



FONDS VOOR ARBEIDSONGEVALLEN

AANSCHRIJVING 2011/3

Jaarlijkse aanpassing van de prijzen, van de duur en van het onderhoud van de prothesen en orthopedische toestellen - Dienstjaar 2011.

I. Inleiding

Overeenkomstig artikel 48, 6° van het koninklijk besluit van 21 december 1971 houdende uitvoering van sommige bepalingen van de arbeidsongevallenwet van 10 april 1971 geeft het medisch technisch comité advies over de vaststelling van de prijzen van de prothesen en orthopedische toestellen met vermelding van hun duur en van de benaderende jaarlijkse kosten die uit het onderhoud ervan voortvloeien.

Op grond van het koninklijk besluit van 16 januari 2002 zijn de verzekeringsondernemingen ertoe gehouden de nodige technische voorzieningen aan te leggen voor vernieuwing en onderhoud, waarbij de actuele prijs zonet een noodzakelijk element dan toch een belangrijke indicatieve waarde behoudt. De aanwending van deze actuele prijzen door de verzekeringsondernemingen voor de vaststelling van de voorzieningen valt onder de controlebevoegdheid van de CBFA.

De diensten herinneren eraan dat de richtprijzen, de duur en het jaarlijks onderhoud, die door het comité voor de verschillende toestellen worden vastgesteld, uitsluitend mogen toegepast worden voor de berekening van de technische voorzieningen die de verzekeringsondernemingen moeten aanleggen (ongevallen vanaf 01 januari 1988) en voor het berekenen van het prothesekapitaal te storten bij het Fonds (ongevallen vóór 01 januari 1988).

In geen geval mogen de vastgestelde richtprijzen gerangschikt onder de groep B gebruikt worden als tarief voor de terugbetaling van prothesen of orthopedische toestellen. De schadeloosstelling is in de arbeidsongevallenregeling volledig en niet aan forfaitaire tarieven gebonden.

Voor de vernieuwing en het onderhoud van de toestellen houdt men rekening met de werkelijke behoeften van de getroffenene.

Voor het bepalen van de richtprijs werden de prothesen en orthopedische toestellen steeds ingedeeld in drie groepen:

GROEP A : toestellen waarvoor de richtprijs van het RIZIV wordt toegepast; deze prijs wordt niet in de aanschrijving vermeld, vermits deze in de loop van het jaar kan worden aangepast en er in sommige gevallen supplementen mogen worden aangerekend,

GROEP B : toestellen waarvoor het comité zelf een gemiddelde prijs vaststelt,

GROEP C : toestellen waarvoor de reële kostprijs in aanmerking wordt genomen.

II. Prothesen en orthopedische toestellen van de groep A

2.1. De uitwendige toestellen

Tot deze toestellen behoren onder meer toestellen voor hoofd, hals en romp, de orthesen en prothesen voor de bovenste en onderste ledematen, de orthopedische schoenen, myo-elektrische prothesen, toestellen ter correctie van het gehoor, breukbanden en mobiliteitshulpmiddelen.

De volledige lijst samen met de overeenstemmende codes uit de ZIV-nomenclatuur zijn in de aanschrijving opgenomen.

2.1.1. De richtprijs van de prothesen en orthopedische toestellen

Voor de toestellen die opgenomen zijn in deze categorie wordt de richtprijs van de ZIV toegepast. Het persoonlijk aandeel dat voor sommige toestellen en prothesen op maat ten laste van de verzekerde wordt gelegd, dient in aanmerking genomen voor de berekening van het prothesekapitaal of de technische voorziening. Dit is ondermeer het geval voor de schoenen en voor sommige toestellen voor de romp, de bovenste en de onderste ledematen.

Dit is eveneens zo voor de prefabtoestellen die in deze nomenclatuur zijn opgenomen en waarvoor ondermeer voor individuele aanpassing een supplement kan worden aangerekend.

2.1.2. Herstel en onderhoud van de prothesen en orthopedische toestellen

Het betreft een jaarlijks percentage berekend op de richtprijs van het toestel of de prothese. Voor de toestellen voor de romp, de prothesen voor de bovenste ledematen, de orthopedische toestellen en hulpmiddelen (orthesen) voor de onderste ledematen werd dit percentage op 15 % vastgesteld.

Voor de prothesen voor de onderste ledematen (de beenprothesen) wordt het jaarlijks onderhoud vastgesteld op 20 % (jaarlijks vervangbaar toebehoren zoals stompkousen en cosmetiek (liner niet inbegrepen)). De ZIV-nomenclatuur voorziet een jaarlijks verplicht onderhoud aan een forfaitair bedrag vanaf het tweede jaar.

Voor de rolstoelen wordt 10 % van de richtprijs in aanmerking genomen.

2.1.3. De duur van prothesen en orthopedische toestellen.

Deze termijn is voor de meeste apparaten conform de ZIV-nomenclatuur vastgesteld.

De duur voor orthopedische schoenen voor zware aandoeningen en aandoeningen met absolute indicatie bedraagt 12 maanden. Voor de orthopedische schoenen met

relatieve indicatie wordt een duurtijd van 24 maanden voorzien. Indien orthopedische werkschoenen worden toegekend, wordt de termijn voor de vernieuwing van de gewone orthopedische schoenen verdubbeld. Deze werkwijze is ook van toepassing bij steunzolen en individuele aanpassingen aan schoenen (vb. ophogingen).

2.1.4. Het reservetoestel

Algemeen kan gesteld worden dat voor de arbeidsongevallen met amputatie of verlamming van de ledematen tot gevolg een reservetoestel aangewezen is. Dit reservetoestel moet slechts éénmalig worden afgeleverd en er moet hiervoor geen prothesekapitaal of technische voorziening worden voorzien. De verzekeringsondernemingen worden ertoe uitgenodigd het te leveren alvorens het dossier voor bekrachtiging aan het Fonds voor Arbeidsongevallen wordt gestuurd. Voor de andere categorieën van toestellen kan in geval van betwisting of een reservetoestel al of niet nodig is, zonder de bevoegdheid van de rechtbank uit te sluiten, het advies van het medisch technisch comité ingewonnen worden.

2.1.5. Wijzigingen in de ZIV-nomenclatuur

Indien er voor prothesen en toestellen uit de groep A door het RIZIV nieuwe tarieven worden bepaald, zullen deze onmiddellijk door de verzekeringsondernemingen moeten worden toegepast bij de berekening van het prothesekapitaal of bij de vaststelling van de technische provisies.

- De beenprothesen en de myo-elektrische armprothesen

De toepassingsmodaliteiten werden in de aanschrijving 2005/2 uitvoerig uiteengezet. Indien echter bij de opbouw van de onderbeenprothesen onderdelen (bvb kniegewrichten, schokdempers of dynamische voeten) moeten gebruikt worden waarvoor een supplement wordt aangerekend gezien ze niet tot de gestandaardiseerde producten behoren waarvoor de ZIV een terugbetaling voorziet, dan dient dit voldoende medisch en technisch geattesteerd te worden en moet de meerprijs door de leverancier verduidelijkt worden. Deze richtlijnen zijn ook van toepassing voor de myo-elektrische armprothesen die soms met zeer geavanceerde technieken worden toegerust, voornamelijk op het vlak van de handbesturing en de grijpfuncties.

Principieel moet de meerwaarde van deze protheseonderdelen in belangrijke mate ten goede komen aan de functies van de algemene dagelijkse activiteiten, de beroepsactiviteiten, de sociale integratie of de zelfredzaamheid van belanghebbende. Kortom deze meer dynamische technologie moet niet alleen nuttig zijn, maar "- nodig zijn -" in de zin van de wettelijke bepalingen.

- De mobiliteitshulpmiddelen

De nieuwe nomenclatuur van de mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen die zijn ingedeeld in verschillende hoofd- en subgroepen werd uitvoerig toegelicht in de aanschrijving 2006/6. Ondanks het feit dat de nomenclatuur gewaarborgde producten voorziet die aan een Europees label en aan een erkenningsprocedure worden onderworpen, wordt de mogelijkheid opengelaten om mobiliteitshulpmiddelen te verstrekken die buiten de lijst van de aangenomen producten van het RIZIV voorkomen, voor zover ze beantwoorden aan de maatstaven van degelijke fabricage, aan het begrip "nodig hebben" en ze bovendien voorhanden zijn op de Europese markt. In die zin werd de rubriek "16. mobiliteitshulpmiddelen en hun aanpassingen" voorzien in groep C behouden.

Voor de aanvraag om tegemoetkoming in de vernieuwing van een mobiliteitshulpmiddel wordt er de aandacht op gevestigd dat gebruik kan worden gemaakt van het door het RIZIV opgestelde aanvraagformulier, het motiveringsrapport in te vullen door de erkende verstrekker en het medisch voorschrift in te vullen door de behandelende geneesheer. Deze formulieren bieden het voordeel van een uniformisering van de aanvragen waarbij een objectieve classificatie van de mobiliteitsbeperkingen als leidraad wordt genomen (ICF-systeem).

2.2. De inwendige prothesen

Het betreft de inwendige prothesen die opgenomen zijn in de nomenclatuur (inzonderheid artikel 35 van de nomenclatuur) waarvoor de erkende geconventioneerde verstrekkers enkel de ZIV-prijs (plafondprijs) mogen aanrekenen. De volledige lijst is verder in de aanschrijving opgenomen.

Bij de gewrichtsprothesen werden naast de heup- en schouderprothesen de prothesen voor de knie en enkel opgenomen. De lumbale discusprothese werd eveneens opgenomen. Voor dat implantaat moet de eventuele vernieuwingstermijn worden bepaald op advies van de behandelende geneesheer - specialist.

De implantaten in de oftalmologie (orbita-implantaten) werden ook opgenomen. Er wordt aan herinnerd dat de intra-oculaire lenzen zelden worden vernieuwd waardoor deze niet langer zijn opgenomen in de lijst van de te kapitaliseren prothesen (cfr. aanschrijving nr. 2008/1).

De neurostimulators ter behandeling van pijn (neurochirurgie) maken ook deel uit van de inwendige prothesen van groep A. De neurostimulators in de uro- en nefrologie werden aangevuld met een geïmplanteerde urinaire kunstsfincter en erectieprothese.

Voor de inwendige prothesen is de ZIV-prijs van toepassing met dien verstande dat voor de kapitalisatie en voor de aanleg van de technische voorzieningen de kostprijs van de implantaten wordt vermeerderd met een afleveringsmarge. Deze is gelijk aan 10 % van de kostprijs met als maximum 148,74 EUR.

Bovendien dient naast prijs (inclusief veiligheidsgrens) van het implantaat de kosten voor narcose en van de heelkundige ingreep in rekening te worden gebracht.

III. Prothesen en orthopedische toestellen van de groep B

Tot deze groep behoren de toestellen waarvoor het beheerscomité van het Fonds voor Arbeidsongevallen, na advies van het medisch technisch comité, de gemiddelde prijs, de duurtijd en de benaderende kosten voor het onderhoud vaststelt.

Inzake tandprothesen werd in vergelijking met de aanschrijving 2010/3 de volgeut en de vensterkroon met facing in kunsthars (bij zowel de kronen als tussenelementen) niet langer opgenomen in de te kapitaliseren prothesen omdat deze bijna volledig uit de markt zijn verdwenen.

De rubriek stifttanden werd uitgebreid met een gietstift in zirconium en een stifttand met zirconium-porselein.

Er wordt aan herinnerd dat in de gevallen met herstel door middel van tandimplantaten het implantaat en het abutment niet meer in aanmerking worden genomen bij de berekening van de technische voorziening of het prothesekapitaal. Als onderhoud wordt wel voorzien in een jaarlijkse controle van het implantaat waarvoor de richtprijs bepaald werd op 44,19 EUR.

IV. Prothesen en orthopedische toestellen van de groep C

4.1. De uitwendige toestellen

Voor de toestellen uit deze categorie dient de reële kostprijs in aanmerking genomen voor de kapitalisatie of de te vestigen technische voorzieningen.

Het bedrag voor het jaarlijks onderhoud en de duurtijd van de verschillende toestellen worden vastgesteld door het beheerscomité, na advies van het medisch technisch comité.

Er wordt aan herinnerd dat deze lijst niet limitatief is en dat de erin opgenomen toestellen en apparaten enkel ten indicatieve titel zijn.

4.2. De inwendige prothesen

In de lijst zijn nog steeds de elleboogprothesen (waaronder de radiuskopprothesen) opgenomen. De eventuele vernieuwingstermijn moet worden bepaald op advies van de handelende geneesheer - specialist.

Omdat het RIZIV geen nomenclatuurnummer heeft voor een cervicale discusprothese betreft het een bijzonder implantaat waarvoor de eventuele vernieuwingstermijn eveneens moet worden bepaald door de handelende geneesheer - specialist.

Indien op het vlak van prothesen en orthopedische hulpmiddelen er gebruik wordt gemaakt van nieuw materiaal of in het geval er nieuwe voorzieningen ter beschikking zijn waarvan de beschrijving niet is weergegeven in de groepen A, B en C, dan dient voor de berekening van de technische voorzieningen of de prothesekapitalen de reële kostprijs te worden toegepast.

De administrateur-generaal



J. DE BAETS