

**BRILLEN EN ANDERE OOGPROTHESEN, HOORTOESTELLEN,
BANDEN, ORTHOPEDISCHE TOESTELLEN
EN ANDERE PROTHESEN.
(art 27)**

BS 27/07/2000

*Schrapping van **alle** interpretatieregels voor bandagisten n.a.v. de hervorming van de nomenclatuur voor orthopedische technologie vanaf 1 juli 2025*

INTERPRETATIEREGEL 1

VRAAG

Buikgordel naar maat : cumulatierregelen.

ANTWOORD

601311

Heupomtrek van minder dan 1 m Y 81,75

De buikgordel, voorzien onder de nummers 601311, 601333, 601355 en 601370 is cumuleerbaar met de gordel voorzien onder het codenummer :

641012

Regelbare bevestigingsgordel voor colostomie, ileostomie, ureterostomie en cystostomie, inclusief de eventuele steunplaat Y 6,80

Het geval moet beantwoorden aan de maatstaven die zijn vastgesteld voor de 2 toestellen.

601414

Kussentje voor nierptosis of liesbreuk Y 7,63

Deze verstrekking mag niet worden gecumuleerd met een breukband.

601436

Kussentje voor eventratie Y 10,9

Dit kussentje mag slechts samengaan met een buikgordel.

INTERPRETATIEREGEL 2.

VRAAG

Wat is de verzekeringstegemoetkoming voor een breukband voor bilaterale liesbreuk wanneer aan de verzekerde één jaar tevoren een breukband voor unilaterale liesbreuk is vergoed ?

ANTWOORD

Er moet worden beschouwd dat het gaat om een nieuwe band en verstrekking nr. 601090 ... Y 13,08 of nr. 601112 ... Y 70,85 moet worden vergoed.

INTERPRETATIEREGEL 3.

VRAAG

Bestaat er voor maatwerkmetaal een systeem van lijsten van voor vergoeding aangenomen producten ?

ANTWOORD

Neen, het systeem van de lijsten van voor vergoeding aangenomen producten wordt enkel toegepast voor prefabmetaal.

INTERPRETATIEREGEL 4.

VRAAG

Wat moet worden begrepen onder een « kousaantrekhelp » (nomenclatuurcode 769731) ?

ANTWOORD

De kousaantrekhelp is een hulpmiddel bij het aantrekken van therapeutische elastische beenkousen en bestaat uit ten minste een niet vervormbaar kader uit metaal of kunststof.

INTERPRETATIEREGEL 5.

VRAAG

Zijn de verstrekkingen behorend tot de rubriek « Stomamateriaal » vergoedbaar voor personen met een slokdarmfistel of een maagfistel?

ANTWOORD

De verstrekkingen behorend tot de rubriek « Stomamateriaal » zijn vergoedbaar voor alle personen met een stoma of fistel van het spijsverteringsstelsel.

De slokdarmfistel en de maagfistel geven dus recht op een tegemoetkoming van stomamateriaal.

INTERPRETATIEREGEL 6

VRAAG

Artikel 27, § 11bis, van de nomenclatuur van geneeskundige verstrekkingen voorziet dat na de amputatie van de tweede borst twee nieuwe borstprothesen moeten worden afgeleverd. Vanaf welk moment mogen er twee nieuwe borstprothesen worden afgeleverd ?

ANTWOORD

Op het moment dat de rechthebbende recht heeft op een voorlopige toerusting voor de tweede borst, mogen er twee nieuwe borstprothesen worden afgeleverd. Er kunnen dus ten vroegste zes weken na de operatie twee nieuwe borstprothesen worden afgeleverd.

INTERPRETATIEREGEL 7

VRAAG

Omschrijving van prestatie 640076 volgens artikel 27, §1, van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen : Ledigbaar urinezakje voor overdag met antirefluxklep, inclusief koppelstukken, leidingen en volledig bevestigingssysteem nodig voor 3 maanden, ongeacht de overige productattributen. Mag het materiaal beschreven onder nomenclatuurcode 640076 (Ledigbaar urinezakje voor overdag of urinebeenzak) als opvangmateriaal voor urine ook worden vergoed in situaties waarbij er urineverlies langs niet-natuurlijke weg is ?

ANTWOORD

Voor ambulante patiënten mag de verstrekking 640076 worden vergoed voor de urinebeenzakken voor de opvang van urine bij verlies langs niet natuurlijke weg, zoals bij het gebruik van een verblijfsonde of in het geval van een nefrostomie of een urostoma,

INTERPRETATIEREGEL 8

VRAAG

Hoe dient de compressiebroek (verstrekking 769716) geteld te worden in kader van de bepalingen rond hernieuwingstermijnen en maximaal aantal therapeutisch elastische beenkousen per periode ?

ANTWOORD

In art. 27 § 12bis 4. a) staat i.v.m. hernieuwingstermijnen van therapeutisch elastische beenkousen het volgende vermeld : "Hernieuwingstermijnen van de therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 : de rechthebbende heeft gedurende een periode van 12 maanden recht op maximaal vier therapeutische elastische beenkousen van subgroep 1 per behandeld been."

In art 27 § 12bis 4. c) : "Binnen de hernieuwingstermijnen van 12 maanden kunnen de compressiebroek (code 769716) en een nomenclatuurcode uit de groep van de panty's (AT en Mono-AT : codes 769414 tot en met 769694) niet gecumuleerd worden." De compressiebroek is één van de koustypes die vallen onder de rubriek 'therapeutisch elastische beenkousen van subgroep 1 lymfoedeem'. Bijgevolg dient de compressiebroek meegeteld te worden als één van de 4 verstrekkingen therapeutisch elastische beenkousen die binnen de hernieuwingstermijn per behandeld been vergoedbaar zijn.

Dus als compressiebroek wordt afgeleverd en beide benen worden behandeld, dan zijn zowel voor links als rechts nog 3 andere therapeutisch elastische beenkousen vergoedbaar, waarbij wel rekening dient gehouden te worden met de non-cumul regel tussen compressiebroek en groep van de panty's.

INTERPRETATIEREGEL 9 (in voege vanaf 13 maart 2000)

VRAAG

In art. 27, § 11bis, staat vermeld dat de verstrekkingen 642471 en 642493 (individueel vervaardigde armkous en handschoen wegens lymfoedeem) enkel worden vergoed na akkoord van de adviserend arts.

Wat wordt hiermee bedoeld ? Mag men de verstrekkingen vergoeden die zijn afgeleverd vooraleer de beslissing van de adviserend arts is gekend ?

ANTWOORD

Voor individueel vervaardigde armkousen en handschoenen wegens lymfoedeem moet het akkoord van de adviserend arts voorafgaand aan de uitbetaling zijn, maar niet voorafgaand aan de aflevering.

INTERPRETATIEREGEL 10 (in voege vanaf 1 februari 2021)

VRAAG

Artikel 27, § 25, 9, voorziet dat, voor therapeutische elastische armkousen en handschoenen, hetaanvraagdossier voor opname op de lijst van voor vergoeding aangenomen producten, eenkeuringsbewijs bevat. Uit dit keuringsbewijs, dat door een testinstituut wordt afgeleverd, blijkt dat het product een kwikdruk van minstens 15mm heeft.

Hoe kan de aanvrager aan deze voorwaarde voldoen voor therapeutische elastische handschoenen wetende dat er geen norm bestaat voor dit type van producten?

ANTWOORD

Voor een therapeutische elastische handschoen volstaat een keuringsbewijs van een armkous uit hetzelfde gamma, voor zover de textielproducten van de armkous en de handschoen exact identiek zijn.