

Art. 3. Dans les négociations sur la concrétisation de la marge salariale au niveau sectoriel et/ou des entreprises, il sera tenu compte au maximum de la situation économique spécifique du secteur et/ou de l'entreprise, du maintien et de la création d'emploi et de la compétitivité.

Art. 4. Lors de la concrétisation de la marge salariale, il conviendra de tenir compte du coût réel de toutes les mesures retenues.

À cet égard, les partenaires sociaux se réfèrent à l'avis unanime n° 1.893 du Conseil national du Travail du 12 février 2014 sur la suppression progressive des différences de traitement qui sont fondées sur une distinction entre ouvriers et employés en matière de pensions complémentaires.

CHAPITRE III. — Entrée en vigueur et durée de la convention

Art. 5. La présente convention est conclue pour une durée déterminée. Elle produit ses effets le 1^{er} janvier 2017 et cesse d'être en vigueur le 31 décembre 2018.

Vu pour être annexé à l'arrêté royal du 13 mai 2017.

Le Ministre de l'Emploi,
K. PEETERS

Art. 3. In de onderhandelingen over de invulling van de loonmarge op sector- en/of ondernemingsniveau zal maximaal rekening worden gehouden met de specifieke economische situatie van de sector en/of de onderneming, het behoud en de creatie van tewerkstelling en de concurrentiekraft.

Art. 4. Bij de invulling van de loonmarge dient rekening te worden gehouden met de reële kostprijs van alle weerhouden maatregelen.

In dit verband verwijzen de sociale partners naar het unaniem advies nr. 1.893 van 12 februari 2014 van de Nationale Arbeidsraad met betrekking tot de geleidelijke opheffing van de verschillen in behandeling die berusten op het onderscheid tussen arbeiders en bedieningen inzake aanvullende pensioenen.

HOOFDSTUK III. — Inwerkingtreding en duur van de overeenkomst

Art. 5. Deze overeenkomst is gesloten voor een bepaalde tijd. Zij heeft uitwerking met ingang van 1 januari 2017 en treedt buiten werking op 31 december 2018.

Gezien om te worden gevoegd bij het koninklijk besluit van 13 mei 2017

De Minister van Werk,
K. PEETERS

SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C – 2017/20348]

19 AVRIL 2017. — Arrêté ministériel modifiant le chapitre "L. Orthopédie et traumatologie" de la liste et les listes nominatives, jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la Loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités coordonnée le 14 juillet 1994, article 35septies/2, § 1^{er}, 3^o, et § 2, 1^o;

Vu l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs;

Vu la proposition de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs du 1^{er} septembre 2016;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances, donné le 21 septembre 2016;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget donné le 25 novembre 2016;

Vu l'avis 61.011/2 du Conseil d'Etat, donné le 16 mars 2017, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2^o, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre "L. Orthopédie et traumatologie" de la Liste, jointe comme annexe 1^{re} à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, modifié en dernier lieu par l'arrêté ministériel du 14 mars 2017, les modifications suivantes sont apportées :

1^o L'intitulé L.11 est ajouté, rédigé comme suit :

"L.11 Implant d'ancrage pour prothèse externe

181031-181042 Partie percutanée d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur

FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2017/20348]

19 APRIL 2017. — Ministerieel besluit tot wijziging van hoofdstuk "L. Orthopedie en traumatologie" van de lijst en van de nominatieve lijsten, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35septies/2, § 1^{er}, 3^o, et § 2, 1^o;

Gelet op het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen;

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Implantaat en Invasieve Medische Hulpmiddelen van 1 september 2016;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 21 september 2016;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting gegeven op 25 november 2016;

Gelet op het advies 61.011/2 van de Raad van State, gegeven op 16 maart 2017, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In hoofdstuk "L. Orthopedie en traumatologie" van de Lijst, gevoegd als bijlage 1 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, laatstelijk gewijzigd bij het ministerieel besluit van 14 maart 2017, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o Het opschrift L.11 wordt toegevoegd; luidend als volgt :

"L.11 Verankeringsimplantaat voor externe prothese

181031-181042 Percutan deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat

<i>Vergoedingscategorie: I.C.a</i>		<i>Nominatieve lijst : 36301</i>	<i>Catégorie de remboursement : I.C.a</i>		<i>Liste nominative : 36301</i>
<i>Vergoedingsbasis</i> € 8.284,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%	<i>Base de remboursement</i> € 8.284,00	<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximum prijs</i> € 8.284,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00€	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00€	<i>Prix plafond/maximum</i> € 8.284,00	<i>Marge de sécurité (€)</i> 0,00€	<i>Intervention personnelle (€)</i> 0,00€
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 8.284,00			<i>Montant du remboursement</i> € 8.284,00
<i>Vergoedingsvoorwaarde: L-§29</i>				<i>Condition de remboursement: L-§29</i>	
181053-181064 Percutan deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat		181053-181064 Partie percutanée d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus			
<i>Vergoedingscategorie: I.C.a</i>		<i>Nominatieve lijst: 36302</i>	<i>Catégorie de remboursement : I.C.a</i>		<i>Liste nominative : 36302</i>
<i>Vergoedingsbasis</i> € 8.284,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%	<i>Base de remboursement</i> € 8.284,00	<i>Marge de sécurité (%)</i> 0,00%	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximum prijs</i> € 8.284,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00€	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00€	<i>Prix plafond/maximum</i> € 8.284,00	<i>Marge de sécurité (€)</i> 0,00€	<i>Intervention personnelle (€)</i> 0,00€
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 8.284,00			<i>Montant du remboursement</i> € 8.284,00
<i>Vergoedingsvoorwaarde: L-§29</i>				<i>Condition de remboursement: L-§29</i>	
181075-181086 Osseogeïntegreerd deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat		181075-181086 Partie ostéointégrée d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur			
<i>Vergoedingscategorie: I.C.a</i>		<i>Nominatieve lijst: 36303</i>	<i>Catégorie de remboursement : I.C.a</i>		<i>Liste nominative : 36303</i>
<i>Vergoedingsbasis</i> € 14.083,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%	<i>Base de remboursement</i> € 14.083,00	<i>Marge de sécurité (%)</i> 0,00%	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximum prijs</i> € 14.083,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00€	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00€	<i>Prix plafond/maximum</i> € 14.083,00	<i>Marge de sécurité (€)</i> 0,00€	<i>Intervention personnelle (€)</i> 0,00€
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 14.083,00			<i>Montant du remboursement</i> € 14.083,00
<i>Vergoedingsvoorwaarde: L-§29</i>				<i>Condition de remboursement: L-§29</i>	

181090-181101 Osseogeïntegreerd deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat

Vergoedingscategorie: I.C.a
Nominatieve lijst:
36304

Vergoedingsbasis
€ 14.083,00
Veiligheidsgrens (%)
0,00%

Plafond-/ maximum prijs
€ 14.083,00
Veiligheidsgrens
€ 0,00€

Persoonlijk aandeel (%)
0,00%

Persoonlijk aandeel (€)
0,00€

Vergoedingsbedrag
€ 14.083,00

181090-181101 Partie ostéointégrée d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus

Catégorie de remboursement : I.C.a

Liste nominative :
36304

Base de remboursement
€ 14.083,00
Marge de sécurité (%)
0,00%

Intervention personnelle (%)
0,00%

Prix plafond/maximum
€ 14.083,00
Marge de sécurité (€)
0,00€

Intervention personnelle (€)
0,00€

Montant du remboursement
€ 14.083,00

Condition de remboursement: L-§29

Vergoedingsvoorwaarde: L-§29

181112-181123 Percutaan vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat

Vergoedingscategorie: I.C.a
Nominatieve lijst:
36301

Vergoedingsbasis
€ 8.284,00
Veiligheidsgrens (%)
0,00%

Plafond-/ maximum prijs
€ 8.284,00
Veiligheidsgrens
€ 0,00€

Persoonlijk aandeel (%)
0,00%

Persoonlijk aandeel (€)
0,00€

Vergoedingsbedrag
€ 8.284,00

181112-181123 Partie percutanée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur

Catégorie de remboursement : I.C.a

Liste nominative :
36301

Base de remboursement
€ 8.284,00
Marge de sécurité (%)
0,00%

Intervention personnelle (%)
0,00%

Prix plafond/maximum
€ 8.284,00
Marge de sécurité (€)
0,00€

Intervention personnelle (€)
0,00€

Montant du remboursement
€ 8.284,00

Vergoedingsvoorwaarde: L-§29

Condition de remboursement: L-§29

181134-181145 Percutaan vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat

Vergoedingscategorie: I.C.a
Nominatieve lijst:
36302

Vergoedingsbasis
€ 8.284,00
Veiligheidsgrens (%)
0,00%

Plafond-/ maximum prijs
€ 8.284,00
Veiligheidsgrens
€ 0,00€

Persoonlijk aandeel (%)
€ 8.284,00

Persoonlijk aandeel (€)
0,00€

181134-181145 Partie percutanée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus

Catégorie de remboursement : I.C.a

Liste nominative :
36302

Base de remboursement
€ 8.284,00
Marge de sécurité (%)
0,00%

Intervention personnelle (%)
0,00%

Prix plafond/maximum
€ 8.284,00
Marge de sécurité (€)
0,00€

Intervention personnelle (€)
0,00€

		Vergoedingsbedrag € 8.284,00			Montant du remboursement € 8.284,00
Vergoedingsvoorwaarde: L-§29			Condition de remboursement: L-§29		
181156-181160 Percutanee vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat, in geval van voortijdige vervanging			181156-181160 Partie percutanée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur, en cas de remplacement anticipé		
Vergoedingscategorie: I.F.a	Nominatieve lijst: /		Catégorie de remboursement : I.F.a		Liste nominative : /
Vergoedingsbasis / 0,00%	Veiligheidsgrens (%) 0,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%	Base de remboursement / 0,00%	Marge de sécurité (%) 0,00%	Intervention personnelle (%) 0,00%
Plafond-/ maximum prijs / 0,00€	Veiligheidsgrens (€) 0,00€	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€	Prix plafond/maximum / 0,00€	Marge de sécurité (€) 0,00€	Intervention personnelle (€) 0,00€
	Vergoedingsbedrag /				Montant du remboursement /
Vergoedingsvoorwaarde: L-§29			Condition de remboursement: L-§29		
181171-181182 Percutanee vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat, in geval van voortijdige vervanging			181171-181182 Partie percutanée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus, en cas de remplacement anticipé		
Vergoedingscategorie: I.F.a	Nominatieve lijst: /		Catégorie de remboursement : I.F.a		Liste nominative : /
Vergoedingsbasis / 0,00%	Veiligheidsgrens (%) 0,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%	Base de remboursement / 0,00%	Marge de sécurité (%) 0,00%	Intervention personnelle (%) 0,00%
Plafond-/ maximum prijs / 0,00€	Veiligheidsgrens (€) 0,00€	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€	Prix plafond/maximum / 0,00€	Marge de sécurité (€) 0,00€	Intervention personnelle (€) 0,00€
	Vergoedingsbedrag /				Montant du remboursement /
Vergoedingsvoorwaarde: L-§29			Condition de remboursement: L-§29		
181193-181204 Osseointegreerd vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat			181193-181204 Partie ostéointégrée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur		
Vergoedingscategorie: I.C.a	Nominatieve lijst: 36303		Catégorie de remboursement : I.C.a		Liste nominative : 36303
Vergoedingsbasis € 14.083,00	Veiligheidsgrens (%) 0,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%	Base de remboursement € 14.083,00	Marge de sécurité (%) 0,00%	Intervention personnelle (%) 0,00%

<i>Plafond-/ maximum prijs</i> € 14.083,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00€	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00€	<i>Prix plafond/maximum</i> € 14.083,00	<i>Marge de sécurité (€)</i> 0,00€	<i>Intervention personnelle (€)</i> 0,00€
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 14.083,00			<i>Montant du remboursement</i> € 14.083,00
<i>Vergoedingsvoorwaarde: L-§29</i>					
181215-181226 Osseointegreerd vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat					
<i>Vergoedingscategorie: I.C.a</i>		<i>Nominatieve lijst:</i> 36304		<i>Catégorie de remboursement : I.C.a</i>	<i>Liste nominative :</i> 36304
<i>Vergoedingsbasis</i> € 14.083,00	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%	<i>Base de remboursement</i> € 14.083,00	<i>Marge de sécurité (%)</i> 0,00%	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximum prijs</i> € 14.083,00	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00€	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00€	<i>Prix plafond/maximum</i> € 14.083,00	<i>Marge de sécurité (€)</i> 0,00€	<i>Intervention personnelle (€)</i> 0,00€
		<i>Vergoedingsbedrag</i> € 14.083,00			<i>Montant du remboursement</i> € 14.083,00
<i>Vergoedingsvoorwaarde: L-§29</i>					
181230-181241 Osseointegreerd vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat, in geval van voortijdige vervanging					
<i>Vergoedingscategorie: I.F.a</i>		<i>Nominatieve lijst:</i> /		<i>Catégorie de remboursement : I.F.a</i>	<i>Liste nominative :</i> /
<i>Vergoedingsbasis</i> /	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> 0,00%	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%	<i>Base de remboursement</i> /	<i>Marge de sécurité (%)</i> 0,00%	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00%
<i>Plafond-/ maximum prijs</i> /	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> 0,00€	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> 0,00€	<i>Prix plafond/maximum</i> /	<i>Marge de sécurité (€)</i> 0,00€	<i>Intervention personnelle (€)</i> 0,00€
		<i>Vergoedingsbedrag</i> /			<i>Montant du remboursement</i> /
<i>Vergoedingsvoorwaarde: L-§29</i>					
181252-181263 Osseointegreerd vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat, in geval van voortijdige vervanging					
181252-181263 Partie ostéointégrée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus, en cas de remplacement anticipé					

Vergoedingscategorie: I.F.a	Nominatieve lijst: /	Catégorie de remboursement : I.F.a	Liste nominative : /
Vergoedingsbasis / 0,00%	Veiligheidsgrens (%) 0,00%	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%	Base de remboursement / 0,00%
Plafond-/ maximum prijs / 0,00€	Veiligheidsgrens (€) 0,00€	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€	Prix plafond/maximum / 0,00€
		Vergoedingsbedrag /	Marge de sécurité (%) 0,00% Intervention personnelle (%) 0,00%

Vergoedingsvoorwaarde: L-§29

2° La condition de remboursement L-§29 qui correspond aux prestations précitées est insérée, et est rédigée comme suit :

"L-§29

Afin de pouvoir bénéficier d'une intervention de l'assurance obligatoire pour les prestations relatives aux implants permettant l'ancre d'une prothèse externe, il doit être satisfait aux conditions suivantes :

1. Critères concernant l'établissement hospitalier

Les prestations 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 et 181252-181263 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si elles sont effectuées dans un établissement hospitalier qui répond aux critères suivants :

La pose d'indication et l'implantation ne peuvent être effectuées que dans un hôpital universitaire ayant une expertise dans ce domaine.

L'équipe multidisciplinaire qui pose l'indication est composée au minimum de :

- 1 chirurgien orthopédique
- 1 médecin spécialiste en médecine physique et réadaptation
- 1 psychiatre ou psychologue
- 1 kinésithérapeute
- 1 ergothérapeute
- 1 dermatologue
- 1 médecin spécialiste en médecine interne ayant une compétence particulière en infectiologie
- et 1 orthopédiste prothésiste

qui ont été formés à cette technique et peuvent faire preuve de leur expertise.

Cette équipe est encadrée par l'équipe multidisciplinaire de l'hôpital universitaire Sahlgrenska de Gothenburg (Suède).

L'établissement possède en outre un programme de traitement documenté. Celui-ci décrit la procédure de sélection du patient, le trajet de soin (intervention chirurgicale, rééducation jusqu'à l'utilisation effective de la première prothèse définitive y compris), l'entretien technique orthopédique, les suivis cliniques reprenant les possibilités en cas de complications ou d'incidents, les mesures assurant la continuité de ce soin spécialisé.

Le programme de rééducation ne peut être effectué que dans l'établissement hospitalier qui réalise l'implantation ou dans un établissement de rééducation spécialisé dans la rééducation des amputés. Cet établissement doit également avoir signé une convention avec l'établissement hospitalier implantateur pour prendre en charge la rééducation de leurs patients.

L'équipe multidisciplinaire du centre de rééducation est composée au minimum :

- 1 médecin spécialiste en médecine physique et réadaptation
- 1 psychiatre ou psychologue

Condition de remboursement: L-§29

2° De volgende vergoedingsvoorwaarde L-§29 die gaat bij de voornoemde verstrekkingen wordt ingevoegd, luidend als volgt :

"L-§29

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende de implantaten die de verankering van een externe prothese toelaten, moet aan volgende voorwaarden worden voldaan :

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 en 181252-181263 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet :

De indicatiestelling en implantatie mogen enkel in een universitair ziekenhuis met expertise in dit domein uitgevoerd worden.

Het multidisciplinaire team dat de indicatie stelt is minstens samengesteld uit :

- 1 orthopedisch chirurg
- 1 geneesheer-specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie
- 1 psychiater of psycholoog
- 1 kinesitherapeut
- 1 ergotherapeut
- 1 dermatoloog
- 1 geneesheer-specialist in de inwendige geneeskunde met bijzondere ervaring in de klinische infectiologie
- en 1 orthopedist-prothesist

die in die techniek geschoold zijn en hun expertise kunnen bewijzen.

Dit team staat onder begeleiding van het multidisciplinaire team van het universitair ziekenhuis Sahlgrenska van Gothenburg (Zweden).

De verplegingsinrichting heeft bovendien een gedocumenteerd behandelingsprogramma. Dit beschrijft de selectieprocedure van de patiënt, het zorgtraject (chirurgische ingreep, revalidatie tot en met het effectief gebruik van de eerste prothese), het orthopedisch-technisch onderhoud, de klinische follow-up met de mogelijkheden in geval van complicaties of incidenten, de maatregelen ter verzekerung van de continuïteit van deze gespecialiseerde zorg.

Het revalidatieprogramma mag enkel uitgevoerd worden in een verplegingsinrichting die de implantatie realiseert of in een revalidatie-inrichting gespecialiseerd in revalidatie van geamputeerden. Deze revalidatie-inrichting dient tevens een overeenkomst te hebben onder tekend met de implanterende verplegingsinrichting om de revalidatie van hun patiënten op zich op te nemen.

Het multidisciplinaire team van de revalidatie-inrichting is minstens samengesteld uit :

- 1 geneesheer-specialist in de fysische geneeskunde en de revalidatie
- 1 psychiater of psycholoog

- 1 kinésithérapeute
- 1 ergothérapeute
- et 1 orthopédiste prothésiste

L'établissement de rééducation s'engage à suivre le programme de rééducation prévu, aussi lorsque l'on fait appel à des kinésithérapeutes extramuros.

L'établissement hospitalier répondant aux critères susmentionnés, introduit le formulaire L-Form-II-01, auprès du Service de soins de santé. La Commission dressera une liste avec la composition de l'équipe par établissement hospitalier. Les modifications des données reprises dans le formulaire de candidature qui font qu'il n'est plus satisfait aux critères visés ci-dessus sont communiquées spontanément par l'établissement hospitalier au fonctionnaire dirigeant du Service. Par courrier à : I.N.A.M.I, Secrétariat de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs, Avenue de Tervueren 211 à 1150 Bruxelles ou par e-mail à implant@inami.fgov.be.

2. Critères concernant le bénéficiaire

Les prestations 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 et 181252-181263 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si le bénéficiaire répond aux critères suivants :

Indications

Le bénéficiaire a une amputation majeure d'un membre sur plus de 2/3 de la longueur du fémur ou plus de la moitié de la longueur de l'humérus, et l'utilisation d'une prothèse à fût n'est techniquement pas possible.

OU

Le bénéficiaire a une amputation transfémorale ou transhumérale, et une utilisation normale et à long terme de sa prothèse à fût n'est pas possible suite à des problèmes dermatologiques récurrents qui ne peuvent pas être remédiés par le prothésiste, par un traitement dermatologique ou par une intervention chirurgicale.

ET

L'état général du bénéficiaire permet l'implantation selon les instructions d'utilisation du dispositif et de suivre le traitement de révalidation.

Le bénéficiaire n'a pas plus de 65 ans et en cas d'implantation au niveau du fémur, son poids corporel (prothèse comprise) est inférieur à 100kg.

Le bénéficiaire s'engage à suivre le programme de rééducation qui lui a été soumis avant implantation.

3. Critères concernant le dispositif

Les prestations 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 et 181252-181263 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si le dispositif répond aux critères suivants :

3.1. Définition

Le système d'implant est composé d'une partie intra-osseuse et une partie percutanée sur laquelle vient se fixer de façon directe et solide une prothèse externe.

La partie intra-osseuse est placée sans ciment et permet l'ostéointégration. Elle est implantée à une profondeur maximale de 10 cm à partir de l'extrémité osseuse.

La partie percutanée est fixée solidement à la partie intra-osseuse. Le trajet de perforation est inférieur à 1 cm et permet une fixation stable de la peau de la zone de perforation à l'os. Le design est conçu pour réduire les irritations mécaniques et le risque d'infection et marsupialisation et pour maximaliser l'ostéointégration de l'implant.

- 1 kinesitherapeut
- 1 ergotherapeut
- en 1 orthopedist-prothesist

De revalidatie-inrichting verbindt zich ertoe het geplande revalidatieprogramma te volgen, ook wanneer extramurale kinesitherapeuten worden ingeschakeld.

De verplegingsinrichting die voldoet aan voornoemde criteria dient het formulier L-Form-II-01 in bij de Dienst voor geneeskundige verzorging. De Commissie zal een lijst opstellen met de teamsamenstelling per verplegingsinrichting. Wijzigingen aan de gegevens uit het kandidatuurformulier waardoor niet meer voldaan is aan de bovenvermelde criteria worden door de verplegingsinrichting spontaan meegeleed aan de leidend ambtenaar van de Dienst. Per brief aan : RIZIV, secretariaat van de Commissie Tegemoetkoming Implantaten en Invaseive Medische Hulpmiddelen, Tervurenlaan 211 te 1150 Brussel, of per e-mail op het volgende adres : implant@riziv.fgov.be.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

De verstrekkingen 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 en 181252-181263 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende aan de volgende criteria voldoet :

Indicaties

De rechthebbende heeft een majeure amputatie van een lidmaat van meer dan 2/3 van de femurlengte of meer dan 1/2 van de humeruslengte, en het gebruik van een kokerprothese is technisch niet mogelijk.

OF

De rechthebbende heeft een transfemorale of transhumrale amputatie en een normaal en duurzaam gebruik van zijn kokerprothese is niet mogelijk als gevolg van recurrente dermatologische problemen, die niet door de prothesist, door dermatologische behandeling of door een chirurgische ingreep verholpen kunnen worden.

EN

De algemene toestand van de rechthebbende moet de implantatie volgens de gebruiksinstructies van het hulpmiddel en het volgen van de revalidatie toelaten.

De rechthebbende is niet ouder dan 65 jaar en in geval van implantatie ter hoogte van de femur is zijn lichaamsgewicht (prothese inbegrepen) minder dan 100kg.

De rechthebbende engageert zich om het revalidatieprogramma te volgen dat aan hem voor de implantatie voorgelegd werd.

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

De verstrekkingen 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 en 181252-181263 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet :

3.1. Definitie

Het implantaatsysteem bevat een intraosseus gedeelte en een percutaan gedeelte waarop een externe prothese op een directe en stevige wijze verankerd wordt.

Het intraosseus gedeelte is zonder cement geplaatst en laat osseointegratie toe. Het wordt tot een maximale diepte van 10 cm vanaf het botuiteinde geïmplanteerd.

Het percutaan gedeelte is stevig aan het intraosseus gedeelte verankerd. Het perforatietaject is minder dan 1 cm en laat een stabiele fixatie van de huid van de perforatiionezone aan het bot toe. Het design is ontworpen om de mechanische irritatie en het infectie- en marsupialisatierisico te verminderen en de osseointegratie van het implantaat te maximaliseren.

La technique opératoire prévoit une implantation en deux temps avec un intervalle minimum de un mois pour permettre l'ostéointégration. Le système d'accouplement entre la prothèse et la partie percutanée est sûr et offre des protections contre des contraintes de forces dangereuses (protection contre la torsion et amortissement des chocs).

3.2.Critères

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative, le dispositif doit avoir fait preuve de son efficacité et sa sécurité à l'aide d'études cliniques. Ces études seront publiées dans une revue « peer-reviewed » reconnue internationalement. Parmi les études cliniques réalisées, il faut au moins une étude prospective sur un minimum de 30 patients suivis pendant au minimum deux ans.

Un dispositif qui est une adaptation d'un dispositif déjà inscrit sur la liste nominative pour le même distributeur, sans changement du mode d'action et sans impact négatif sur l'efficacité, la sécurité et la qualité, peut être inscrit sans études cliniques à condition que le distributeur décrive les adaptations et leurs conséquences pratiques en détail.

3.3. Conditions de garantie

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative pour les prestations 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 et 181252-181263, le dispositif doit répondre aux conditions de garantie suivantes :

- 3 ans de garantie totale à 100% pour la partie implantable
- 2 ans de garantie totale à 100% pour la partie percutanée

4. Procédure de demande et formulaires

4.1. Première implantation/Première utilisation

Les prestations 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086 et 181090-181101 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire qu'après réception d'un numéro d'ordre. Celui-ci doit être demandé au Service dans les trente jours après l'implantation. Cette notification est effectuée au moyen du formulaire L-Förm-I-09, entièrement complété et signé par le médecin spécialiste implanteur. Le numéro d'ordre est communiqué simultanément et immédiatement au médecin conseil, au médecin spécialiste implanteur et au pharmacien hospitalier.

Les documents desquels il ressort qu'il est satisfait aux conditions décrites sous le point 2, la conclusion de l'équipe multidisciplinaire, le formulaire d'enregistrement L-Form-I-10 reprenant les caractéristiques de référence et les données de suivi et le consentement éclairé du bénéficiaire doivent être conservés dans le dossier médical du bénéficiaire.

4.2. Remplacement

En cas de remplacement, les dispositions en matière de garantie doivent être respectées. Les documents desquels il ressort qu'il est satisfait aux conditions décrites sous le point 2 et la conclusion de l'équipe multidisciplinaire doivent être conservés dans le dossier médical du bénéficiaire.

4.3. Remplacement prématûre

Par dérogation aux dispositions du point 5.2., une intervention de l'assurance obligatoire pour un renouvellement prématûre peut être accordée par le Collège des médecins-directeurs sur la base d'un rapport médical circonstancié justifiant le remplacement prématûre.

Pendant la période de garantie et en cas d'un dysfonctionnement qui n'est pas lié au bénéficiaire ou à l'évolution de sa situation médicale, le distributeur est obligé d'appliquer les conditions de garantie.

Dans le cas où le dispositif a été utilisé par le bénéficiaire de façon non conforme aux instructions d'utilisation qui lui ont été fournies avant implantation, le Collège peut accorder un remboursement partiel.

De operatietechniek voorziet een implantatie in 2 stappen met een minimaal interval van een maand om osseointegratie toe te laten. Het koppelingsysteem tussen de prothese en het percutaan gedeelte is veilig en biedt beveiligingen aan tegen gevaarlijke krachtinwerkingen (torsiebeveiliging en schokdemping).

3.2.Criteria

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst moeten de werkzaamheid en veiligheid van het hulpmiddel aangetoond worden met behulp van klinische studies. Deze studies dienen gepubliceerd te zijn in een internationaal erkend peer reviewed tijdschrift. Onder de gerealiseerde klinische studies, moet er minstens één prospectieve studie zijn met minimum 30 patiënten die gedurende minimaal twee jaar gevolgd werden.

Een hulpmiddel dat een aanpassing is van een hulpmiddel dat reeds op de nominatieve lijst ingeschreven is voor dezelfde verdeler, zonder wijziging van het werkingsmechanisme en zonder negatieve impact op de werkzaamheid, de veiligheid en de kwaliteit, mag ingeschreven worden zonder klinische studies op voorwaarde dat de verdeler de aanpassingen en hun praktische gevolgen in detail beschrijft.

3.3.Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingen 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181156-181160, 181171-181182, 181193-181204, 181215-181226, 181230-181241 en 181252-181263 moeten de volgende garanties worden gegeven :

- 3 jaar volledige garantie aan 100% voor het implanteerbare gedeelte
- 2 jaar volledige garantie aan 100% voor het percutaan gedeelte

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie/Eerste gebruik

De verstrekkingen 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086 en 181090-181101 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering na ontvangst van een volgnummer. Dit dient aangevraagd te worden binnen de dertig dagen na de implantatie aan de Dienst. Deze notificatie gebeurt door middel van het formulier L-Form-I-09, volledig ingevuld en ondertekend door de implanterend geneesheer-specialist. Het volgnummer wordt gelijktijdig en onmiddellijk meegegeerd aan de adviserend geneesheer, de implanterend geneesheer-specialist en de ziekenhuisapotheek.

De documenten, waaruit blijkt dat voldaan is aan de voorwaarden vermeld onder punt 2, de conclusies van het multidisciplinaire team, het registratieformulier L-Form-I-10 dat de baseline karakteristieken herneemt, de follow-up-gegevens en de geïnformeerde toestemming van de rechthebbende, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.2. Vervanging

In geval van vervanging moeten de bepalingen met betrekking tot de garantie voldaan zijn. De documenten waaruit blijkt dat voldaan is aan de voorwaarden vermeld onder punt 2, en de conclusies van het multidisciplinaire team moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.3. Voortijdige vervanging

In afwijking van de bepalingen onder het punt 5.2. kan een voortijdige vernieuwing van de tegemoetkoming van de verplichte verzekering worden toegekend door het College van geneesheren-directeurs op basis van een omstandig medisch verslag ter staving van de voortijdige vervanging.

Gedurende de garantieperiode en in geval van disfunctie die niet te wijten is aan de rechthebbende of de evolutie van zijn medische toestand, is de verdeler verplicht de garantievoorwaarden na te leven.

In het geval dat het hulpmiddel door de rechthebbende gebruikt op in een wijze die niet conform is aan de gebruiksaanwijzingen die hem voor implantatie bezorgd werden, mag het College een gedeeltelijke terugbetaling toekennen.

5. Règles d'attestation

5.1. Règles de cumul et de non-cumul

Pas d'application

5.2 Autres règles

Une intervention de l'assurance obligatoire pour la prestation 181193-181204 ou 181215-181226 ne peut être accordée qu'après un délai de 10 ans à compter à partir de la date de l'implantation relative à la prestation 181075-181086 ou 181090-181101 respectivement.

Une intervention de l'assurance obligatoire pour la prestation 181112-181123 ne peut être accordée qu'après un délai de 3 ans à compter à partir de la date de l'implantation relative à la prestation 181031-181042, 181112-181123 ou 181156-181160.

Une intervention de l'assurance obligatoire pour la prestation 181134-181145 ne peut être accordée qu'après un délai de 5 ans à compter à partir de la date de l'implantation relative à la prestation 181053-181064, 181134-181145 ou 181171-181182.

Le nombre de bénéficiaires qui peuvent entrer en ligne de compte pour une intervention de l'assurance obligatoire pour l'ensemble des prestations 181075-181086 et 181090-181101 est limité à 10 par an.

5.3. Dérogation aux règles d'attestation

Pas d'application

6. Résultats et statistiques

Les modalités d'enregistrement des données visées au point 4.1, ainsi que les modalités de transmission de ces données à Healthdata, aux établissements hospitaliers implanteurs, aux établissements de revalidation et à la Commission, sont établies par Healthdata et le Service des soins de santé.

Les établissements hospitaliers implanteurs et les établissements de revalidation feront tous les 3 ans une évaluation des données collectées et une analyse de la littérature récente avec rapport à la Commission. La nature du rapport est établie par la Commission.

7. Divers

Pas d'application

Art. 2. Aux Listes nominatives, jointes comme annexe 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, modifiées en dernier lieu par l'arrêté ministériel du 14 mars 2017, sont ajoutées de nouvelles listes nominatives pour les prestations relatives aux parties percutanées et ostéointégrées des systèmes implantés permettant l'ancre directe des prothèses externes dans le fémur et l'humérus associées aux prestations 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181193-181204 et 181215-181226, jointes comme annexe au présent arrêté.

Art. 3. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} février 2017.

Bruxelles, le 19 avril 2017.

M. DE BLOCK

5. Regels voor attestering

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Niet van toepassing

5.2. Andere regels

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 181193-181204 of 181215-181226 kan pas worden verleend na een termijn van 10 jaar, te rekenen vanaf de datum van implantatie van respectievelijk de verstrekking 181075-181086 of 181090-181101.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 181112-181123 kan pas worden verleend na een termijn van 3 jaar te rekenen vanaf de datum van implantatie van de verstrekking 181031-181042, 181112-181123 of 181156-181160.

Een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de verstrekking 181134-181145 kan pas worden verleend na een termijn van 5 jaar, te rekenen vanaf de datum van implantatie van de verstrekking 181053-181064, 181134-181145 of 181171-181182.

Het aantal rechthebbenden die voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor het geheel van de verstrekkingen 181075-181086 en 181090-181101 in aanmerking kan komen, wordt beperkt tot 10 per jaar.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

De modaliteiten van registratie van de gegevens beschreven onder punt 4.1 alsook de modaliteiten van mededeling van die gegevens aan Healthdata, de planterende verplegingsinrichtingen, de revalidatie-inrichtingen en aan de Commissie, worden opgesteld door Healthdata en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

De planterende verplegingsinrichtingen en de revalidatie-inrichtingen zullen om de 3 jaar een evaluatie uitvoeren van de verzamelde gegevens en een analyse van de recente literatuur met rapport aan de Commissie. De aard van het rapport wordt vastgelegd door de Commissie.

7. Allerlei

Niet van toepassing

Art. 2. In de Nominatieve lijsten, gevoegd als bijlage 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, laatstelijk gewijzigd bij het ministerieel besluit van 14 maart 2017, worden nieuwe nominatieve lijsten toegevoegd voor verstrekkingen betreffende implantaten voor de percutane en osseointegreerde delen van geimplanteerde systemen die de directe verankering van externe protheses in femur en humerus toelaten, behorende bij de verstrekkingen 181031-181042, 181053-181064, 181075-181086, 181090-181101, 181112-181123, 181134-181145, 181193-181204 en 181215-181226, die als bijlage zijn gevoegd bij dit besluit.

Art. 3. Dit besluit treedt in werking op 1 februari 2017.

Brussel, 19 april 2017.

M. DE BLOCK

Annexe à l'Arrêté ministériel du 19 avril 2017 insérant de nouvelles listes nominatives pour les prestations relatives aux parties percutanées et ostéointégrées des systèmes implantés permettant l'ancre direct des prothèses externes dans le fémur et l'humérus
 Bijlage bij het Ministerieel besluit van 19 april 2017 tot invoeging van nieuwe nominatieve lijsten voor verstrekkingen betreffende implantaten voor de percutane en osseointegreerde delen van geimplanteerde systemen die de directe verankering van externe protheses in femur en humerus toelaten

Abréviations des titres des colonnes / afkortingen titels van de kolommen

A = Prix (TVAc) - Prijs (incl. BTW)

B = Remboursement - Terugbetaling

C = Supplément patient - Supplement patiënt

D = Marge de délivrance - Afleveringsmarge

E = Info changement - Info aanpassing

Abréviations pour info changement / afkortingen type aanpassing

A = Ajout - Toevoeging

S = Suppression - Geschrapt

C = Correction - Correctie

NP = Nom du produit - Naam product

NF = Nom de la firme - Naam firma

NR = Nouvelle référence - Nieuwe referentie

PW = Modification de prix - Prijswijziging

RW = Modification de référence - Referentiewijziging

RC = Demande retour - Recall

Mise à jour - Bijwerking 01-04-2017

Implants permettant l'ancre d'une prothèse externe

Implantaten die de verankering van een externe prothese toelaten

181031 - 181042

Percutaan deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat

Partie percutanée d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 8.284,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 8.284,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 8.284,00

181112 - 181123

Percutaan vervangingsdeel van een geïimplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat

Partie percutanée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans le fémur

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 8.284,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 8.284,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 8.284,00

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeleer	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	A	B	C	D	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
363010000163	Integrum AB	OPRA abutment + abutment screw + support	(IBCO02x/IBC005 x/IBCO06x/IBC00 7x/1400- >1425/143x/1820) (IBCO03x/IBC004 x/119x/1439) + 1479	8.284,0 0	8.284,0 0	0,00	148,74	A	01-02-2017	

181053 - 181064

Percutaan deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat

Partie percutanée d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 8.284,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 8.284,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 8.284,00

181134 - 181145

Percutaan vervangingsdeel van een geïimplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat

Partie percutanée de remplacement d'un système implanté permettant l'ancrage direct d'une prothèse externe dans l'humérus

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 8.284,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 8.284,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 8.284,00

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeleer	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	A	B	C	D	E	A partir de Vanaf	Jusqu'à Tot
363020000170	Integrum AB	OPRA abutment + abutment screw + support	(1437/1438/1820)+ (IBCO04x/119x1 439) + 1479	8.284,0 0	8.284,0 0	0,00	148,74	A	01-02-2017	

181075 - 181086

Osseointegreerd deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat

Partie ostéointégrée d'un système implanté permettant l'anclage direct d'une prothèse externe dans le fémur

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 14.083,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 14.083,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 14.083,00

181193 - 181204

Osseointegreerd vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de femur toelaat

Partie ostéointégrée de remplacement d'un système implanté permettant l'anclage direct d'une prothèse externe dans le fémur

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 14.083,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 14.083,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 14.083,00

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	A	B	C	D	E	A partir de Vanaf	Jusqu'à Tot
363030000177	Integrum AB	OPRA fixture + central screw + healing components	(IBC000x/IBC001 x)+ IBC0001 + (IBC0002+IBC00 18+IBC0017)	14.083, 00	14.083, 00	0,00	148,74	A	01-02-2017	
363030000276	Integrum AB	OPRA biohelix fixture + central screw + healing components	(1338->1351 / 1800->1813) + 1353 + (1795+1959 + (179x/181x))	14.083, 00	14.083, 00	0,00	148,74	A	01-02-2017	

181090 - 181101

Osseointegreerd deel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat

Partie ostéointégrée d'un système implanté permettant l'anclage direct d'une prothèse externe dans l'humérus

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 14.083,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 14.083,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 14.083,00

181215 - 181226

Osseointegreerd vervangingsdeel van een geïmplanteerd systeem dat de directe verankering van een externe prothese in de humerus toelaat

Partie ostéointégrée de remplacement d'un système implanté permettant l'anclage direct d'une prothèse externe dans l'humérus

Vergoedingsbasis - Base de remboursement	: € 14.083,00	Veiligheidsgrens / Marge de sécurité :	: 0,00 %
Vergoeding - Remboursement	: € 14.083,00	Maximumprijs / Prix maximum :	: € 14.083,00

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	A	B	C	D	E	A partir de Vanaf	Jusqu'à Tot
363040000184	Integrum AB	OPRA biohelix fixture + central screw + healing components	(1335 ->1337 + 1353/BC0001 + (1362+1363 + IBC0117)	14.083,00	14.083,00	0,00	148,74	A	01-02-2017	

Gezien om te worden gevoegd bij het Ministerieel besluit van 19 april 2017 tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekeringsvoorziening voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen.

Vu pour être annexé à l'Arrêté ministériel du 19 avril 2017 modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,
La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,

M. DE BLOCK