeringstegemoetkoming bekomen worden op voorwaarde dat het onderstel is opgenomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten.

4.4. Aanvraag tegemoetkoming

De verzekeringstegemoetkoming kan enkel worden verleend op basis van :

- een medisch voorschrift ingevuld door de voorschrijvende geneesheer;
- een motiveringsrapport ingevuld door de erkend rolstoelverstreker,
- de aanvraag voor verzekeringstegemoetkoming ingevuld door de erkend rolstoelverstreker.

De te volgen aanvraagprocedure is opgenomen in punt I, 3.3.2.

Voor de aanvraag van een voortijdige hernieuwing van een rolstoel of van bijkomende aanpassingen aan de reeds afgeleverde rolstoel is de aanvraagprocedure opgenomen in punt I, 3.3.5. of I, 3.3.6. van toepassing.

III. SPECIFICATIES VAN DE AANPASSINGEN BIJ DE MOBILITEITSHULPMIDDELEN VOORZIEN IN DEEL II

1. Onderste ledematen

520634	520645	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun)	Y	100
520656	520660	Beensteun (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal, per beensteun) voor rechthebbenden tot hun 18e verjaardag .	Y	120

Aanpassing van de rolstoel met beensteunen. De beensteunen moeten door de gebruiker of begeleider afgenomen of weggeklapt kunnen worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. Elke beensteun moet voorzien zijn van een kuitsteun. De beensteunen moeten mechanisch in lengte ingesteld en traploos tot horizontaal (kniehoek) versteld kunnen worden.

520671	520682	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun)	Y	115
520693	520704	Comfortbeensteun (mechanisch - lengtecorrigerend, per beensteun) voor rechthebbenden tot hun 18e verjaardag	Y	135

Aanpassing van de rolstoel met comfortbeensteunen. De comfortbeensteunen moeten lengtecorrigerend zijn d.w.z. ze compenseren automatisch de lengteverschillen van de benen die optreden bij flexie en extensie van het kniegewricht. De comfortbeensteunen moeten door de gebruiker of begeleider afgenomen of weggeklapt kunnen worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De comfortbeensteunen moeten ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Elke comfortbeensteun moet voorzien zijn van een instelbare kuitsteun.

522734	522745	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	200
522771	522782	Beensteun uit één stuk (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	240
520715	520726	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar) .	Y	1000

Aanpassing van de rolstoel met een beensteun uit één stuk. De beensteun moet door de gebruiker of begeleider afgenomen of weggeklapt kunnen worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De beensteun moet voorzien zijn van een kuitsteun. De beensteun moet mechanisch in lengte ingesteld en traploos tot horizontaal (kniehoek) versteld kunnen worden.

522756	522760	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal)	Y	230
522793	522804	Beensteun uit één stuk met zijkanten (mechanisch - in lengte instelbaar en verstelbaar tot horizontaal) voor rechthebbenden tot hun 18 ^{de} verjaardag	Y	270

Aanpassing van de rolstoel met een beensteun uit één stuk met zijkanen. De beensteun moet door de gebruiker of begeleider afgenomen of weggeklapt kunnen worden om het opstaan en zitten of de transfer in en uit de rolstoel te vergemakkelijken. De beensteun moet voorzien zijn van een kuitsteun. De beensteun moet mechanisch in lengte ingesteld en traploos tot horizontaal (kniehoek) versteld kunnen worden.

520730	520741	Elektrisch verstelbare comfortbeensteunen (lengtecorrigerend, per paar) voor rechthebbenden tot hun 18e verjaardag	Y	1100
--------	--------	--	---	------

Aanpassing van de rolstoel met elektrisch verstelbare comfortbeensteunen bij gebruikers waarbij een regelmatige houdingsverandering van de onderste ledematen medisch is aangewezen. De elektrisch verstelbare comfortbeensteunen moeten lengtecorrigerend zijn d.w.z. ze compenseren automatisch de lengteverschillen van de benen die optreden bij flexie en extensie van het kniegewricht.

De elektrische comfortbeensteunen moeten ingesteld kunnen worden in functie van de onderbeenlengte van de gebruiker en van de algemene zitpositie. Elke beensteun moet voorzien zijn van een instelbare kuitsteun. De elektrisch verstelbare comfortbeensteunen moeten door de gebruiker zelfstandig bediend kunnen worden via de besturingseenheid

520752	520763	In hoek instelbare voetplaten (per paar) (of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat)	Y	90
--------	--------	--	---	----

Aanpassing van de rolstoel met in hoek instelbare voetplaten of ééndelige in hoek instelbare voetenplaat. De voetplaten of ééndelige voetenplaat zijn verstelbaar in de hoogte en zijn instelbaar volgens de hoek van het enkelgewricht.

520774	520785	Voetfixatiesysteem (per stuk)	Y	11
--------	--------	-------------------------------	---	----

Aanpassing van de pedaal van de orthopedische driewiel fiets met een fixatiesysteem voor de voet.

520796	520800	Voetplaat (per stuk)	Y	33
--------	--------	----------------------	---	----

Aanpassing van de pedaal van de orthopedische driewiel fiets met een voetplaat die de volledige voet ondersteunt. Als bijkomende steun van de voet kan de rand van de voetplaat verhoogd zijn. De voetplaat is uitgerust met een tegengewicht zodat de pedaal steeds horizontaal, naar boven gericht blijft.

520811	520822	Enkel-voetspalk (per stuk)	Y	345
--------	--------	----------------------------	---	-----

Aanpassing van de pedaal van de orthopedische driewiel fiets met een enkel-voetspalk om het enkelgewricht vast te zetten. De voetplaat en het voetfixatiesysteem zijn inbegrepen.

520833	520844	Aanpassing van de lengte van de pedaalkruk	Y	20
--------	--------	--	---	----

Aanpassing van de lengte van de pedaalkruk van de orthopedische driewiel fiets.

2. Bovenste ledematen

520855	520866	Armsteunen (in hoogte instelbaar) (per paar) .	Y	241
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met in hoogte instelbare armsteunen. De armsteunen zijn afneembaar of wegklapbaar.

520870	520881	Aangepast stuur	Y	53
--------	--------	-----------------	---	----

Aanpassing van de orthopedische driewiel fiets met een stuur met bijzondere vormgeving, speciaal ontwikkeld in functie van stoornissen van de bovenste ledematen.

3. Positionering (zit-ruggedeelte)

520892	520903	Regelbare basisplaat voor antidecubituszittkussen	Y	87
--------	--------	---	---	----

Aanpassing van de rolstoel met een regelbare platte basisplaat voor een antidecubituszittkussen.

520914	520925	Voorgevormde zit	Y	175
--------	--------	------------------	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een uitneembare voorgevormde zit of anatomisch vormvaste zit (met een voorgevormde harde basis of vormvast opvulsel)

520936	520940	Voorgevormde rug	Y	185
--------	--------	------------------	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een uitneembare voorgevormde rug of anatomisch vormvaste rug (met een voorgevormde harde basis of vormvast opvulsel)

520951	520962	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek tot minimum 30°)	Y	250
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een instelbare of verstelbare rughoek tot minimaal 30°.

520973	520984	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek tot 90°)	Y	566
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een instelbare of verstelbare rughoek tot 90°.

520995	521006	Rughoekverstelling (instelbare of verstelbare rughoek)	Y	250
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van de kinderrolstoel met een rughoek instelbaar tot minimaal 10° of met een rughoek verstelbaar tot minimaal 30°

521010	521021	Zithoekverstelling (instelbare zithoek)	Y	122
--------	--------	---	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een instelbare zithoek tot minimaal. 5°.

521032	521043	Elektrisch kantelbare zit	Y	950
--------	--------	---------------------------	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een vaste zitondersteuning die elektrisch en traploos in hoek verstelbaar is om de zithouding van de gebruiker te variëren. De zit is afzonderlijk van de rug en traploos elektrisch verstelbaar tot minimaal 10°. De elektrische zittkanteling moet door de gebruiker zelfstandig bediend kunnen worden via de bedieningseenheid.

521054	521065	Elektrisch in hoek verstelbare rug	Y	950
--------	--------	------------------------------------	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een vaste rugondersteuning die elektrisch en traploos verstelbaar is om de zithouding van de gebruiker te variëren. De rug is afzonderlijk van de zit en traploos elektrisch verstelbaar tot minimaal 30°. De elektrische rugverstelling moet door de gebruiker zelfstandig bediend kunnen worden via de bedieningseenheid.

521076	521080	Elektrisch in hoogte verstelbare zit	Y	2200
--------	--------	--------------------------------------	---	------

Aanpassing van de rolstoel bij gebruikers die wonen in een niet aangepaste woning of die zelfstandig wonen of op de werkplek of arbeidspost nood hebben aan deze aanpassing om hierdoor bij de inrichtingselementen van de woning of de arbeidspost (kasten, etc.) te kunnen komen.

Elektrisch traploos in hoogte verstelbare ziteenheid : de totale ziteenheid brengt de gebruiker d.m.v. een liftstelsysteem in zittende houding tot minimaal 20 cm hoger dan de normale hoogte van de ziteenheid. De elektrisch in hoogte instelbare ziteenheid moet door de gebruiker zelfstandig bediend kunnen worden via de bedieningseenheid.

521091	521102	Elektrisch in hoogte en tot aan de vloer verstelbare zit	Y	2200
--------	--------	--	---	------

Aanpassing van de rolstoel bij kinderen die wonen in een niet aangepaste woning of op school nood hebben aan deze aanpassing om hierdoor bij de inrichtingselementen van de woning of de school (kasten, etc.) te kunnen komen.

Elektrisch traploos in hoogte en tot aan de vloer verstelbare ziteenheid : de totale ziteenheid brengt het kind d.m.v. een liftstelsysteem in zittende houding tot minimaal 20 cm hoger dan de normale hoogte van de ziteenheid of kan het kind brengen van normale zit in de rolstoel tot aan de vloer. De elektrisch in hoogte instelbare ziteenheid moet door het kind zelfstandig bediend kunnen worden via de bedieningseenheid.

521113	521124	Elektrische stafunctie	Y	2200
--------	--------	------------------------	---	------

Aanpassing van de rolstoel bij gebruikers die wonen in een niet aangepaste woning of die zelfstandig wonen of op de werkplek of arbeidspost nood hebben aan deze aanpassing om hierdoor bij de inrichtingselementen van de woning of de arbeidspost (kasten, etc.) te kunnen komen.

Elektrisch traploos verstelbare ziteenheid met sta-op functie : de totale ziteenheid brengt de gebruiker d.m.v. een liftstelsysteem van zittende houding tot volledig staande houding in de rolstoel. De elektrische sta-op functie moet door de gebruiker zelfstandig kunnen bediend worden via de bedieningseenheid.

521135	521146	Hoofdsteun (in hoogte en diepte verstelbaar en in hoek kantelbaar) .	Y	150
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een hoofdsteun in hoogte en diepte verstelbaar; de hoofdsteun is tevens in hoek kantelbaar.

521150	521161	Rugpelotten (per stuk)	Y	81
--------	--------	------------------------	---	----

Aanpassing van de rolstoel met pelotten die de thorax van de gebruiker ondersteunen. De pelotten moeten op de rolstoel gefixeerd kunnen worden.

521172	521183	Abductieklos	Y	62
--------	--------	--------------	---	----

Aanpassing van de rolstoel met een abductieklos die de positie van de benen van de gebruiker ondersteunt of corrigeert. De abductieklos moet op de rolstoel gefixeerd kunnen worden.

521216	521220	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 48 cm tot en met 52 cm	Y	185
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van het rolstoelframe met een zitbreedte meer dan 48 cm tot maximaal 52 cm.

521231	521242	Aanpassing van het rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm tot en met 58 cm .	Y	400
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van het rolstoelframe met een zitbreedte meer dan 52 cm tot maximaal 58 cm.

521275	521286	Aanpassing bij een amputatie .	Y	87
--------	--------	--------------------------------	---	----

Aanpassing van de rolstoel in functie van de zitbalans na amputatie van één of beide onderste ledematen van de gebruiker. Met die aanpassing kan een wielbasisverlenging tot minimaal 4 cm bekomen worden.

521290	521301	Rolstoelwerkblad of half-werkblad	Y	160
--------	--------	-----------------------------------	---	-----

Aanpassing van de rolstoel met een rolstoelwerkblad of half-werkblad dat kan gefixeerd worden op de rolstoel. Dit werkblad moet afneembaar of wegklapbaar zijn.

521253	521264	Aanpassing van de zitbreedte (meer dan 36 cm) en zitdiepte	Y	360
--------	--------	--	---	-----

Aanpassing van de duwwandelwagen met een zitbreedte meer dan 36 cm.

521194	521205	Abductieframe . .	Y	180
--------	--------	-------------------	---	-----

Aanpassing van de kinderrolstoel met een abductieframe; de abductiehoek moet instelbaar zijn.

521312	521323	Lendensteun	Y	143
--------	--------	-------------	---	-----

Aanpassing van de orthopedische driewiel fiets met een lumbale steun als fixatie of ondersteuning van de gebruiker. De lendensteun is uitgevoerd met bevestigingsriem.

4. Veiligheid

521334	521345	Hielsteun of voetriem (per stuk)	Y	11
Aanpassing van de rolstoel met een hielsteun of voetriem om de voeten van de gebruiker te fixeren op de voetsteunen.				
521356	521360	Veiligheidsgordel .	Y	30
Aanpassing van de rolstoel met een veiligheidsgordel.				
521371	521382	Zitbroek	Y	69
Aanpassing van de rolstoel met een zitbroek om niet naar voor te glijden.				
521393	521404	Antikiepsysteem . .	Y	50
Aanpassing van de rolstoel met afneembare of wegklapbare antikiepsysteem.				
521415	521426	Stoepklimmer .	Y	335
Aanpassing van de rolstoel met een stoepklimmer zodat de gebruiker zelfstandig en op een veilige manier hoogteverschillen in de buitenomgeving kan overbruggen.				

5. Besturing/aandrijving

521430	521441	Aandrijf- en besturingssysteem “dubbele hoepel” .	Y	700
Aanpassing van de rolstoel met een mechanisch aandrijvings- en besturingssysteem voor éézijdige bediening d.m.v. een dubbele aandrijfhoepel geplaatst op de grote achterwielen. Bedoeld voor een gebruiker die het gebruik over één van de bovenste ledematen heeft verloren en die de rolstoel niet kan aandrijven en besturen via standaard aandrijfhoepels. Zowel éézijdige aandrijving als besturing van de rolstoel moet met het systeem mogelijk zijn. De manuele modulaire rolstoel is bij deze aanpassing uitgerust met een remsysteem op beide achterwielen dat met één hand kan bediend worden door de gebruiker.				
521452	521463	Aandrijf- en besturingssysteem “hefboomsysteem” . .	Y	1000
Aanpassing van de rolstoel met een mechanisch aandrijvings- en besturingssysteem voor éézijdige bediening d.m.v. een hefboomsysteem. Bedoeld voor een gebruiker die het gebruik over één van de bovenste ledematen heeft verloren en die de rolstoel niet kan aandrijven en besturen via standaard aandrijfhoepels. Zowel éézijdige aandrijving als besturing van de rolstoel moet met het systeem mogelijk zijn. De manuele modulaire rolstoel is bij deze aanpassing uitgerust met een remsysteem op beide achterwielen dat met één hand kan bediend worden door de gebruiker.				
521474	521485	Rolstoelaanpassing van de zithoogte verlaging (trippelstoel)	Y	157
Aanpassing van de rolstoel door verlaging van de zithoogte in functie van voetaandrijving van de rolstoel d.m.v. trippelfunctie door de gebruiker. Bedoeld voor een gebruiker die het gebruik over één van de bovenste ledematen heeft verloren en die de rolstoel niet kan aandrijven en besturen via standaard aandrijfhoepels of voor gebruikers bij wie de afstand tussen de knieplooi en de hiel korter is dan 35 cm. Deze aanpassing kan niet bereikt worden d.m.v. aanpassing van de as van de achterwielen (asplaat) en de balhoofden van de voorwielen.				
521496	521500	Aanpassing van de hoepel in geval van verminderde grijpfunctie	Y	75
Aanpassing van de rolstoel met aanpassing van de hoepels voor verminderde grijpfunctie.				
521511	521522	Werkbladbesturing (ingebouwd in werkblad - werkblad inclusief)	Y	1550
Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een joystick die in het werkblad werd ingebouwd. De bedieningseenheid moet in het werkblad omgeklapt (op/onder werkblad) of van het werkblad weggenomen kunnen worden. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.				
521533	521544	Bijkomende externe joystick besturing .	Y	595

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een bijkomende externe joystick die de gebruiker toelaat om ondanks minimale functies van de spieren de rolstoel te besturen. Door deze aanpassing kunnen minimale of slecht gecoördineerde bewegingen van de gebruiker omgezet worden in de controle van de rolstoel. De bijkomende joystick besturing kan ingebouwd worden in het werkblad of in de armsteun. De normale joystick besturing kan behouden blijven als bijkomende besturing voor de begeleider. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521555	521566	Kinbesturing	Y	1300
--------	--------	--------------	---	------

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een joystick gemonteerd op een mechanisch wegzwenkbare bevestigingsarm of een individueel aangepaste schouderbevestiging. De sturing moet zowel in lig- als in zithouding bedienbaar zijn. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521570	521581	Kinbesturing (elektrisch wegzwenkbaar)	Y	1675
--------	--------	--	---	------

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een joystick gemonteerd op een elektrisch wegzwenkbare bevestigingsarm. De sturing moet zowel in lig- als in zithouding bedienbaar zijn. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker alle functies van de rolstoel te bedienen.

521592	521603	Middenbesturing	Y	496
--------	--------	-----------------	---	-----

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een joystick gemonteerd op een mechanisch wegzwenkbare bevestigingsarm, die de bedieningseenheid midden voor de gebruiker brengt. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521614	521625	Vingerbesturing	Y	2100
--------	--------	-----------------	---	------

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een vingerbesturingssysteem m.n. door lichte bewegingen van de vingertop van de gebruiker. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521636	521640	Hoofdbesturing	Y	2000
--------	--------	----------------	---	------

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een (achter)hoofdsturing.

Deze besturing op basis van sensoren ingebouwd in of op de hoofdsteun, is geschikt voor gebruiker met een goede hoofdcontrole. Door deze aanpassing kunnen bewegingen van het hoofd omgezet worden in besturing en controle van de rolstoel. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521651	521662	Voetbesturing	Y	1500
--------	--------	---------------	---	------

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via een voetbesturing. Deze besturing is geschikt voor gebruiker met handfunctie- of armfunctieproblemen en een relatief goede voetcontrole. Door deze aanpassing kunnen bewegingen van de voet omgezet worden in besturing en controle van de rolstoel. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521673	521684	Forfaitaire vergoeding voor een rolstoelbesturing d.m.v. bijzondere schakelaars op maat van de gebruiker	Y	2000
--------	--------	--	---	------

Aanpassing van de besturing waarbij de elektronische rolstoel bediend wordt door de gebruiker via bijzondere schakelaars waardoor de gebruiker de rolstoel kan besturen. Deze bijzondere besturing moet kunnen ingesteld worden volgens de individuele noden en vaardigheden van de gebruiker. De besturing moet de gebruiker toelaten alle functies van de rolstoel te bedienen.

521695 521706 Remverlengers (per paar) Y 15

Aanpassing van de rolstoel met remverlengers.

IV. Maandelijks huurforfait voor de verhuur van een mobiliteitshulpmiddel aan rechthebbenden opgenomen in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

1. Algemene bepalingen:

1.1. Algemeen

Onder maandelijks huurforfait in de zin van punt IV wordt begrepen : de forfaitaire maandelijks verzekeringstegemoetkoming voor de verhuur van een mobiliteitshulpmiddel aan rechthebbenden opgenomen in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

Komen in aanmerking voor een huurforfait van een mobiliteitshulpmiddel opgenomen onder punt 6: de rechthebbenden met een beperking van de mobiliteit opgenomen in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis, zoals bedoeld in artikel 34, 11° en 12° van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994. Deze beperking in mobiliteit is een gevolg van een fysieke, mentale, cognitieve of psychologische stoornis. Hierdoor is de rechthebbende niet in staat zelfstandig of zonder hulp activiteiten of taken uit te voeren en stellen er zich problemen met participatie aan het sociale leven.

De beperkingen van de mobiliteit zijn een gevolg van functiestoornissen van het bewegingssysteem of stoornissen van de anatomische eigenschappen, ongeacht de oorzaak.

De functiestoornissen van het bewegingssysteem kunnen ook een gevolg zijn van stoornissen in de functies van andere lichaamsstelsels, zoals hart- en bloedvatstelsel, zenuwstelsel, ademhalingsstelsel, enz.

De beperkingen van de mobiliteit moeten van definitieve aard zijn.

Voor de rechthebbenden die volgens hun functionele behoeften nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf. Om recht te hebben op het maandelijks huurforfait in de zin van punt IV moet tussen de verstrekker en de rechthebbende een huurcontract worden afgesloten dat beantwoordt aan de bepalingen van punt 1.3.2.

1.2. Definitie van de onder dit punt van deze paragraaf opgenomen begrippen

Onder onderhoud, herstelling, reconditionering, reiniging en desinfectie van de rolstoel in toepassing van punt IV van deze paragraaf wordt verstaan :

- onderhoud : het geprogrammeerde nodige nazicht en de technische tussenkomsten om het optimaal functioneren van de rolstoel te verzekeren.
- herstelling : de nodige technische tussenkomsten om defect(en) te verhelpen, al dan niet met vervanging van alle defecte of versleten onderdelen.
- reconditionering : de terugname van de rolstoel en het klaarmaken om aan een andere patiënt ter beschikking te stellen (reiniging, onderhoud, herstelling en eventueel desinfectie).
- reiniging : het verwijderen van zichtbaar vuil en onzichtbaar organisch materiaal om te voorkomen dat micro-organismen zich kunnen handhaven, vermeerderen en verspreid worden.
- desinfectie : het doden, inactiveren of reduceren van schadelijke micro-organismen.

1.3. Specifieke bepalingen voor het huurforfait.

1.3.1. Huurformule

Het huurforfait door de verzekeringsinstelling aan de verstrekker dekt de maandelijkse huur van een manuele rolstoel voor een rechthebbende die verblijft in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis. Per type rolstoel is in punt 6 een maandelijks huurforfait bepaald.

Het huurforfait dekt alle kosten die samengaan met het verstrekken, het onderhoud, de herstelling en de reconditionering van de rolstoel, alsook de vereiste aanpassingen, zoals per type rolstoel bepaald in punt 6 en de verplaatsingskosten. Er mogen geenszins supplementen voor de door het huurforfait gedekte kosten ten laste van de rechthebbende worden aangerekend.

1.3.2. Huurcontract verstrekker-rechthebbende

1.3.2.1. Model van huurcontract

Een huurforfait voor de rolstoel en vereiste aanpassingen kan toegestaan worden op voorwaarde van het afsluiten van een huurcontract voor onbepaalde duur tussen verstrekker en rechthebbende.

Een kopie van het huurcontract verstrekker-rechthebbende wordt bijgehouden in het patiëntendossier in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis.

Het model van het huurcontract verstrekker-rechthebbende is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor rolstoelen en na advies van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen.

Het huurcontract moet de volgende voorwaarden van aflevering bevatten :

- Verplichtingen van de verstrekker :

- voor elke rolstoel wordt minstens één maal per jaar een onderhoud uitgevoerd;
- de levering van een rolstoel gebeurt :
- na de afgifte van het medisch voorschrift aan de verstrekker voor de manuele standaardrolstoel;
- na akkoord van de adviserend geneesheer voor de manuele modulaire rolstoel of de manuele verzorgingsrolstoel;
- voor een rolstoel in de standaardmaatvoeringen (zitbreedte van 38 cm tot en met 48 cm) binnen een termijn van 30 dagen;
- de herstelling van de rolstoel gebeurt binnen de 5 werkdagen na schriftelijke melding van het probleem;
- de verstrekker moet de rechthebbende onmiddellijk een adequate vervangrolstoel ter beschikking stellen bij niet binnen de 5 werkdagen te herstellen technische problemen;
- de verstrekker is verantwoordelijk voor het verstrekken van alle types rolstoelen opgenomen onder punt 6. Hij moet komen tot de meest adequate oplossing die voldoet aan alle functionele behoeften van de rechthebbende. Deze verplichting is eveneens geldig wanneer de situatie van de rechthebbende wijzigt en een ander type rolstoel vereist is;
- indien de verstrekker niet de gepaste rolstoel kan afleveren of de continuïteit van service niet kan garanderen, verbindt hij zich ertoe de rechthebbende hiervan te verwittigen en duidt binnen de 5 werkdagen een andere verstrekker aan die zich engageert om de rolstoel af te leveren of aan te passen.

- Verplichtingen van de rechthebbende :

- de rolstoel normaal gebruiken;
- de rolstoel in gereinigde staat houden;
- de rolstoel niet vervreemden;
- het onderhoud van de rolstoel toestaan;
- enkel de verstrekker, eigenaar van de rolstoel, te contacteren voor aanpassingen, onderhoud of herstellingen.

1.3.2.2. Opzegging van het huurcontract

De rechthebbende kan op elk ogenblik per aangetekende brief een einde maken aan het contract, mits een opzeggingstermijn van één maand die ingaat op de eerste dag van de maand die volgt op de maand van de kennisgeving.

Indien de rechthebbende een einde maakt aan het contract om een nieuw contract te kunnen aangaan bij een andere verstrekker, dient een opzeggingstermijn van 3 maand in acht te worden genomen, die ingaat de eerste dag van de maand die volgt op de maand van de kennisgeving.

De overeenkomst eindigt van rechtswege in volgende gevallen :

- bij het overlijden van de rechthebbende;
- indien de behoefte voor het gebruik van de rolstoel ophoudt te bestaan;
- indien de verstrekker zijn verplichtingen op functioneel, hygiënisch en technisch vlak niet nakomt.

De verstrekker kan een einde maken aan het contract :

- wanneer schade aan de rolstoel wordt vastgesteld te wijten aan onvoldoende zorgzaamheid en onverantwoorde behandeling van de rolstoel door de rechthebbende. Op basis van die schriftelijke vaststellingen zijn de kosten van die schade ten laste van de rechthebbende;
- indien de rechthebbende verhuist naar een ander rustoord voor bejaarden of rust- en verzorgingstehuis.

Bij langdurige opname van de rechthebbende in een ziekenhuis (een erkende verpleeginrichting voor acute of chronische verzorging zoals bedoeld in artikel 34, 6° van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994) is het contract van rechtswege beëindigd vanaf de eerste dag van de vierde maand die volgt op de opname.

1.4. Specifieke bepalingen voor de verstrekker

De verstrekker moet de maatname en de levering van de onder punt 6 voorziene producten zelf uitvoeren. Die producten moeten bij de levering aan de rechthebbende aangepast worden.

Alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende en aan het rustoord voor bejaarden of rust- en verzorgingstehuis worden verstrekt.

De verstrekker moet beschikken over de nodige installatie en het gereedschap om de verstrekkingen aan te passen en kleine herstellingen uit te voeren, zoals bepaald in artikel 85bis van het koninklijk besluit van 3 juli 1996 tot uitvoering van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994.

Voor het uitvoeren van zijn werkzaamheden moet de verstrekker of zijn onderneming beschikken over de vereiste wettelijke uitbatingsvergunningen of over samenwerkingscontracten met derden die de vereiste uitbatingsvergunningen hebben. De verstrekker of zijn onderneming sluit, voor de aansprakelijkheden die voortvloeien uit het huurcontract, een verzekering af. De verstrekker zorgt voor een kwalitatieve aflevering van de rolstoel in overeenstemming met het medisch voorschrift en aangepast aan de individuele behoeften van de patiënt.

De verstrekker garandeert de omwisselbaarheid van de rolstoel in functie van de toename van de zorgnood. Bij omwisseling van de rolstoel voor een rolstoel van een ander type wegens een wijziging in de zorgbehoefte van de rechthebbende wordt een nieuw huurcontract gesloten

1.5. Specifieke bepalingen voor de aflevering

Elke aflevering of aanpassing van de rolstoel moet uitgevoerd worden door een erkend verstrekker; het onderhoud en de herstelling kunnen gebeuren onder de verantwoordelijkheid van de erkend verstrekker.

De afgeleverde rolstoel moet volledig aangepast zijn in functie van de rechthebbende.

De verstrekker kan op elk ogenblik een aanpassing aan de rolstoel uitvoeren.

De verstrekker moet ervoor zorgen dat de rolstoelen bij elke aflevering technisch en hygiënisch in orde zijn.

De rolstoelen die worden verstrekt volgens de bepalingen van punt IV van deze paragraaf, zijn nieuw bij de eerste ingebruikname. Bovendien is de productiedatum van de rolstoel bij eerste ingebruikname niet ouder dan 6 maanden. De bewijsplicht van "nieuw" en "productiedatum" ligt bij de verstrekker.

Een rolstoel van 6 jaar of ouder mag niet bij een andere rechthebbende worden afgeleverd.

De erkende verstrekker of zijn onderneming moet op elk moment beschikken over voldoende rolstoelen onderdelen en aanpassingen om de verstrekkingen, aanpassingen, onderhoud en herstellingen uit te voeren.

De gegevens m.b.t. de verhuurde rolstoel worden bijgehouden in het patiëntendossier in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis. Met "gegevens m.b.t. de verhuurde rolstoel" wordt bedoeld: het huurcontract, het serienummer van de afgeleverde rolstoel, de aanpassingen voorzien op de afgeleverde rolstoel, de data van eerste ingebruikname, van aflevering onderhoud en herstelling van de rolstoel.

De voornoemde gegevens worden per rolstoel eveneens bijgehouden door de verstrekker. Bij die gegevens worden ook de productiedatum van de rolstoel, de identificatie van de rechthebbende en de identificatie van de instelling waar de rechthebbende verblijft, vermeld.

2. Definitie van de mobiliteitshulpmiddelen beoogd in deze paragraaf

Enkel de manuele standaardrolstoel, de manuele modulaire rolstoel en de manuele verzorgingsrolstoel zoals bepaald onder punt 6 komen in aanmerking voor de verhuur aan rechthebbenden, gehuisvest in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

De mobiliteitshulpmiddelen en de aanpassingen moeten voorkomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten, zoals vastgelegd onder punt I van deze paragraaf.

Alle andere mobiliteitshulpmiddelen, vermeld onder punt II van deze paragraaf vallen onder het regime van definitieve verstrekkingen, zoals beschreven onder punt I van deze paragraaf.

3. Procedures voor het bekomen van een huurforfait

De in de punt 6 voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een geneesheer en in overeenstemming daarmee aan rechthebbenden die verblijven in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende één maand.

Voor een rechthebbende die is opgenomen in een ziekenhuis, waarvan de ontslagregeling is gekend of in het kader van een revalidatieplan dat dit ontslag voorbereidt, kan echter een aanvraag tot tegemoetkoming in het huurforfait worden ingediend voor een manuele standaardrolstoel, een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel. Onder ontslagregeling wordt verstaan: de concrete afspraken die gericht zijn op ontslag, de vermoedelijke ontslagdatum en de ontslagprocedure.

Bij opname van de rechthebbende in een rustoord voor bejaarden of in een rust- en verzorgingstehuis vervalt elk medisch voorschrift alsook de aanvragen die reeds zijn ingediend bij de adviserend geneesheer volgens de procedure zoals beschreven onder punt I van deze paragraaf. De aanvragen waarvoor de adviserend geneesheer reeds een akkoord heeft gegeven, worden afgeleverd volgens de procedure zoals beschreven onder punt I van deze paragraaf.

3.1. Procedure bij een eerste aflevering van een rolstoel in het verhuursysteem

3.1.1. Manuele standaardrolstoel

De erkend verstrekker brengt binnen de vijf werkdagen de aflevering van een manuele standaardrolstoel ter kennis aan de adviserend geneesheer. De kennisgeving omvat het medisch voorschrift (bijlage 19) en een kopie van het huurcontract.

3.1.2. Manuele modulaire rolstoel of manuele verzorgingsrolstoel

De erkend verstrekker richt de aanvraag tot het bekomen van het huurforfait voor een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel aan de adviserend geneesheer.

De adviserend geneesheer beoordeelt de aanvraag op basis van het medisch voorschrift (bijlage 19) en het motiveringsrapport (bijlage 19ter).

De adviserend geneesheer beslist binnen de vijftien werkdagen over de ingediende aanvraag. In geval de aanvraag wordt geweigerd, dient de beslissing een opgave van de motieven die aan de weigering ten grondslag liggen, te bevatten.

Bij ontstentenis van een beslissing van de adviserend geneesheer binnen de voormelde termijnen, is de aanvraag goedgekeurd. In geval van een positieve beslissing stuurt de verstrekker een kopie van het huurcontract naar de verzekeringsinstelling van de rechthebbende.

3.2. Procedure bij vervanging van een rolstoel in het verhuursysteem

3.2.1. Procedure bij vervanging van een rolstoel afgeleverd in het verhuursysteem

Wanneer de toestand van de rechthebbende ongewijzigd is, maar de rolstoel vernieuwd moet worden, brengt de verstrekker dit ter kennis van de adviserend geneesheer. Die kennisgeving omvat een kopie van het huurcontract met daarop het serienummer van de nieuwe rolstoel.

3.2.2. Procedure bij vervanging van een verhuurde rolstoel door ander type rolstoel

De vervanging van een rolstoel verstrekt in het verhuursysteem door een ander type rolstoel voorzien in punt IV, 6 kan op elk moment door de erkend verstrekker worden aangevraagd. De procedure die moet gevolgd worden is beschreven in punt IV, 3.1.

3.3. Procedure bij hernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel, afgeleverd volgens de bepalingen van punt I van deze paragraaf.

3.3.1. Procedure bij hernieuwing van een rolstoel

Voor een rolstoel die werd afgeleverd vóór de datum van opname van de rechthebbende in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis zijn de hernieuwingstermijnen zoals beschreven in punt I van deze paragraaf van toepassing.

In geval van hernieuwing zijn de bepalingen van punt IV van toepassing. De procedure die moet gevolgd worden, is beschreven in punt IV, 3.1.

Voor de rechthebbenden die volgens hun functionele behoeften evenwel nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt IV, 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

3.3.2. Procedure bij voortijdige hernieuwing van een rolstoel

De procedure bij voortijdige hernieuwing is geldig bij onvoorziene en belangrijke wijzigingen van de functies van het bewegingssysteem of veranderingen van de anatomische eigenschappen van de rechthebbende.

Voor een manuele standaardrolstoel, een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel die werd verstrekt vóór de datum van opname van de rechthebbende in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis kan de erkend verstrekker een aanvraag tot het bekomen van het huurforfait richten tot de adviserend geneesheer. Deze aanvraag gebeurt volgens de procedure zoals bepaald in punt IV, 3.1.

Voor de rechthebbenden die volgens hun functionele behoeften evenwel nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt IV, 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

3.3.3. Procedure bij aanvraag van voortijdige aanpassingen aan een reeds afgeleverde rolstoel

Voor een manuele standaardrolstoel, een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel en voor alle andere mobiliteitshulpmiddelen die werden verstrekt vóór de datum van opname van de rechthebbende in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis kan de erkend verstrekker een aanvraag tot tegemoetkoming voor voortijdige aanpassingen richten tot de adviserend geneesheer. Hierbij is de procedure van voortijdige aanpassingen geldig zoals beschreven in punt I, 3.3.6 van deze paragraaf.

3.4. Aanvraagprocedure voor rechthebbenden die niet correct uit te rusten zijn met de mobiliteitshulpmiddelen van deze doelgroep

Voor de rechthebbenden die nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

3.5. Cumulregels

De cumulregels zijn per type huurforfait bepaald in punt IV, 6.

4. Documenten van de aanvraag

4.1. Het medisch voorschrift

Het medisch voorschrift zoals vastgesteld in punt I van deze paragraaf (bijlage 19) is eveneens van toepassing op het voorschrijven van een rolstoel aan een rechthebbende die verblijft in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

4.2. Het motiveringsrapport

In het motiveringsrapport worden het gevraagde mobiliteitshulpmiddel en de individuele aanpassingen omschreven en gemotiveerd op basis van de functiestoornissen van de rechthebbende. Dit document is steeds op te stellen door de erkend verstreker.

Het motiveringsrapport vastgesteld in punt I van deze paragraaf is van toepassing (bijlage 19ter).

4.3. De kennisgeving

De kennisgeving gebeurt aan de hand van een kopie van het huurcontract dat door de verstreker in drievoud wordt opgemaakt. Deze documenten worden door de rechthebbende ondertekend bij aflevering. Het serienummer van de rolstoel dient op het contract vermeld te worden

5. Lijst van voor vergoeding aangenomen producten

Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de manuele standaardrolstoel, de manuele modulaire rolstoel en de manuele verzorgingsrolstoel voorkomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten respectievelijk voorzien onder de nomenclatuurnummers 520015-520026, 520030-520041 en 520052-520063. (Zie I, 4.) Bij schrapping van een product van de lijst kan de rolstoel, onverminderd de bepaling van punt IV, 1.5. van deze paragraaf, tot maximaal 6 jaar na datum van de schrapping verhuurd worden.

6. Verhuursysteem van mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen

Voor de hierna omschreven mobiliteitshulpmiddelen met hun aanpassingen kan een huurforfait verleend worden op voorwaarde dat is voldaan aan de er bijhorende functionele indicaties en de algemene en specifieke voorwaarden zoals voorzien onder punt II van deze paragraaf.

Doelgroep rechthebbenden die verblijven in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis:

522572	522583	Huurforfait voor de huur van een manuele standaardrolstoel	Y	28,17
--------	--------	--	---	-------

De bepalingen van de functionele indicaties voor de gebruiker, de functionele specificaties van de rolstoel en de aanpassingen, zoals vastgesteld bij de verstrekking 520015-520026 in punt II, 1°, hoofdgroep 1, subgroep 1 van deze paragraaf alsook de erbijgaande lijst van aangenomen producten zijn van toepassing.

De aanpassingen opgenomen onder de verstrekking 521231-521242 (aanpassing rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm t.e.m. 58 cm) zijn evenwel niet gedekt door het huurforfait.

Voor de rechthebbende die volgens zijn functionele behoeften evenwel nood heeft aan de aanpassing opgenomen onder de verstrekking 521231-521242 zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Voor de rechthebbende die voldoet aan de functionele indicaties vastgesteld bij de verstrekking 520015-520026, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Het huurforfait voor de manuele standaardrolstoel (verstrekking 522572-522583) mag gecumuleerd worden met de verzekeringstegemoetkoming voor een loophulpmiddel voorzien onder punt II, hoofdgroep 8 van van deze paragraaf (verstrekkingen 520413-520424, 520435-520446, 520450-520461, 520472-520483 of 520494-520505).

522594	522605	Huurforfait voor de huur van een manuele modulaire rolstoel	Y	40,18
--------	--------	--	---	-------

De bepalingen van de functionele indicaties voor de gebruiker, de functionele specificaties van de rolstoel en de aanpassingen, zoals vastgesteld bij de verstrekking 520030-520041 in punt II, 1°, hoofdgroep 1, subgroep 2 van deze paragraaf alsook de erbijgaande lijst van aangenomen producten zijn van toepassing.

De aanpassingen opgenomen onder de verstrekkingen 520973-520984 (rughoekverstelling 90°), 521231-521242 (aanpassing rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm t.e.m. 58 cm), 521275-521286 (aanpassing bij amputatie), 521430-521441 (aandrijfsysteem dubbele hoepel) en 521452-521463 (aandrijfsysteem hefboomsysteem) zijn evenwel niet gedekt door het huurforfait.

Voor de rechthebbende die volgens zijn functionele behoeften evenwel nood heeft aan één of meerdere aanpassingen opgenomen onder de in vorig lid bedoelde verstrekkingen zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Voor de rechthebbende die voldoet aan de functionele indicaties vastgesteld bij de verstrekking 520030-520041, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Het huurforfait voor een manuele modulaire rolstoel (verstrekking 522594-522605) mag gecumuleerd worden met de verzekeringstegemoetkoming voor een loophulpmiddel voorzien onder punt II, hoofdgroep 8 van van deze paragraaf (verstrekkingen 520413-520424, 520435-520446, 520450-520461, 520472-520483 of 520494-520505) en/of met de verzekeringstegemoetkoming voor een antidecubituskussen voorzien onder punt II, hoofdgroep 9 van deze paragraaf (verstrekkingen 520516-520520, 520531-520542, 520553-520564 of 520575-520586).

522616-522620 Huurforfait voor de huur van een manuele verzorgingsrolstoel... Y 66,85

De bepalingen van de functionele indicaties voor de gebruiker, de functionele specificaties van de rolstoel en de aanpassingen zoals vastgesteld bij de verstrekking 520052-520063 in punt II, 1°, hoofdgroep 1, subgroep 3 van deze paragraaf alsook de erbijgaande lijst van aangenomen producten zijn van toepassing.

Voor de rechthebbende die voldoet aan de functionele indicaties vastgesteld bij de verstrekking 520052-520063, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Het huurforfait voor een manuele verzorgingsrolstoel (verstrekking 522616-522620) mag gecumuleerd worden met de verzekeringstegemoetkoming voor een antidecubituskussen voorzien onder punt II, hoofdgroep 9, subgroepen 1, 3 en 4, van deze paragraaf voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese (verstrekkingen 520516-520520, 520553-520564 of 520575-520586).

IV. MAANDELIJKS HUURFORFAIT VOOR DE VERHUUR VAN EEN MOBILITEITSHULPMIDDEL AAN RECHTHEBBENDEN OPGENOMEN IN EEN RUSTOORD VOOR BEJAARDEN OF EEN RUST- EN VERZORGINGSTEHUIS.

1. Algemene bepalingen:

1.1. Algemeen

Onder maandelijks huurforfait in de zin van punt IV wordt begrepen : de forfaitaire maandelijkse verzekeringstegemoetkoming voor de verhuur van een mobiliteitshulpmiddel aan rechthebbenden opgenomen in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

Komen in aanmerking voor een huurforfait van een mobiliteitshulpmiddel opgenomen onder punt 6: de rechthebbenden met een beperking van de mobiliteit opgenomen in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis, zoals bedoeld in artikel 34, 11° en 12° van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994.

Deze beperking in mobiliteit is een gevolg van een fysieke, mentale, cognitieve of psychologische stoornis. Hierdoor is de rechthebbende niet in staat zelfstandig of zonder hulp activiteiten of taken uit te voeren en stellen er zich problemen met participatie aan het sociale leven.

De beperkingen van de mobiliteit zijn een gevolg van functiestoornissen van het bewegingssysteem of stoornissen van de anatomische eigenschappen, ongeacht de oorzaak.

De functiestoornissen van het bewegingssysteem kunnen ook een gevolg zijn van stoornissen in de functies van andere lichaamsstelsels, zoals hart- en bloedvatstelsel, zenuwstelsel, ademhalingsstelsel, enz.

De beperkingen van de mobiliteit moeten van definitieve aard zijn.

Voor de rechthebbenden die volgens hun functionele behoeften nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

Om recht te hebben op het maandelijks huurforfait in de zin van punt IV moet tussen de verstrekker en de rechthebbende een huurcontract worden afgesloten dat beantwoordt aan de bepalingen van punt 1.3.2.

1.2. Definitie van de onder dit punt van deze paragraaf opgenomen begrippen

Onder onderhoud, herstelling, reconditionering, reiniging en desinfectie van de rolstoel in de zin van punt IV van deze paragraaf wordt verstaan :

- onderhoud : het geprogrammeerde nodige nazicht en de technische tussenkomsten om het optimaal functioneren van de rolstoel te verzekeren.
- herstelling : de nodige technische tussenkomsten om defect(en) te verhelpen, al dan niet met vervanging van alle defecte of versleten onderdelen.
- reconditionering : de terugname van de rolstoel en het klaarmaken om aan een andere patiënt ter beschikking te stellen (reiniging, onderhoud, herstelling en eventueel desinfectie).
- reiniging : het verwijderen van zichtbaar vuil en onzichtbaar organisch materiaal om te voorkomen dat micro-organismen zich kunnen handhaven, vermeerderen en verspreid worden.
- desinfectie : het doden, inactiveren of reduceren van schadelijke micro-organismen."

1.3. Specifieke bepalingen voor het huurforfait.

1.3.1. Huurformule

Het huurforfait door de verzekeringsinstelling aan de verstrekker dekt de maandelijkse huur van een manuele rolstoel voor een rechthebbende die verblijft in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis. Per type rolstoel is in punt 6 een maandelijks huurforfait bepaald.

Het huurforfait dekt alle kosten die samengaan met het verstrekken, het onderhoud, de herstelling en de reconditionering van de rolstoel, alsook de vereiste aanpassingen, zoals per type rolstoel bepaald in punt 6 en de verplaatsingskosten. Er mogen geenszins supplementen voor de door het huurforfait gedekte kosten ten laste van de rechthebbende worden aangerekend.

1.3.2. Huurcontract verstrekker-rechthebbende

1.3.2.1. Model van huurcontract

Een huurforfait voor de rolstoel en vereiste aanpassingen kan toegestaan worden op voorwaarde van het afsluiten van een huurcontract voor onbepaalde duur tussen verstrekker en rechthebbende.

Een kopie van het huurcontract verstrekker-rechthebbende wordt bijgehouden in het patiëntendossier in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis.

Het model van het huurcontract verstrekker-rechthebbende is vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging op voorstel van de Technische raad voor rolstoelen en na advies van de Overeenkomstencommissie bandagisten-verzekeringsinstellingen.

Het huurcontract moet de volgende voorwaarden van aflevering bevatten :

— Verplichtingen van de verstrekker :

- voor elke rolstoel wordt minstens één maal per jaar een onderhoud uitgevoerd;
- de levering van een rolstoel gebeurt :
- na de afgifte van het medisch voorschrift aan de verstrekker voor de manuele standaardrolstoel;
- na akkoord van de adviserend geneesheer voor de manuele modulaire rolstoel of de manuele verzorgingsrolstoel;
- voor een rolstoel in de standaardmaatvoeringen (zitbreedte van 38 cm tot en met 48 cm) binnen een termijn van 30 dagen;
- de herstelling van de rolstoel gebeurt binnen de 5 werkdagen na schriftelijke melding van het probleem;
- de verstrekker moet de rechthebbende onmiddellijk een adequate vervangrolstoel ter beschikking stellen bij niet binnen de 5 werkdagen te herstellen technische problemen;
- de verstrekker is verantwoordelijk voor het verstrekken van alle types rolstoelen opgenomen onder punt 6. Hij moet komen tot de meest adequate oplossing die voldoet aan alle functionele behoeften van de rechthebbende. Deze verplichting is eveneens geldig wanneer de situatie van de rechthebbende wijzigt en een ander type rolstoel vereist is;
- indien de verstrekker niet de gepaste rolstoel kan afleveren of de continuïteit van service niet kan garanderen, verbindt hij zich ertoe de rechthebbende hiervan te verwittigen en duidt binnen de 5 werkdagen een andere verstrekker aan die zich engageert om de rolstoel af te leveren of aan te passen.

— Verplichtingen van de rechthebbende :

- de rolstoel normaal gebruiken;
- de rolstoel in propere staat houden;
- de rolstoel niet vervreemden;
- het onderhoud van de rolstoel toestaan;
- enkel de verstrekker, eigenaar van de rolstoel, te contacteren voor aanpassingen, onderhoud of herstellingen.

1.3.2.2. Opzegging van het huurcontract

De rechthebbende kan op elk ogenblik per aangetekende brief een einde maken aan het huurcontract, mits een opzeggingstermijn van één maand die ingaat op de eerste dag van de maand die volgt op de maand van de kennisgeving.

Indien de rechthebbende een einde maakt aan het contract om een nieuw contract te kunnen aangaan bij een andere verstrekker, dient een opzeggingstermijn van 3 maand in acht te worden genomen, die ingaat de eerste dag van de maand die volgt op de maand van de kennisgeving.

De overeenkomst eindigt van rechtswege in volgende gevallen :

- bij het overlijden van de rechthebbende;
- indien de behoefte voor het gebruik van de rolstoel ophoudt te bestaan;
- indien de verstrekker zijn verplichtingen op functioneel, hygiënisch en technisch vlak niet nakomt.

De verstrekker kan een einde maken aan het contract :

- wanneer schade aan de rolstoel wordt vastgesteld te wijten aan onvoldoende zorgzaamheid en onverantwoorde behandeling van de rolstoel door de rechthebbende. Op basis van die schriftelijke vaststellingen zijn de kosten van die schade ten laste van de rechthebbende;
- indien de rechthebbende verhuist naar een ander rustoord voor bejaarden of rust- en verzorgingstehuis.

Bij langdurige opname van de rechthebbende in een ziekenhuis (een erkende verpleeginrichting voor acute of chronische verzorging zoals bedoeld in artikel 34, 6° van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en

uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994) is het contract van rechtswege beëindigd vanaf de eerste dag van de vierde maand die volgt op de opname.

1.4. Specifieke bepalingen voor de verstrekker

De verstrekker moet de maatname en de levering van de onder punt 6 voorziene producten zelf uitvoeren. Die producten moeten bij de levering aan de rechthebbende aangepast worden.

Alle aanwijzingen betreffende het gebruik en het onderhoud van het product moeten aan de rechthebbende en aan het rustoord voor bejaarden of rust- en verzorgingstehuis worden verstrekt.

De verstrekker moet beschikken over de nodige installatie en het gereedschap om de verstrekkingen aan te passen en kleine herstellingen uit te voeren, zoals bepaald in artikel 85bis van het koninklijk besluit van 3 juli 1996 tot uitvoering van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994.

Voor het uitvoeren van zijn werkzaamheden moet de verstrekker of zijn onderneming beschikken over de vereiste wettelijke uitbatingsvergunningen of over samenwerkingscontracten met derden die de vereiste uitbatingsvergunningen hebben.

De verstrekker of zijn onderneming sluit, voor de aansprakelijkheden die voortvloeien uit het huurcontract, een verzekering af.

De verstrekker zorgt voor een kwalitatieve aflevering van de rolstoel in overeenstemming met het medisch voorschrift en aangepast aan de individuele behoeften van de patiënt.

De verstrekker garandeert de omwisselbaarheid van de rolstoel in functie van de toename van de zorgnood. Bij omwisseling van de rolstoel voor een rolstoel van een ander type wegens een wijziging in de zorgbehoefte van de rechthebbende wordt een nieuw huurcontract gesloten.

1.5. Specifieke bepalingen voor de aflevering

Elke aflevering of aanpassing van de rolstoel moet uitgevoerd worden door een erkend verstrekker; het onderhoud en de herstelling kunnen gebeuren onder de verantwoordelijkheid van de erkend verstrekker.

De afgeleverde rolstoel moet volledig aangepast zijn in functie van de rechthebbende.

De verstrekker kan op elk ogenblik een aanpassing aan de rolstoel uitvoeren.

De verstrekker moet ervoor zorgen dat de rolstoelen bij elke aflevering technisch en hygiënisch in orde zijn.

De rolstoelen die worden verstrekt volgens de bepalingen van punt IV van deze paragraaf, zijn nieuw bij de eerste ingebruikname. Bovendien is de productiedatum van de rolstoel bij eerste ingebruikname niet ouder dan 12 maanden. De bewijsplicht van "nieuw" en "productiedatum" ligt bij de verstrekker.

Een rolstoel van 6 jaar of ouder mag niet bij een andere rechthebbende worden afgeleverd.

De erkende verstrekker of zijn onderneming moet op elk moment beschikken over voldoende rolstoelen onderdelen en aanpassingen om de verstrekkingen, aanpassingen, onderhoud en herstellingen uit te voeren.

De gegevens m.b.t. de verhuurde rolstoel worden bijgehouden in het patiëntendossier in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis. Met "gegevens m.b.t. de verhuurde rolstoel" wordt bedoeld: het huurcontract, het serienummer van de afgeleverde rolstoel, de aanpassingen voorzien op de afgeleverde rolstoel, de data van eerste ingebruikname, van aflevering onderhoud en herstelling van de rolstoel.

De voornoemde gegevens¹ worden eveneens bijgehouden per rolstoel per verstrekker. Deze gegevens bestaan eveneens uit de productiedatum van de rolstoel, de identificatie van de rechthebbende, de identificatie van de instelling waar de rechthebbende verblijft, de einddatum van gebruik bij de rechthebbende en de datum waarop de rolstoel uit het verhuursysteem wordt gehaald.

¹ De stroom van gegevens [...] betreft de gegevens vanaf 1 januari 2010. (Art. 2 KB 26/09/2010 – BS 29/11/2010)

Teneinde het verhuursysteem te evalueren, moet de verstrekker de volgende gegevens per serienummer en per achtereenvolgende patiënt, elektronisch aan de Dienst voor geneeskundige verzorging van het RIZIV overmaken, volgens de bepalingen vastgesteld door het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging :

- productiedatum;
- identificatiecode op de lijst van de voor vergoeding aangenomen producten van de rolstoel en van de aanpassingen;
- datum van aflevering;
- data van onderhoud en herstel;
- einddatum van gebruik;
- datum waarop de rolstoel uit het systeem wordt gehaald.

De bepalingen van overdracht zullen de anonimiteit van de gegevens waarborgen, zowel op het vlak van de rechthebbenden als op het vlak van de verstrekkers.

2. Definitie van de mobiliteitshulpmiddelen beoogd in deze paragraaf

Enkel de manuele standaardrolstoel, de manuele modulaire rolstoel en de manuele verzorgingsrolstoel zoals bepaald onder punt 6 komen in aanmerking voor de verhuur aan rechthebbenden, gehuisvest in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

De mobiliteitshulpmiddelen en de aanpassingen moeten voorkomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten, zoals vastgelegd onder punt I van deze paragraaf.

Alle andere mobiliteitshulpmiddelen, vermeld onder punt II van deze paragraaf vallen onder het regime van definitieve verstrekkingen, zoals beschreven onder punt I van deze paragraaf.

3. Procedures voor het bekomen van een huurforfait

De in de punt 6 voorziene producten mogen enkel verstrekt worden op voorschrift van een geneesheer en in overeenstemming daarmee aan rechthebbenden die verblijven in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis. Het voorschrift blijft, te rekenen vanaf de datum van het voorschrift, geldig gedurende één maand.

Voor een rechthebbende die is opgenomen in een ziekenhuis, waarvan de ontslagregeling is gekend of in het kader van een revalidatieplan dat dit ontslag voorbereidt, kan echter een aanvraag tot tegemoetkoming in het huurforfait worden ingediend voor een manuele standaardrolstoel, een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel. Onder ontslagregeling wordt verstaan: de concrete afspraken die gericht zijn op ontslag, de vermoedelijke ontslagdatum en de ontslagprocedure.

Bij opname van de rechthebbende in een rustoord voor bejaarden of in een rust- en verzorgingstehuis vervalt elk medisch voorschrift alsook de aanvragen die reeds zijn ingediend bij de adviserend geneesheer volgens de procedure zoals beschreven onder punt I van deze paragraaf. De aanvragen waarvoor de adviserend geneesheer reeds een akkoord heeft gegeven, worden afgeleverd volgens de procedure zoals beschreven onder punt I van deze paragraaf.

3.1. Procedure bij een eerste aflevering van een rolstoel in het verhuursysteem

3.1.1. Manuele standaardrolstoel

De erkend verstrekker brengt binnen de 15 werkdagen de aflevering van een manuele standaardrolstoel ter kennis aan de adviserend geneesheer. De kennisgeving omvat het medisch voorschrift (bijlage 19) en een kopie van het huurcontract.

3.1.2. Manuele modulaire rolstoel of manuele verzorgingsrolstoel

De erkend verstrekker richt de aanvraag tot het bekomen van het huurforfait voor een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel aan de adviserend geneesheer.

De adviserend geneesheer beoordeelt de aanvraag op basis van het medisch voorschrift (bijlage 19) en het motiveringsrapport (bijlage 19ter).

De adviserend geneesheer beslist binnen de vijftien werkdagen over de ingediende aanvraag. In geval de aanvraag wordt geweigerd, dient de beslissing de motieven die aan de weigering ten grondslag liggen, te bevatten.

Bij ontstentenis van een beslissing van de adviserend geneesheer binnen de voormelde termijnen, is de aanvraag goedgekeurd.

In geval van een positieve beslissing stuurt de verstrekker een kopie van het huurcontract naar de verzekeringsinstelling van de rechthebbende.

3.2. Procedure bij vervanging van een rolstoel in het verhuursysteem

3.2.1. Procedure bij vervanging van een rolstoel afgeleverd in het verhuursysteem

Wanneer de toestand van de rechthebbende ongewijzigd is, maar de rolstoel vernieuwd moet worden, brengt de verstrekker dit ter kennis van de adviserend geneesheer. Die kennisgeving omvat een kopie van het huurcontract met daarop het serienummer van de nieuwe rolstoel.

3.2.2. Procedure bij vervanging van een verhuurde rolstoel door ander type rolstoel

De vervanging van een rolstoel verstrekt in het verhuursysteem door een ander type rolstoel voorzien in punt IV, 6 kan op elk moment door de erkend verstrekker worden aangevraagd. De procedure die moet gevolgd worden is beschreven in punt IV, 3.1.

3.3. Procedure bij hernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel, afgeleverd volgens de bepalingen van punt I van deze paragraaf.

3.3.1. Procedure bij hernieuwing van een rolstoel

Voor een rolstoel die werd afgeleverd vóór de datum van opname van de rechthebbende in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis zijn de hernieuwingstermijnen zoals beschreven in punt I van deze paragraaf van toepassing.

In geval van hernieuwing zijn de bepalingen van punt IV van toepassing. De procedure die moet gevolgd worden, is beschreven in punt IV, 3.1.

Voor de rechthebbenden die volgens hun functionele behoeften evenwel nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt IV, 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

3.3.2. Procedure bij voortijdige hernieuwing van een rolstoel

De procedure bij voortijdige hernieuwing is geldig bij onvoorziene en belangrijke wijzigingen van de functies van het bewegingssysteem of veranderingen van de anatomische eigenschappen van de rechthebbende.

Voor een manuele standaardrolstoel, een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel die werd verstrekt vóór de datum van opname van de rechthebbende in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis kan de erkend verstrekker een aanvraag tot het bekomen van het huurforfait richten tot de adviserend geneesheer. Deze aanvraag gebeurt volgens de procedure zoals bepaald in punt IV, 3.1.

Voor de rechthebbenden die volgens hun functionele behoeften evenwel nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt IV, 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

3.3.3. Procedure bij aanvraag van voortijdige aanpassingen aan een reeds afgeleverde rolstoel

Voor een manuele standaardrolstoel, een manuele modulaire rolstoel of een manuele verzorgingsrolstoel en voor alle andere mobiliteitshulpmiddelen die werden verstrekt vóór de datum van opname van de rechthebbende in het rustoord voor bejaarden of het rust- en verzorgingstehuis kan de erkend verstrekker een aanvraag tot tegemoetkoming voor voortijdige aanpassingen richten tot de adviserend geneesheer. Hierbij is de procedure van voortijdige aanpassingen geldig zoals beschreven in punt I, 3.3.6 van deze paragraaf.

3.4. Aanvraagprocedure voor rechthebbenden die niet correct uit te rusten zijn met de mobiliteitshulpmiddelen van deze doelgroep

Voor de rechthebbenden die nood hebben aan een ander mobiliteitshulpmiddel dan deze voorzien in punt 6, kan een aanvraag ingediend worden volgens de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf.

3.5. Cumulregels

De cumulregels zijn per type huurforfait bepaald in punt IV, 6.

4. Documenten van de aanvraag

4.1. Het medisch voorschrift

Het medisch voorschrift zoals vastgesteld in punt I van deze paragraaf (bijlage 19) is eveneens van toepassing op het voorschrijven van een rolstoel aan een rechthebbende die verblijft in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis.

4.2. Het motiveringsrapport

In het motiveringsrapport worden het gevraagde mobiliteitshulpmiddel en de individuele aanpassingen omschreven en gemotiveerd op basis van de functiestoornissen van de rechthebbende. Dit document is steeds op te stellen door de erkend verstrekker.

Het motiveringsrapport vastgesteld in punt I van deze paragraaf is van toepassing (bijlage 19ter).

4.3. De kennisgeving

De kennisgeving gebeurt aan de hand van een kopie van het huurcontract dat door de verstrekker in drievoud wordt opgemaakt. Deze documenten worden door de rechthebbende ondertekend bij aflevering. Het serienummer van de rolstoel dient op het contract vermeld te worden.

5. Lijst van voor vergoeding aangenomen producten

Om voor een verzekeringstegemoetkoming in aanmerking te komen, moeten de manuele standaardrolstoel, de manuele modulaire rolstoel en de manuele verzorgingsrolstoel voorkomen op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten respectievelijk voorzien onder de nomenclatuurnummers 520015-520026, 520030-520041 en 520052-520063. (Zie I, 4.)

Bij schrapping van een product van de lijst kan de rolstoel, onverminderd de bepaling van punt IV, 1.5. van deze paragraaf, tot maximaal 6 jaar na datum van de schrapping verhuurd worden.

6. Verhuursysteem van mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen

Voor de hierna omschreven mobiliteitshulpmiddelen met hun aanpassingen kan een huurforfait verleend worden op voorwaarde dat is voldaan aan de er bijhorende functionele indicaties en de algemene en specifieke voorwaarden zoals voorzien onder punt II van deze paragraaf.

Doelgroep rechthebbenden die verblijven in een rustoord voor bejaarden of een rust- en verzorgingstehuis:

522572	522583	Huurforfait voor de huur van een manuele standaardrolstoel	Y	28,17
--------	--------	--	---	-------

De bepalingen van de functionele indicaties voor de gebruiker, de functionele specificaties van de rolstoel en de aanpassingen, zoals vastgesteld bij de verstrekking 520015-520026 in punt II, 1°, hoofdgroep 1, subgroep 1 van deze paragraaf alsook de erbijgaande lijst van aangenomen producten zijn van toepassing.

De aanpassingen opgenomen onder de verstrekking 521231-521242 (aanpassing rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm t.e.m. 58 cm) zijn evenwel niet gedekt door het huurforfait.

Voor de rechthebbende die volgens zijn functionele behoeften evenwel nood heeft aan de aanpassing opgenomen onder de verstrekking 521231-521242 zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Voor de rechthebbende die voldoet aan de functionele indicaties vastgesteld bij de verstrekking 520015-520026, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Het huurforfait voor de manuele standaardrolstoel (verstrekking 522572-522583) mag gecumuleerd worden met de verzekeringstegemoetkoming voor een loophulpmiddel voorzien onder punt II, hoofdgroep 8 van deze paragraaf (verstrekkingen 520413-520424, 520435-520446, 520450-520461, 520472-520483 of 520494-520505)."

522594	522605	Huurforfait voor de huur van een manuele modulaire rolstoel	Y	40,18
--------	--------	---	---	-------

De bepalingen van de functionele indicaties voor de gebruiker, de functionele specificaties van de rolstoel en de aanpassingen, zoals vastgesteld bij de verstrekking 520030-520041 in punt II, 1°, hoofdgroep 1, subgroep 2 van deze paragraaf alsook de erbijgaande lijst van aangenomen producten zijn van toepassing.

De aanpassingen opgenomen onder de verstrekkingen 520973-520984 (rughoekverstelling 90°), 521231-521242 (aanpassing rolstoelframe, zitbreedte meer dan 52 cm t.e.m. 58 cm), 521275-521286 (aanpassing bij amputatie), 521430-521441 (aandrijfsysteem dubbele hoepel) en 521452-521463 (aandrijfsysteem hefboomsysteem) zijn evenwel niet gedekt door het huurforfait.

Voor de rechthebbende die volgens zijn functionele behoeften evenwel nood heeft aan één of meerdere aanpassingen opgenomen onder de in vorig lid bedoelde verstrekkingen zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Voor de rechthebbende die voldoet aan de functionele indicaties vastgesteld bij de verstrekking 520030-520041, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen."

Het huurforfait voor een manuele modulaire rolstoel (verstrekking 522594-522605) mag gecumuleerd worden met de verzekeringstegemoetkoming voor een loophulpmiddel voorzien onder punt II, hoofdgroep 8 van deze paragraaf (verstrekkingen 520413-520424, 520435-520446, 520450-520461, 520472-520483 of 520494-520505) en/of met de verzekeringstegemoetkoming voor een antidecubituskussen voorzien onder punt II, hoofdgroep 9 van deze paragraaf (verstrekkingen 520516-520520, 520531-520542, 520553-520564 of 520575-520586)."

522616	522620	Huurforfait voor de huur van een manuele verzorgingsrolstoel	Y	66,85
--------	--------	--	---	-------

De bepalingen van de functionele indicaties voor de gebruiker, de functionele specificaties van de rolstoel en de aanpassingen zoals vastgesteld bij de verstrekking 520052-520063 in punt II, 1°, hoofdgroep 1, subgroep 3 van deze paragraaf alsook de erbijgaande lijst van aangenomen producten zijn van toepassing.

Voor de rechthebbende die voldoet aan de functionele indicaties vastgesteld bij de verstrekking 520052-520063, maar waarvoor een rolstoel met een zitbreedte van minder dan 36 cm noodzakelijk is, zijn de bepalingen voorzien onder punt I tot III van deze paragraaf van toepassing voor het afgeleverde mobiliteitshulpmiddel en zijn aanpassingen.

Het huurforfait voor een manuele verzorgingsrolstoel (verstrekking 522616-522620) mag gecumuleerd worden met de verzekeringstegemoetkoming voor een antidecubituskussen voorzien onder punt II, hoofdgroep 9, subgroepen 1, 3 en 4, van deze paragraaf voor de gebruikers die lijden aan een evolutieve neuromusculaire aandoening, een evolutieve myopathie, multiple sclerose, chronische auto-immune inflammatoire polyarthritis volgens de definitie aanvaard door de Koninklijke Belgische Vereniging voor Reumatologie (reumatoïde artritis, spondyloartropathie, juveniele chronische artritis, systemische lupus en sclerodermie) of voor gebruikers met tetraparese of quadriparese (verstrekkingen 520516-520520, 520553-520564 of 520575-520586)."