

Art. 52. Le ministre qui a l'Intérieur dans ses attributions et le ministre qui a la Justice dans ses attributions sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'exécution du présent arrêté.

Bruxelles, le 24 septembre 2015.

PHILIPPE

Par le Roi :
Le Vice-Premier Ministre
et Ministre de la Sécurité et de l'Intérieur,
J. JAMBON
Le Ministre de la Justice,
K. GEENS

Art. 52. De minister bevoegd voor Binnenlandse Zaken en de minister bevoegd voor Justitie zijn, ieder wat hem betreft, belast met de uitvoering van dit besluit.

Brussel, 24 september 2015.

FILIP

Van Koningswege :
De Vice-Eerste Minister
en Minister van Veiligheid en Binnenlandse Zaken,
J. JAMBON
De Minister van Justitie,
K. GEENS

**SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE**

[C – 2015/22341]

18 SEPTEMBRE 2015. — Arrêté ministériel 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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35septies/2, § 1^{er}, 3^o, tel qu'inséré par la loi du 15 décembre 2013;

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, article 14;

Vu la proposition de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs du 18 juin 2015;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances, donné le 1^{er} juillet 2015;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget donné le 23 juillet 2015;

Vu l'avis 58.025/2/V du Conseil d'Etat, donné le 9 septembre 2015, 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}. A 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 par les arrêtés ministériels des 19 mars 2015, 20 mars 2015 et 5 mai 2015, les modifications suivantes sont apportées :

1^o Au chapitre " F. Chirurgie thoracique et cardiologie", les modifications suivantes sont apportées :

a) L'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque du type single chamber », est remplacé par l'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque »;

b) Les prestations 158410 – 158421, 158432 – 158443, 158454 – 158465 et 170553 - 170564 reprises sous l'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque » sont supprimées;

c) Après l'intitulé « F.1.1.1.1 Stimulateur cardiaque », les prestations suivantes sont insérées :

"172395-172406 Premier stimulateur cardiaque implantable, y compris l'adaptateur

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID**

[C – 2015/22341]

18 SEPTEMBER 2015. — Ministerieel besluit 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 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, 3^o, zoals ingevoegd door de wet van 15 december 2013;

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, artikel 14;

Gelet op het voorstel van de Commissie voor Tegemoetkoming van Implantaten en Invasieve Medische Hulpmiddelen van 18 juni 2015;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 1 juli 2015;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting gegeven op 23 juli 2015;

Gelet op het advies 58.025/2/V van de Raad van State, gegeven op 9 september 2015, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2^o, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In 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, gewijzigd bij de Ministeriële besluiten van 19 maart 2015, 20 maart 2015 en 5 mei 2015, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1^o In het hoofdstuk "F. Heelkunde op de thorax en cardiologie", worden de volgende wijzigingen aangebracht :

a) Het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator van het type single chamber », wordt vervangen door het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator »;

b) De verstrekkingen 158410 – 158421, 158432 – 158443, 158454 – 158465 en 170553 - 170564 opgenomen onder het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator » worden geschrapt;

c) Na het opschrift « F.1.1.1.1 Hartstimulator » worden de volgende verstrekkingen ingevoegd :

"172395-172406 Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor

<i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i>		<i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i>		<i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i>		<i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i>	
<i>Base de remboursement</i> € 3.613	<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00 %	<i>Vergoedingsbasis</i> € 3.613	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%		
<i>Prix plafond</i> /	<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Intervention personnelle (€)</i> /	<i>Plafondprijs</i> /	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> /		
		<i>Montant du remboursement</i> € 3.613			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.613		

Condition de remboursement : F-§ 01";
"172410-172421 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";
"172410-172421 Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor

<i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i>		<i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i>		<i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i>		<i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i>	
<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00 %	<i>Vergoedingsbasis</i> € 3.613	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00 %		
<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Intervention personnelle (€)</i> /	<i>Plafondprijs</i> /	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> /		
		<i>Montant du remboursement</i> € 3.613			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.613		

Condition de remboursement : F-§ 01";
"172432-172443 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé pour des raisons liées au patient

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";
"172432-172443 Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen

<i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i>		<i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i>		<i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i>		<i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i>	
<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00 %	<i>Vergoedingsbasis</i> € 3.613	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%		
<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Intervention personnelle (€)</i> /	<i>Plafondprijs</i> /	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> /		
		<i>Montant du remboursement</i> € 3.613			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.613		

Condition de remboursement : F-§ 01";
"172454-172465 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé en cas d'une end-of-life

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";
"172454-172465 Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging omwille van end-of-life

<i>Catégorie de remboursement : I.E.a</i>		<i>Liste nominative : 34901, 34902, 34903</i>		<i>Vergoedingscategorie: I.E.a</i>		<i>Nominatieve lijst : 34901, 34902, 34903</i>	
<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Marge de sécurité (%)</i> /	<i>Intervention personnelle (%)</i> 0,00 %	<i>Vergoedingsbasis</i> € 3.613	<i>Veiligheidsgrens (%)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (%)</i> 0,00%		
<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Marge de sécurité (€)</i> /	<i>Intervention personnelle (€)</i> /	<i>Plafondprijs</i> /	<i>Veiligheidsgrens (€)</i> /	<i>Persoonlijk aandeel (€)</i> /		
		<i>Montant du remboursement</i> € 3.613			<i>Vergoedingsbedrag</i> € 3.613		

Condition de remboursement : F-§ 01";

Vergoedingsvoorwaarde : F-§ 01";

d) L'intitulé « F.1.1.1.2 Stimulateur cardiaque du type dual chamber » et les prestations 158476 – 158480, 158491 – 158502, 158513 – 158524 et 170575 – 170586 sont supprimés;

d) Het opschrift « F.1.1.1.2 Hartstimulator van het type dual chamber » en de verstrekkingen 158476 – 158480, 158491 – 158502, 158513 – 158524 en 170575 – 170586 worden geschrapt;

e) L'intitulé « F.1.1.1.3 Stimulateur cardiaque du type triple chamber sans électrode de resynchronisation » et les prestations 158535 - 158546, 158550 - 158561, 158572 - 158583 et 170590 - 170601 sont supprimés;

f) La condition de remboursement F-§ 01 est modifiée comme suit :

1) Sous l'intitulé « Critères concernant l'établissement hospitalier » les prestations 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 et 170590-170601 sont remplacés par les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465;

2) Sous le point 1.1. les prestations 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586 et 158535-158546 sont remplacés par les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465;

3) Sous le point 1.2. les prestations 158550-158561, 158572-158583 et 170590-170601 sont supprimés;

4) Sous l'intitulé « Critères concernant le dispositif » les prestations 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 et 170590-170601 sont remplacés par les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465;

5) L'intitulé "3.3 Conditions de garantie" est remplacé par ce qui suit :

"3.3. Conditions de garantie

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative des prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465, le dispositif doit répondre aux conditions de garantie suivantes :

- cinq ans de garantie au prorata pour les appareils implantés avant le 1^{er} décembre 2010.

- six ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus : quatre ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années.

- huit ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} octobre 2015 : six ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années.

Afin de pouvoir être repris sur la liste nominative des prestations 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 et 170612 - 170623, le dispositif doit répondre aux conditions de garantie suivantes :

- cinq ans de garantie au prorata pour les appareils implantés avant le 1^{er} décembre 2010.

- six ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus : quatre ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années.

- quatre ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus : trois ans de garantie totale à 100 % suivis d'un an de garantie au prorata de cette dernière année.

- six ans de garantie pour les appareils implantés à partir du 1^{er} octobre 2015 : quatre ans de garantie totale à 100 % suivis de deux ans de garantie au prorata des deux dernières années. »;

6) L'intitulé "4. Procédure de demande et formulaires" est remplacé par ce qui suit :

« 4.1. Première implantation

Les prestations 172395-172406, 158594-158605, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 et 158756-158760 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que sur base d'une prescription médicale détaillée et motivée quant au choix du type de stimulateur cardiaque ou de stimulateur de resynchronisation cardiaque.

Pour l'implantation d'un stimulateur cardiaque dans un établissement hospitalier ne disposant pas d'un agrément pour le programme de soins E, la pose d'indication et le choix du type de stimulateur cardiaque se font par un électrophysiologue d'un établissement hospitalier disposant de cet agrément via un avis contraignant par écrit sur base de l'ECG et du dossier du patient, hormis pour les indications suivantes :

1° le bloc atrioventriculaire total symptomatique;

2° l'affection du noeud sinusal et/ou la fibrillation auriculaire avec arrêts de plus de 4 secondes accompagnés de syncopes et/ou la bradycardie à un rythme inférieur à 30 battements par minute.

L'intervention de l'assurance obligatoire ne peut être accordée qu'après que le formulaire d'enregistrement ait été complété et confirmé par deux médecins spécialistes en cardiologie, endéans les nonante jours après implantation, via l'application en ligne.

e) Het opschrift « F.1.1.1.3 Hartstimulator van het type triple chamber zonder resynchronisatie-elektrode » en de verstrekkingsnummers 158535 - 158546, 158550 - 158561, 158572 - 158583 en 170590 - 170601 worden geschrapt;

f) De vergoedingsvoorwaarde F-§ 01 wordt als volgt gewijzigd :

1) Onder het opschrift "Criteria betreffende de verplegingsinrichting" worden de verstrekkingsnummers 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 en 170590-170601 vervangen door de verstrekkingsnummers 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465;

2) Onder het punt 1.1. worden de verstrekkingsnummers 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586 en 158535-158546 vervangen door de verstrekkingsnummers 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465;

3) Onder het punt 1.2. worden de verstrekkingsnummers 158550-158561, 158572-158583 en 170590-170601 geschrapt;

4) Onder het opschrift "3. Criteria betreffende het hulpmiddel" worden de verstrekkingsnummers 158410-158421, 158432-158443, 158454-158465, 170553-170564, 158476-158480, 158491-158502, 158513-158524, 170575-170586, 158535-158546, 158550-158561, 158572-158583 en 170590-170601 vervangen door de verstrekkingsnummers 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465;

5) Het opschrift "3.3 Garantievoorwaarden" wordt vervangen als volgt :

"3.3. Garantievoorwaarden

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingsnummers 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden :

- een garantie pro rata van vijf jaar voor de toestellen ingeplant vóór 1 december 2010

- een garantie van zes jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 : vier jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

- een garantie van acht jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 oktober 2015 : zes jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

Om te kunnen worden opgenomen op de nominatieve lijst voor de verstrekkingsnummers 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 en 170612 - 170623 moet het hulpmiddel beantwoorden aan de volgende garantievoorwaarden :

- een garantie van vijf jaar pro rata voor de toestellen ingeplant vóór 1 december 2010

- een garantie van zes jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012 : een volledige garantie aan 100% voor de eerste vier jaar gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.

- een garantie van vier jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 : een volledige garantie aan 100 % voor de eerste drie jaar gevolgd door een garantie pro rata voor het laatste jaar.

- een garantie van zes jaar voor de toestellen ingeplant vanaf 1 oktober 2015 : vier jaar volledige garantie aan 100 % gevolgd door een garantie pro rata voor de laatste twee jaren.";

6) Het opschrift "4. Aanvraagprocedure en formulieren" wordt vervangen als volgt :

"4.1. Eerste implantatie

De verstrekkingsnummers 172395-172406, 158594-158605, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 en 158756-158760 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering op basis van een omstandig en qua keuze van het type hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator gemotiveerd medisch voorschrift.

Voor de implantatie van een hartstimulator in een verplegingsinrichting die niet beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E gebeuren de indicatiestelling en de keuze van het type hartstimulator door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over die erkenning via een bindend schriftelijk advies op basis van het ECG en het patiëntendossier behalve voor de volgende indicaties :

1° symptomatisch totaal atrioventriculair blok;

2° sinusknopziekte en/of voorkamerfibrillatie met arresten langer dan 4 seconden gepaard gaand met syncopes en/of bradycardie met een ritme lager dan 30 slagen per minuut.

De tegemoetkoming van de verplichte verzekering mag enkel worden toegekend indien het registratieformulier, binnen de negentig dagen na implantatie, geldig is ingevuld en bevestigd door twee geneesheren-specialisten in de cardiologie via de on-line-toepassing.

Les deux médecins sont liés au service de cardiologie de l'établissement hospitalier concerné et l'un des deux doit être le cardiologue responsable pour le programme de soins (ou son remplaçant en cas d'absence). Le formulaire d'enregistrement F-Form-I-01 sert également de prescription médicale.

Les modalités d'enregistrement et de validation de ces données ainsi que la façon selon laquelle ces données sont transmises à la Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA) et à la Commission, sont établies par la BeHRA, la Commission et le Service des Soins de Santé.

Une copie de l'électrocardiogramme qui justifie l'indication pour la première implantation d'un stimulateur cardiaque ainsi que l'avis contraignant par écrit et la pose d'indication, telle que prévue à l'alinéa 2, par un électrophysiologue d'un établissement hospitalier disposant d'un agrément pour le programme de soins E est conservée dans le dossier médical du bénéficiaire.

4.2. Remplacement

Pour les prestations 172410-172421, 158616-158620, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 et 158756-158760, la procédure décrite au point 4.1. doit être appliquée.

En cas de remplacement d'un stimulateur cardiaque après cinq ans pour les stimulateurs implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et huit ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} octobre 2015, ainsi qu'en cas de remplacement d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque implanté après cinq ans pour les stimulateurs implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus, quatre ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} octobre 2015, la prescription doit mentionner la raison du remplacement.

Les données sur l'état de la batterie au moment de la décision du remplacement du stimulateur cardiaque implanté après cinq ans pour les stimulateurs implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et huit ans pour les stimulateurs implantés à partir du 1^{er} octobre 2015, et après cinq ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés avant le 1^{er} décembre 2010, six ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus, quatre ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus et six ans pour les stimulateurs de resynchronisation cardiaque implantés à partir du 1^{er} octobre 2015 doivent être conservés dans le dossier médical du bénéficiaire.

4.3. Remplacement prématuré

Par dérogation aux dispositions du point 5.1., un renouvellement prématuré de l'intervention de l'assurance obligatoire pour un stimulateur cardiaque ou un stimulateur de resynchronisation cardiaque (prestation 172432-172443, 172454-172465, 158631-158642, 170612-170623) peut être accordé par le Collège des médecins-directeurs sur la base du formulaire d'enregistrement dûment complété dans l'application en ligne, selon les modalités mentionnées au point 4.1, et d'un rapport médical circonstancié mentionnant l'indication absolue pour un remplacement prématuré. La demande de renouvellement prématuré de la prestation précitée est transmise, endéans les nonante jours après implantation, par le médecin-conseil au Collège des médecins-directeurs. Cette demande contient le formulaire d'enregistrement et le rapport circonstancié.

Pendant la période de garantie et en cas de dysfonctionnement qui n'est pas lié à la pathologie du bénéficiaire ou à l'évolution de sa situation médicale, le médecin explanteur est obligé de retourner le stimulateur cardiaque ou stimulateur de resynchronisation cardiaque au distributeur pour analyse de l'appareil et ce dans un délai d'un mois après l'explantation. Le distributeur est alors obligé d'appliquer les conditions de garantie et de fournir une note de crédit, quel que soit le distributeur qui fournit le stimulateur cardiaque ou le stimulateur de resynchronisation cardiaque remplaçant.

4.4. Dérogation à la procédure

Pas d'application.”;

7) L'intitulé “5. Règles d'attestation” est remplacé par ce qui suit :

5.1. Règles de cumul et de non-cumul

Les prestations 172410-172421 et 158616-158620 ne peuvent être accordées que cinq ans après l'implantation d'un premier stimulateur cardiaque ou d'un stimulateur cardiaque de remplacement implanté avant le 1^{er} décembre 2010 ou six ans après l'implantation d'un premier stimulateur cardiaque ou d'un stimulateur cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus ou huit ans après l'implantation d'un premier stimulateur cardiaque ou d'un stimulateur cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} octobre 2015, et cinq ans après l'implantation d'un premier

Beide geneesheren moeten verbonden zijn aan de dienst cardiologie van de betrokken verplegingsinrichting en één van de twee moet de cardioloog verantwoordelijk voor het zorgprogramma zijn (of zijn plaatsvervanger in geval van afwezigheid). Het registratieformulier F-Form-I-01 dient eveneens als medische voorschrift.

De modaliteiten van registratie en validering van die gegevens alsook de wijze waarop die gegevens aan de Belgian Heart Rhythm Association (BeHRA) en de Commissie worden bezorgd, worden opgesteld door de BeHRA, de Commissie en de Dienst voor Geneeskundige Verzorging.

In het medisch dossier van de rechthebbende wordt een kopie bewaard van het elektrocardiogram dat de indicatie voor de eerste implantatie van een hartstimulator verantwoordt, alsook het schriftelijk bindend advies met de indicatiestelling door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over de erkenning voor het zorgprogramma E zoals voorzien in het tweede lid.

4.2. Vervanging

Voor de verstrekkingen 172410-172421, 158616-158620, 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701, 158712-158723, 158734-158745 en 158756-158760 dient de procedure beschreven onder punt 4.1. te worden toegepast.

Bij vervanging van een ingeplante hartstimulator na vijf jaar voor de stimulators ingeplant vóór 1 december 2010, na zes jaar voor de stimulators ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 en acht jaar voor de stimulators ingeplant vanaf 1 oktober 2015, alsook bij vervanging van een ingeplante resynchronisatie-hartstimulator na vijf jaar voor de stimulators ingeplant vóór 1 december 2010, na zes jaar voor de stimulators ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012, na vier jaar voor de stimulators ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 en na zes jaar voor de stimulators ingeplant vanaf 1 oktober 2015 moet het voorschrift ook de reden van vervanging vermelden.

Gegevens over de batterijstatus op het ogenblik van de beslissing van vervanging van een ingeplante stimulator na vijf jaar voor de hartstimulators ingeplant vóór 1 december 2010, na zes jaar voor de hartstimulators ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 en acht jaar voor de stimulators ingeplant vanaf 1 oktober 2015, en na vijf jaar voor de resynchronisatiehartstimulators ingeplant vóór 1 december 2010, na 6 jaar voor de resynchronisatiehartstimulators ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012, na vier jaar voor de resynchronisatiehartstimulators ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 en na zes jaar voor de resynchronisatiehartstimulators ingeplant vanaf 1 oktober 2015 moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden.

4.3. Voortijdige vervanging

In afwijking van de bepalingen opgenomen onder het punt 5.1. kan een voortijdige vernieuwing van de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor de hartstimulator of resynchronisatie-hartstimulator (verstrekking 172432-172443, 172454-172465, 158631-158642, 170612-170623) worden toegekend door het College van geneesheren-directeurs op basis van het registratieformulier dat geldig werd ingevuld via de on-line-toepassing, conform de modaliteiten vermeld in punt 4.1, en een omstandig medisch verslag waarin de absolute indicatie tot voortijdige vervanging wordt opgegeven. De aanvraag tot voortijdige hernieuwing van de genoemde verstrekking wordt, binnen de negentig dagen na implantatie, via de adviserend geneesheer overgemaakt aan het College van geneesheren-directeurs. Die aanvraag omvat het registratieformulier en het omstandig verslag.

Gedurende de garantieperiode en in geval van disfunctie die niet te wijten is aan de pathologie van de rechthebbende of de evolutie van zijn medische toestand is de explanterend geneesheer verplicht de hartstimulator of de resynchronisatiestimulator naar de verdeler terug te sturen voor analyse van het apparaat en dit binnen de maand na explantatie. De verdeler is hierdoor verplicht de voorwaarden van de garantie na te leven en een kredietnota af te leveren, ongeacht welke verdeler de vervangende hartstimulator of resynchronisatiehartstimulator levert.

4.4. Derogatie aan de procedure

Niet van toepassing.”;

7) Het opschrift “5. Regels voor attestering” wordt vervangen als volgt :

5.1. Cumul- en non-cumulregels

De verstrekkingen 172410-172421 en 158616-158620 kunnen pas worden toegestaan : vijf jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator voor de stimulators ingeplant vóór 1 december 2010 of zes jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator voor de stimulators ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 30 september 2015 of acht jaar na de implantatie van een eerste hartstimulator of een vervangingshartstimulator ingeplant vanaf 1 oktober 2015, en vijf jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een

stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté avant le 1^{er} décembre 2010 ou six ans après l'implantation d'un premier stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} décembre 2010 jusqu'au 31 octobre 2012 inclus ou quatre ans après l'implantation d'un premier stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} novembre 2012 jusqu'au 30 septembre 2015 inclus ou six ans après l'implantation d'un premier stimulateur de resynchronisation cardiaque ou d'un stimulateur de resynchronisation cardiaque de remplacement implanté à partir du 1^{er} octobre 2015.

5.2. Autres règles

Les prestations 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701 et 158712-158723 peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire lorsqu'elles ne sont pas attestées en même temps que les prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 ou 170612-170623 à condition que l'électrode attestée soit connectée à un stimulateur déjà placé de manière à obtenir un appareil fonctionnel.

Les prestations 158734-158745 et 158756-158760 peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire si elles ne sont pas attestées simultanément aux prestations 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 ou 170612-170623 à condition que l'électrode attestée soit connectée à un stimulateur déjà placé de manière à obtenir ainsi un appareil fonctionnel.

Les prestations pour les électrodes 158734-158745 et 158756-158760 peuvent également faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire si les électrodes sont connectées sur un stimulateur repris sur la liste nominative et attesté sous une des prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 ou 172454-172465 de manière à obtenir ainsi un appareil fonctionnel.

5.3. Dérogation aux règles d'attestation

Pas d'application.”;

8) L'intitulé “6. Résultats et statistiques” est remplacé par ce qui suit :

« La BeHRA fait chaque année une évaluation des données collectées avec rapport et explication à la Commission. La nature du rapport est établie par la Commission. Une analyse peer reviewed, sur base des données collectées peut, de plus, être demandée par la Commission.

Le Service fournit annuellement à la Commission un aperçu des données enregistrées des implantations qui ont été exécutées dans un établissement hospitalier qui ne dispose pas d'un agrément pour le programme de soins E et pour lesquelles l'avis contraignant a été donné par un électrophysiologue d'un établissement de soins qui dispose d'un agrément pour le programme de soins E. Cet aperçu comprend au moins le nom de l'établissement hospitalier implanteur, le nom de l'établissement hospitalier où la pose d'indication a eu lieu ainsi que celui de l'électrophysiologue qui a vu le patient lors de la consultation. ».

Art. 2. Dans les 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, modifié en dernier lieu par l'arrêté ministériel du 20 mars 2015, la Liste nominative des stimulateurs cardiaques, associée aux prestations 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 et 172454-172465, est remplacée par la liste nominative jointe comme annexe 1^{re} au présent arrêté.

Art. 3. Le présent arrêté produit ses effets le 1^{er} octobre 2015.

Bruxelles, le 18 septembre 2015.

Mme M. DE BLOCK

vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vóór 1 december 2010 of zes jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vanaf 1 december 2010 tot en met 31 oktober 2012 of vier jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vanaf 1 november 2012 tot en met 30 september 2015 of zes jaar na de implantatie van een eerste resynchronisatiehartstimulator of een vervangingsresynchronisatiehartstimulator ingeplant vanaf 1 oktober 2015.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 158653-158664, 158675-158686, 158690-158701 en 158712-158723 kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443, 172454-172465, 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een stimulator die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen.

De verstrekkingen 158734-158745 en 158756-158760 kunnen in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer ze niet op hetzelfde moment als de verstrekkingen 158594-158605, 158616-158620, 158631-158642 of 170612-170623 aangerekend worden op voorwaarde dat de aangerekende elektrode verbonden is aan een stimulator die reeds geplaatst is om zo een functioneel apparaat te bekomen.

De verstrekkingen voor de elektroden 158734-158745 en 158756-158760 kunnen eveneens in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering wanneer deze elektroden aangesloten worden op een stimulator opgenomen op de nominatieve lijst en aangerekend onder één van de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 of 172454-172465 om zo een functioneel apparaat te bekomen.

5.3. Derogatie aan de attesteringsregels

Niet van toepassing.”;

8) Het opschrift “6. Resultaten en statistieken” wordt vervangen als volgt :

“De BeHRA maakt een jaarlijkse evaluatie op van de verzamelde resultaten met verslag en toelichting aan de Commissie. De aard van het verslag wordt vastgesteld door de Commissie. Een peer review analyse op basis van de verzamelde gegevens kan bijkomend door de Commissie gevraagd worden.

Jaarlijks bezorgt de Dienst aan de Commissie een overzicht uit de geregistreerde gegevens van de implantaties die in een verplegingsinrichting die niet beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E werden uitgevoerd en waarvoor het bindend advies ter zake werd gegeven door een elektrofysioloog van een verplegingsinrichting die beschikt over een erkenning voor het zorgprogramma E. Dit overzicht omvat minstens de naam van de implanterende verplegingsinrichting, de naam van de verplegingsinrichting waar de indicatiestelling gebeurde alsook van de elektrofysioloog die de patiënt op raadpleging heeft gezien.”.

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 20 maart 2015, wordt de Nominatieve lijst van de hartstimulatoren behorende bij de verstrekkingen 172395-172406, 172410-172421, 172432-172443 en 172454-172465 vervangen door de nominatieve lijst die als bijlage 1 bij dit besluit is gevoegd.

Art. 3. Dit besluit heeft uitwerking met ingang van 1 oktober 2015.

Brussel, 18 september 2015.

Mevr. M. DE BLOCK

Annexe 1 à l'arrêté ministériel du 18 septembre 2015 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

Bijlage 1 bij het ministerieel besluit van 18 september 2015 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 verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

Hartstimulatoren Stimulateurs cardiaques

Abréviations des titres des colonnes / afkortingen titels van de kolommen

E = Info changement - Info aanpassing

Abréviations pour info changement / afkortingen type aanpassing

A = Ajout - Toevoeging

S = Suppression - Geschrapt

O = Ancienne version - Oude versie

NP = Nom du produit - Naam product

NF = Nom de la firme - Naam firma

PW = Modification de prix - Prijswijziging

RW = Modification de référence - Referentiewijziging

RC = Demande retour - Recall

172395 - 172406

Eerste implanteerbare hartstimulator, inclusief adaptor

Premier stimulateur cardiaque implantable, y compris l'adaptateur

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement € 3.613,00

Afleringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Terugbetaling - Remboursement :

€ 3.613,00

Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**Single chamber
Single chamber**

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Microny II SR +	2525T		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Microny SR K	2535K		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1190		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SLR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SR (SR-B)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	S (S-B)		01-10-2015	
	Medtronic	C20SR			01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL SR	5157 M/S		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Identity Adx VDR	5480		01-10-2015	
	Biotronik	Protos VR/CLS	122302		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456i		01-10-2015	
	Medtronic	T20SR	T20A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	SR 2250		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	VDR 2350		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos VR	349 811/813		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta VDD	ADVDD01		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta SR	ADSR01, ADSR03, ADSR06		01-10-2015	

St. Jude Medical	Zephyr SR	5620	01-10-2015
Sorin Group	Reply SR		01-10-2015
Sorin Group	Reply VDR		01-10-2015
Biotronik	Philos II SR	341 824/ 815	01-10-2015
Biotronik	Philos II SLR	341 822/ 816	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL SR	5626	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 SR	359 485/505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S201	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S204	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S206	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S401	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S501	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S507	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S508	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S601	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	3595 31/32	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	3595 33/34	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR	PM1110	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR RF	PM1210	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	371997	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	371998	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J172	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio SR MRI	J175	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SESR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	RESR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio SR MRI	J275	01-10-2015

	Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004C												
	Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004E												
	St. Jude Medical	Assurity	PM1240												
	St. Jude Medical	Assurity +	PM1260												
	St. Jude Medical	Endurity	PM1160												
	Sorin Group	KORA 100 SR	TPM007C												
	Biotronik	Eluna 8 SR ProMRI	394972												
	Biotronik	Eluna 8 SR-T ProMRI	394971												
	Medtronic	Advise SR MRI SureScan	A3SR01												
	Medtronic	EnSura SR MRI SureScan	EN1SR01												
	Boston Scientific Benelux	Accolade SR MRI	L310												
	St. Jude Medical	Assurity MRI	PM1272												
	St. Jude Medical	Endurity MRI	PM1172												
	St. Jude Medical	Endurity	PM1162												
Dual chamber															
Dual chamber															
Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot									
	Biotronik	Philos	DR (DR-A)		01-10-2015										
	Biotronik	Philos	D (D-A)		01-10-2015										
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1291		01-10-2015										
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1290		01-10-2015										
	St. Jude Medical	Verity Adx XL DR	5357 M/S		01-10-2015										
	Biotronik	Philos II	DR		01-10-2015										
	Biotronik	Philos II	DR-T		01-10-2015										
	Medtronic	T 70 DR	T70A1		01-10-2015										
	Sorin Group	Symphony	D 2450		01-10-2015										
	Sorin Group	Symphony	DR 2550		01-10-2015										
	Biotronik	Cylos DR	349 799/804		01-10-2015										

Biotronik	Cylos DR-T	349 806/810	01-10-2015
Medtronic	Adapta DR	ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1	01-10-2015
Medtronic	Adapta D	ADD01	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr DR	5820	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL DR	5826	01-10-2015
Sorin Group	Reply D		01-10-2015
Sorin Group	Reply DR		01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR	359 483/503	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR-T	359 484/504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S202	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S203	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S205	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S207	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S402	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S403	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S502	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S503	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S506	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S602	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S603	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S604	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S605	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	3595 29/30	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR	PM2112	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR RF	PM2212	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S208	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S209	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S404	01-10-2015

Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S606	01-10-2015
Medtronic	Advise DR MRI SureScan	A3DR01	01-10-2015
Biotronik	Evia DR	371995	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	371996	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J173	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J174	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO VDD	J178	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J176	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J177	01-10-2015
Medtronic	VERSA	VEDR01	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SEDR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	REDR01	01-10-2015
Medtronic	ENSURA MRI SureScan	ENDR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio DR MRI	J276	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio EL DR MRI	J277	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Formio DR MRI	J279	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003C	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003E	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity	PM2240	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity +	PM2260	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity	PM2160	01-10-2015
Sorin Group	KORA 100 DR	TPM006C	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR ProMRI	394970	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR-T ProMRI	394969	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L311	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L331	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Proponent VDD	L209	01-10-2015

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Assurity MRI	PM2272		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity MRI	PM2172		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity	PM2162		01-10-2015	
Triple chamber zonder resynchronisatie-electrode						
Triple chamber sans électrode de resynchronisation						
Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Medtronic	Insync III	8042		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Contact Renewal TR2	H 140 / H 145		01-10-2015	
	Biotronik	Stratos LV-T	338 202/203		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem	PM3112		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem RF	PM3212		01-10-2015	
	Medtronic	Consulta CRT-P	C3TR01		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W172		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W173		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF	377206		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T	377208		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF ProMRI	381532		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T ProMRI	381534		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W274		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W275		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure	PM3120		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure RF	PM3222		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra	PM3140		01-10-2015	
	Biotronik	Eluna 8 HF-T ProMRI	394968		01-10-2015	
	Medtronic	VIVA CRT-P	C5TR01		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra RF	PM3242		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT Quad	U228		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT ISI	U225		01-10-2015	

Boston Scientific Benelux	Visionist CRT LV1	U226	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP	PM3160	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP RF	PM3262	01-10-2015

172410 - 172421

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor

Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement

€ 3.613,00

Aflieferingsmarge / Marge de délivrance :

€ 148,74

Terugbetaling - Remboursement :

€ 3.613,00

Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle :

€ 0,00

**Single chamber
Single chamber**

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Microny II SR +	2525T		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Microny SR K	2535K		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1190		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SLR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SR (SR-B)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	S (S-B)		01-10-2015	
	Medtronic	C20SR			01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL SR	5157 M/S		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Identity Adx VDR	5480		01-10-2015	
	Biotronik	Protos VR/CLS	122302		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456i		01-10-2015	
	Medtronic	T20SR	T20A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	SR 2250		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	VDR 2350		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos VR	349 811/813		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta VDD	ADVDD01		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta SR	ADSR01, ADSR03, ADSR06		01-10-2015	

St. Jude Medical	Zephyr SR	5620	01-10-2015
Sorin Group	Reply SR		01-10-2015
Sorin Group	Reply VDR		01-10-2015
Biotronik	Philos II SR	341 824/ 815	01-10-2015
Biotronik	Philos II SLR	341 822/ 816	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL SR	5626	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 SR	359 485/505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S201	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S204	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S206	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S401	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S501	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S507	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S508	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S601	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	3595 31/32	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	3595 33/34	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR	PM1110	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR RF	PM1210	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	371997	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	371998	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J172	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio SR MRI	J175	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SESR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	RESR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio SR MRI	J275	01-10-2015

Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004C	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004E	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity	PM1240	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity +	PM1260	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity	PM1160	01-10-2015
Sorin Group	KORA 100 SR	TPM007C	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 SR ProMRI	394972	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 SR-T ProMRI	394971	01-10-2015
Medtronic	Advisea SR MRI SureScan	A3SR01	01-10-2015
Medtronic	EnSura SR MRI SureScan	EN1SR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade SR MRI	L310	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity MRI	PM1272	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity MRI	PM1172	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity	PM1162	01-10-2015

**Dual chamber
Dual chamber**

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Biotronik	Philos	DR (DR-A)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	D (D-A)		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1291		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1290		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL DR	5357 M/S		01-10-2015	
	Biotronik	Philos II	DR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos II	DR-T		01-10-2015	
	Medtronic	T 70 DR	T70A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	D 2450		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	DR 2550		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos DR	349 799/804		01-10-2015	

Biotronik	Cylos DR-T	349 806/810	01-10-2015
Medtronic	Adapta DR	ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1	01-10-2015
Medtronic	Adapta D	ADD01	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr DR	5820	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL DR	5826	01-10-2015
Sorin Group	Reply D		01-10-2015
Sorin Group	Reply DR		01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR	359 483/503	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR-T	359 484/504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S202	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S203	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S205	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S207	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S402	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S403	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S502	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S503	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S506	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S602	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S603	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S604	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S605	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	3595 29/30	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR	PM2112	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR RF	PM2212	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S208	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S209	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S404	01-10-2015

Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S606	01-10-2015
Medtronic	Advise DR MRI SureScan	A3DR01	01-10-2015
Biotronik	Evia DR	371995	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	371996	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J173	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J174	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO VDD	J178	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J176	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J177	01-10-2015
Medtronic	VERSA	VEDR01	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SEDR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	REDR01	01-10-2015
Medtronic	ENSURA MRI SureScan	ENDR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio DR MRI	J276	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio EL DR MRI	J277	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Formio DR MRI	J279	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003C	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003E	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity	PM2240	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity +	PM2260	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity	PM2160	01-10-2015
Sorin Group	KORA 100 DR	TPM006C	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR ProMRI	394970	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR-T ProMRI	394969	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L311	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L331	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Proponent VDD	L209	01-10-2015

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Assurity MRI	PM2272		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity MRI	PM2172		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity	PM2162		01-10-2015	
Triple chamber zonder resynchronisatie-electrode						
Triple chamber sans électrode de resynchronisation						
Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Medtronic	Insync III	8042		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Contact Renewal TR2	H 140 / H 145		01-10-2015	
	Biotronik	Stratos LV-T	338 202/203		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem	PM3112		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem RF	PM3212		01-10-2015	
	Medtronic	Consulta CRT-P	C3TR01		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W172		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W173		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF	377206		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T	377208		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF ProMRI	381532		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T ProMRI	381534		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W274		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W275		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure	PM3120		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure RF	PM3222		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra	PM3140		01-10-2015	
	Biotronik	Eluna 8 HF-T ProMRI	394968		01-10-2015	
	Medtronic	VIVA CRT-P	C5TR01		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra RF	PM3242		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT Quad	U228		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT ISI	U225		01-10-2015	

Boston Scientific Benelux	Visionist CRT LV1	U226	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP	PM3160	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP RF	PM3262	01-10-2015

172432 - 172443

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging om patiëntgebonden redenen
 Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé pour des raisons liées au patient

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement € 3.613,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74
 Terugbetaling - Remboursement : € 3.613,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Single chamber
Single chamber

Code d'identification identification code	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Microny II SR +	2525T		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Microny SR K	2535K		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1190		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SLR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SR (SR-B)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	S (S-B)		01-10-2015	
	Medtronic	C20SR			01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL SR	5157 M/S		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Identity Adx VDR	5480		01-10-2015	
	Biotronik	Protos VR/CLS	122302		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456i		01-10-2015	
	Medtronic	T20SR	T20A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	SR 2250		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	VDR 2350		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos VR	349 811/813		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta VDD	ADVDD01		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta SR	ADSR01, ADSR03, ADSR06		01-10-2015	

St. Jude Medical	Zephyr SR	5620	01-10-2015
Sorin Group	Reply SR		01-10-2015
Sorin Group	Reply VDR		01-10-2015
Biotronik	Philos II SR	341 824/ 815	01-10-2015
Biotronik	Philos II SLR	341 822/ 816	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL SR	5626	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 SR	359 485/505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S201	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S204	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S206	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S401	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S501	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S507	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S508	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S601	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	3595 31/32	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	3595 33/34	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR	PM1110	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR RF	PM1210	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	371997	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	371998	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J172	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio SR MRI	J175	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SESR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	RESR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio SR MRI	J275	01-10-2015

Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004C	01-10-2015						
Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004E	01-10-2015						
St. Jude Medical	Assurity	PM1240	01-10-2015						
St. Jude Medical	Assurity +	PM1260	01-10-2015						
St. Jude Medical	Endurity	PM1160	01-10-2015						
Sorin Group	KORA 100 SR	TPM007C	01-10-2015						
Biotronik	Eluna 8 SR ProMRI	394972	01-10-2015						
Biotronik	Eluna 8 SR-T ProMRI	394971	01-10-2015						
Medtronic	Advisea SR MRI SureScan	A3SR01	01-10-2015						
Medtronic	EnSura SR MRI SureScan	EN1SR01	01-10-2015						
Boston Scientific Benelux	Accolade SR MRI	L310	01-10-2015						
St. Jude Medical	Assurity MRI	PM1272	01-10-2015						
St. Jude Medical	Endurity MRI	PM1172	01-10-2015						
St. Jude Medical	Endurity	PM1162	01-10-2015						

Dual chamber**Dual chamber**

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeleer	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Biotronik	Philos	DR (DR-A)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	D (D-A)		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1291		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1290		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL DR	5357 M/S		01-10-2015	
	Biotronik	Philos II	DR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos II	DR-T		01-10-2015	
	Medtronic	T 70 DR	T70A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	D 2450		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	DR 2550		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos DR	349 799/804		01-10-2015	

Biotronik	Cylos DR-T	349 806/810	01-10-2015
Medtronic	Adapta DR	ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1	01-10-2015
Medtronic	Adapta D	ADD01	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr DR	5820	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL DR	5826	01-10-2015
Sorin Group	Reply D		01-10-2015
Sorin Group	Reply DR		01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR	359 483/503	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR-T	359 484/504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S202	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S203	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S205	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S207	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S402	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S403	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S502	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S503	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S506	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S602	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S603	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S604	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S605	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	3595 29/30	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR	PM2112	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR RF	PM2212	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S208	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S209	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S404	01-10-2015

Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S606	01-10-2015
Medtronic	Advise DR MRI SureScan	A3DR01	01-10-2015
Biotronik	Evia DR	371995	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	371996	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J173	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J174	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO VDD	J178	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J176	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J177	01-10-2015
Medtronic	VERSA	VEDR01	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SEDR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	REDR01	01-10-2015
Medtronic	ENSURA MRI SureScan	ENDR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio DR MRI	J276	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio EL DR MRI	J277	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Formio DR MRI	J279	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003C	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003E	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity	PM2240	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity +	PM2260	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity	PM2160	01-10-2015
Sorin Group	KORA 100 DR	TPM006C	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR ProMRI	394970	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR-T ProMRI	394969	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L311	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L331	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Proponent VDD	L209	01-10-2015

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Assurity MRI	PM2272		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity MRI	PM2172		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity	PM2162		01-10-2015	
Triple chamber zonder resynchronisatie-electrode						
Triple chamber sans électrode de resynchronisation						
Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Medtronic	Insync III	8042		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Contact Renewal TR2	H 140 / H 145		01-10-2015	
	Biotronik	Stratos LV-T	338 202/203		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem	PM3112		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem RF	PM3212		01-10-2015	
	Medtronic	Consulta CRT-P	C3TR01		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W172		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W173		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF	377206		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T	377208		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF ProMRI	381532		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T ProMRI	381534		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W274		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W275		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure	PM3120		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure RF	PM3222		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra	PM3140		01-10-2015	
	Biotronik	Eluna 8 HF-T ProMRI	394968		01-10-2015	
	Medtronic	VIVA CRT-P	C5TR01		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra RF	PM3242		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT Quad	U228		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT ISI	U225		01-10-2015	

Boston Scientific Benelux	Visionist CRT LV1	U226	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP	PM3160	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP RF	PM3262	01-10-2015

172454 - 172465

Vervangingshartstimulator, inclusief adaptor, in geval van voortijdige vervanging omwille van end-of-life
Stimulateur cardiaque de remplacement, y compris l'adaptateur, en cas de remplacement anticipé en cas d'une end-of-life

Terugbetalingsbasis - Base de remboursement € 3.613,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Terugbetaling - Remboursement : € 3.613,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Single chamber
Single chamber

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Microny II SR +	2525T		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Microny SR K	2535K		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1190		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SLR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	SR (SR-B)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	S (S-B)		01-10-2015	
	Medtronic	C20SR			01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL SR	5157 M/S		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Identity Adx VDR	5480		01-10-2015	
	Biotronik	Protos VR/CLS	122302		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL VDR	5456i		01-10-2015	
	Medtronic	T20SR	T20A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	SR 2250		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	VDR 2350		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos VR	349 811/813		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta VDD	ADVDD01		01-10-2015	
	Medtronic	Adapta SR	ADSR01, ADSR03, ADSR06		01-10-2015	

St. Jude Medical	Zephyr SR	5620	01-10-2015
Sorin Group	Reply SR		01-10-2015
Sorin Group	Reply VDR		01-10-2015
Biotronik	Philos II SR	341 824/ 815	01-10-2015
Biotronik	Philos II SLR	341 822/ 816	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL SR	5626	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 SR	359 485/505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S201	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S204	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S206	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S401	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S501	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S507	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S508	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S601	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	3595 31/32	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	3595 33/34	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR	PM1110	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent SR RF	PM1210	01-10-2015
Biotronik	Evia SR	371997	01-10-2015
Biotronik	Evia SR-T	371998	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI SR	PM1124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J172	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio SR MRI	J175	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SESR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	RESR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio SR MRI	J275	01-10-2015

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004C		01-10-2015	
	Sorin Group	Reply 200 SR	TPM004E		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Assurity	PM1240		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Assurity +	PM1260		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity	PM1160		01-10-2015	
	Sorin Group	KORA 100 SR	TPM007C		01-10-2015	
	Biotronik	Eluna 8 SR ProMRI	394972		01-10-2015	
	Biotronik	Eluna 8 SR-T ProMRI	394971		01-10-2015	
	Medtronic	Advisa SR MRI SureScan	A3SR01		01-10-2015	
	Medtronic	EnSura SR MRI SureScan	EN1SR01		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Accolade SR MRI	L310		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Assurity MRI	PM1272		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity MRI	PM1172		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity	PM1162		01-10-2015	
Dual chamber						
Dual chamber						
Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Biotronik	Philos	DR (DR-A)		01-10-2015	
	Biotronik	Philos	D (D-A)		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1291		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Insignia I Ultra	1290		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Verity Adx XL DR	5357 M/S		01-10-2015	
	Biotronik	Philos II	DR		01-10-2015	
	Biotronik	Philos II	DR-T		01-10-2015	
	Medtronic	T 70 DR	T70A1		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	D 2450		01-10-2015	
	Sorin Group	Symphony	DR 2550		01-10-2015	
	Biotronik	Cylos DR	349 799/804		01-10-2015	

Biotronik	Cylos DR-T	349 806/810	01-10-2015
Medtronic	Adapta DR	ADDR01/ADDR03/ADDR06/ADDRS1/ADDRL1	01-10-2015
Medtronic	Adapta D	ADD01	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr DR	5820	01-10-2015
St. Jude Medical	Zephyr XL DR	5826	01-10-2015
Sorin Group	Reply D		01-10-2015
Sorin Group	Reply DR		01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR	359 483/503	01-10-2015
Biotronik	Cylos 990 DR-T	359 484/504	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S202	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S203	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S205	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S207	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S402	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S403	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S502	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S503	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S505	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 50	S506	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S602	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S603	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S604	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S605	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	3595 29/30	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR	PM2112	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent DR RF	PM2212	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S208	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 20	S209	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Altrua 40	S404	01-10-2015

Boston Scientific Benelux	Altrua 60	S606	01-10-2015
Medtronic	Advise DR MRI SureScan	A3DR01	01-10-2015
Biotronik	Evia DR	371995	01-10-2015
Biotronik	Evia DR-T	371996	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2224	01-10-2015
St. Jude Medical	Accent MRI DR	PM2124	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J173	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO	J174	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	INGENIO VDD	J178	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J176	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Ingenio DR MRI	J177	01-10-2015
Medtronic	VERSA	VEDR01	01-10-2015
Medtronic	SENSIA	SEDR01	01-10-2015
Medtronic	RELIA	REDR01	01-10-2015
Medtronic	ENSURA MRI SureScan	ENDR01	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio DR MRI	J276	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Vitalio EL DR MRI	J277	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Formio DR MRI	J279	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003C	01-10-2015
Sorin Group	Reply 200 DR	TPM003E	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity	PM2240	01-10-2015
St. Jude Medical	Assurity +	PM2260	01-10-2015
St. Jude Medical	Endurity	PM2160	01-10-2015
Sorin Group	KORA 100 DR	TPM006C	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR ProMRI	394970	01-10-2015
Biotronik	Eluna 8 DR-T ProMRI	394969	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L311	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Accolade DR MRI	L331	01-10-2015
Boston Scientific Benelux	Proponent VDD	L209	01-10-2015

Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	St. Jude Medical	Assurity MRI	PM2272		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity MRI	PM2172		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Endurity	PM2162		01-10-2015	
Triple chamber zonder resynchronisatie-electrode						
Triple chamber sans électrode de resynchronisation						
Code d'identification identificatiecode	Distributeur Verdeeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Medtronic	Insync III	8042		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Contact Renewal TR2	H 140 / H 145		01-10-2015	
	Biotronik	Stratos LV-T	338 202/203		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem	PM3112		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Anthem RF	PM3212		01-10-2015	
	Medtronic	Consulta CRT-P	C3TR01		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W172		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	INVIVE	W173		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF	377206		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T	377208		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF ProMRI	381532		01-10-2015	
	Biotronik	Evia HF-T ProMRI	381534		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W274		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Inliven CRT	W275		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure	PM3120		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure RF	PM3222		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra	PM3140		01-10-2015	
	Biotronik	Eluna 8 HF-T ProMRI	394968		01-10-2015	
	Medtronic	VIVA CRT-P	C5TR01		01-10-2015	
	St. Jude Medical	Allure Quadra RF	PM3242		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT Quad	U228		01-10-2015	
	Boston Scientific Benelux	Visionist CRT ISI	U225		01-10-2015	

Boston Scientific Benelux	Visionist CRT LV1	U226	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP	PM3160	01-10-2015
St. Jude Medical	Quadra Allure MP RF	PM3262	01-10-2015

Mise à jour - Bijwerking

16-09-2015

*Hartstimulatoren
Stimulateurs cardiaques*

Page 29

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 18 septembre 2015 modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1^{re} 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 et de la Santé publique,

Mme M. DE BLOCK

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 18 september 2015 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 verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen.

De Minister van Sociale Zaken,

Mevr. M. DE BLOCK