

sont remplacés par les mots « à l'article 17, à l'exception des prestations 450192, 450214, 450354, 459830, 460670 et 460795, à l'article 17bis, à l'exception de la prestation 461134, et aux articles 17ter et 17quater ».

**Art. 2.** Le présent arrêté entre en vigueur le même jour que l'arrêté royal modifiant les articles 17, §§ 1<sup>er</sup> et 11, et 17bis, § 1<sup>er</sup>, 1, de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités.

**Art. 3.** Le ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 25 novembre 2015.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique,  
Mme M. DE BLOCK

de verstrekkingen 460670, 460795, 450192 en 450214, en in de artikelen 17bis, 17ter en 17quater" vervangen door de woorden "in artikel 17, met uitzondering van de verstrekkingen 450192, 450214, 450354, 459830, 460670 en 460795, in het artikel 17bis, met uitzondering van de verstrekking 461134, en in de artikelen 17ter en 17quater".

**Art. 2.** Dit besluit treedt in werking op dezelfde dag als het koninklijk besluit tot wijziging van de artikelen 17, §§ 1 en 11, en 17bis, § 1, 1, van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen.

**Art. 3.** De minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 25 november 2015.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
Mevr. M. DE BLOCK

### SERVICE PUBLIC FEDERAL SECURITE SOCIALE

[C - 2015/22560]

**16 DECEMBRE 2015.** — Arrêté royal modifiant les articles 18, § 2, B, et 19, § 8, de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35, § 1<sup>er</sup>, alinéa 4, modifié par les lois des 20 décembre 1995, 22 février 1998, 24 décembre 1999, 10 août 2001, 22 août 2002, 5 août 2003, 22 décembre 2003, 9 juillet 2004, 27 avril 2005, 27 décembre 2005, 27 décembre 2012, 19 mars 2013 et 26 décembre 2013, et § 2, 1<sup>o</sup>, modifié par l'arrêté royal du 25 avril 1997 confirmé par la loi du 12 décembre 1997 et par la loi du 10 août 2001;

Vu l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités;

Vu la proposition du Conseil technique médical formulée au cours de sa réunion du 2 décembre 2014;

Vu l'avis du Service d'évaluation et de contrôle médicaux de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité, donné le 2 décembre 2014;

Vu la décision de la Commission nationale médico-mutualiste du 2 mars 2015;

Vu l'avis de la Commission de contrôle budgétaire, donné le 1<sup>er</sup> avril 2015;

Vu la décision du Comité de l'assurance soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité du 20 avril 2015;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 14 septembre 2015;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 21 octobre 2015

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, l'article 3, § 1<sup>er</sup>;

Vu l'urgence;

Considérant que le point 2.2.1 du Protocole d'accord du 24 février 2014 relatif à l'imagerie médicale prévoit que l'augmentation considérable des indications pour des appareils PET justifie une extension de la capacité et, en conséquence, de l'accessibilité des appareils PET, ce qui mène à un meilleur diagnostic, un meilleur traitement et un meilleur suivi des patients, entre autres oncologiques; qu'en conséquence il est important que le présent arrêté qui introduit les nouvelles prestations pour examens PET dans la Nomenclature des prestations de santé, en exécution du Protocole d'accord, soit pris et publié le plus rapidement possible.

### FEDERALE OVERHEIDSDIENST SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2015/22560]

**16 DECEMBER 2015.** — Koninklijk besluit tot wijziging van de artikelen 18, § 2, B, en 19, § 8, van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35, § 1, vierde lid, gewijzigd bij de wetten van 20 december 1995, 22 februari 1998, 24 december 1999, 10 augustus 2001, 22 augustus 2002, 5 augustus 2003, 22 december 2003, 9 juli 2004, 27 april 2005, 27 december 2005, 27 december 2012, 19 maart 2013 en 26 december 2013, en § 2, 1<sup>o</sup>, gewijzigd bij het koninklijk besluit van 25 april 1997, bekrachtigd bij de wet van 12 december 1997, en bij de wet van 10 augustus 2001;

Gelet op de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen;

Gelet op het voorstel van de Technische geneeskundige raad, gedaan tijdens zijn vergadering van 2 december 2014;

Gelet op het advies van de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, gegeven op 2 december 2014;

Gelet op de beslissing van de Nationale commissie geneesheren-ziekenfondsen van 2 maart 2015;

Gelet op het advies van de Commissie voor Begrotingscontrole, gegeven op 1 april 2015;

Gelet op de beslissing van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering van 20 april 2015;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 14 september 2015;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 21 oktober 2015;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, artikel 3, § 1;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat punt 2.2.1 van het Protocolakkoord van 24 februari 2014 inzake de medische beeldvorming voorziet dat de belangrijke uitbreiding van de indicaties voor PET-toestellen een uitbreiding van de capaciteit en derhalve van de toegankelijkheid van de PET-toestellen rechtvaardigt; dat dit leidt tot een betere diagnosestelling, behandeling en opvolging van onder meer oncologische patiënten; dat het bijgevolg belangrijk is dat dit besluit dat de nieuwe verstrekkingen voor PET onderzoeken opneemt in de Nomenclatuur van geneeskundige verstrekkingen, in uitvoering van het Protocolakkoord, zo vlug mogelijk wordt genomen en bekendgemaakt.

Sur la proposition de la Ministre des Affaires sociales,

Nous avons arrêté et arrêtons :

**Article 1<sup>er</sup>.** A l'article 18, § 2, B, de l'annexe à l'arrêté royal du 14 septembre 1984 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, modifié en dernier lieu par l'arrêté royal du 30 novembre 2011, sont apportées les modifications suivantes :

1° au a),

1. le a) est remplacé par ce qui suit :

« a) Tests fonctionnels circulatoires ou de dilution : »;

2. dans le libellé des prestations 442212-442223 et 442234-442245, le mot "malade" est chaque fois remplacé par le mot "patient";

2° au b),

1. à la prestation 442396-442400, le libellé est remplacé comme suit :

« Examen tomographique lors d'une scintigraphie, avec traitement par ordinateur comprenant au moins deux plans non parallèles de reconstruction, avec protocole et documents iconographiques (Single-photon emission computed tomography - SPECT) »;

2. la règle d'application suivante est insérée après la prestation :

« La prestation 442396-442400 n'est pas cumulable avec les prestations 442411-442422, 442455-442466, 442610-442621 et 442632-442643 pour l'examen d'un même organe ou système d'organes effectué au moyen d'un même produit marqué. »;

3. à la prestation 442514-442525,

a) le libellé est remplacé par ce qui suit :

« Examen tomographique d'une région du corps lors d'une scintigraphie du corps entier, avec traitement par ordinateur comprenant au moins deux plans non parallèles de reconstruction, avec protocole et documents iconographiques (Single-photon emission computed tomography - SPECT). »;

b) dans la règle d'application qui suit la prestation, les mots ", ni avec la prestation 442396-442400" sont insérés après les numéros d'ordre 442455-442466;

4. la prestation et les règles d'application suivantes sont insérées après la règle d'application qui suit la prestation 442514-442525 :

« 442536-442540

Supplément d'honoraires pour l'enregistrement d'un CT de localisation, avec fusion d'images, lors d'un examen SPECT, réalisé au moyen d'un appareil SPECT-CT N 75

La prestation 442536-442540 est seulement attestable pour la prestation 442396-442400 ou la prestation 442514-442525.

La prestation 442536-442540 ne peut pas être cumulée avec les prestations de l'article 17, § 1<sup>er</sup>, 11°. »;

5. la prestation 442492-442503 et l'intitulé qui la précède sont abrogés;

3° au c),

1. le c) est remplacé par ce qui suit :

« c) Examens scintigraphiques fonctionnels : »;

2. à la prestation 442610-442621,

a) le libellé est remplacé par ce qui suit :

« Examen scintigraphique fonctionnel d'un organe ou système d'organes, avec acquisition séquentielle (dynamique) des données qui comprend au moins trois enregistrements à différents moments, avec leur analyse quantitative comprenant des courbes d'activité dans le temps et/ou des tableaux de données chiffrées, avec protocole et documents iconographiques »;

b) dans les règles d'application qui suivent la prestation,

1) à l'alinéa 1<sup>er</sup>,

aa) dans le texte en néerlandais, les mots "de test" sont remplacés par les mots "het onderzoek";

bb) les mots "Lorsque le test" sont remplacés par les mots "Lorsque l'examen";

Op de voordracht van de Minister van Sociale Zaken,

Hebben Wij besloten en besluiten Wij :

**Artikel 1.** In artikel 18, § 2, B, van de bijlage bij het koninklijk besluit van 14 september 1984 tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, laatstelijk gewijzigd bij het koninklijk besluit van 30 november 2011, worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1° in de bepaling onder a),

1. wordt de bepaling onder a) vervangen als volgt :

« a) Functionele circulatie- of dilutietesten : »;

2. in de omschrijving van de verstrekkingen 442212-442223 en 442234-442245 wordt het woord "zieke" telkens door het woord "patiënt" vervangen;

2° in de bepaling onder b),

1. in de verstrekking 442396-442400 wordt de omschrijving vervangen als volgt :

« Tomografisch onderzoek tijdens een scintigrafie, met verwerking op computer die ten minste twee niet-parallelle reconstructievlakken omvat, met protocol en iconografische documenten (Single-photon emission computed tomography - SPECT) »;

2. wordt de volgende toepassingsregel ingevoegd na de verstrekking :

« De verstrekking 442396-442400 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 442411-442422, 442455-442466, 442610-442621 en 442632-442643 voor het onderzoek van een zelfde orgaan of stelsel van organen dat met eenzelfde gemerkt product wordt verricht. »;

3. in de verstrekking 442514-442525,

a) wordt de omschrijving vervangen als volgt :

« Tomografisch onderzoek van een streek van het lichaam tijdens een scintigrafie van het ganse lichaam, met computerverwerking, dat ten minste twee niet-parallelle reconstructievlakken omvat, met protocol en iconografische documenten (Single-photon emission computed tomography - SPECT). »;

b) worden in de toepassingsregel die volgt op de verstrekking de woorden ", noch met de verstrekking 442396-442400" ingevoegd na de rangnummers 442455-442466;

4. worden de verstrekking en de toepassingsregels ingevoegd na de toepassingsregel die volgt op de verstrekking 442514-442525 :

« 442536-442540

Bijkomend honorarium voor een lokalisatie CT opname, met beeldfusie, bij een SPECT onderzoek, uitgevoerd op een SPECT-CT toestel N 75

De verstrekking 442536-442540 is enkel aanrekenbaar bij de verstrekking 442396-442400 of de verstrekking 442514-442525.

De verstrekking 442536-442540 mag niet worden gecumuleerd met de verstrekkingen van artikel 17, § 1, 11°. »;

5. worden de verstrekking 442492-442503 en het opschrift die eraan vooraf gaat opgeheven;

3° in de bepaling onder c),

1. wordt de bepaling onder c) vervangen als volgt :

« c) Functionele scintigrafische onderzoeken : »;

2. in de verstrekking 442610-442621,

a) wordt de omschrijving vervangen als volgt :

« Functioneel scintigrafisch onderzoek van een orgaan of stelsel van organen, met sequentiële (dynamische) inzameling van de gegevens die minstens drie opnames bevatten op verschillende tijdstippen, met kwantitatieve analyse ervan die activiteitscurven in de tijd en/of tabellen met cijfergegevens omvat, met protocol en iconografische documenten »;

b) in de toepassingsregels die volgen op de verstrekking,

1) in het eerste lid,

aa) worden de woorden "de test" door de woorden "het onderzoek" vervangen;

bb) worden in de Franse tekst de woorden "Lorsque le test" door de woorden "Lorsque l'examen" vervangen;

2) à l'alinéa 4,

aa) les mots "la réalisation du test" sont remplacés par les mots "la réalisation de l'examen";

bb) dans le texte en néerlandais, les mots "Wanneer dezelfde toediening van hetzelfde voor de realisatie van de test 442610-442621 gemerkt product" sont remplacés par les mots "Wanneer dezelfde toediening van hetzelfde gemerkt product voor de realisatie van het onderzoek 442610-442621";

3. le libellé de la prestation 442595-442606 est remplacé par ce qui suit :

"Examen scintigraphique fonctionnel du cœur comportant deux examens tomographiques successifs avec traitement par ordinateur comprenant au moins deux plans non parallèles de reconstruction, avec protocole et documents iconographiques";

4. les règles d'application suivantes sont insérées après la prestation 442595-442606 :

« La prestation 442595-442606 est seulement attestable si elle est réalisée en utilisant du thallium 201.

La prestation 442595-442606 n'est pas cumulable avec les prestations 442411-442422, 442396-442400, 442455-442466, 442610-442621 et 442632-442643. »;

4° le *d*) est remplacé par ce qui suit :

« *d*) Les prestations de l'article 18, § 2, B, *a*) Tests fonctionnels circulatoires ou de dilution, *b*) Scintigraphies et examens tomographiques et *c*) Examens scintigraphiques fonctionnels, ne peuvent pas être cumulées entre elles. Ceci ne s'applique pas lorsqu'un même examen fonctionnel avec de nouveaux différents produits marqués administrés est effectué pour différentes fonctions ou lorsque de nouveaux différents produits marqués administrés sont utilisés pour examiner différents organes ou systèmes.

En plus, les dispositions suivantes sont applicables :

1° Sans préjudice des dispositions énoncées ci-dessous, les honoraires pour les prestations prévues sous *a*), *b*) et *c*) du présent paragraphe ne peuvent être portés qu'une fois en compte, quel que soit le nombre de jours pendant lesquels s'étendent ces prestations.

2° Les honoraires pour les prestations prévues sous *a*), *b*) et *c*) du présent paragraphe ne peuvent à nouveau être portés en compte lors d'une nouvelle administration de produit marqué endéans une période de 14 jours à dater de l'administration précédente, que si l'évolution de l'état de santé du patient le justifie.

3° Lors d'une épreuve de stimulation ou de freinage, les répétitions d'un test, après nouvelle administration de produit marqué donnent lieu à de nouveaux honoraires. »;

5° le *d*) quater est complété par ce qui suit :

« 442750-442761

Examen tomographique à émission de positons par détection en coïncidence, avec protocole et documents, pour d'autres indications que celles mentionnées aux prestations 442971-442982, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442735-442746 N 250

Les données cliniques sont conservées dans le dossier médical et sont mises à la disposition du médecin-conseil.

La prestation 442750-442761 ne peut être attestée qu'une seule fois par période de 12 mois pour la même indication chez le même patient avec la même pathologie.

Si la thérapie est influencée de manière décisive par un nouveau bilan, une seule répétition de la prestation 442750-442761 peut être attestée pendant cette période de 12 mois pour la même indication chez le même patient avec la même pathologie. Une motivation claire figure dans le dossier médical et est mise à la disposition du médecin-conseil.

Les prestations 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442735-442746 ne sont cumulables qu'avec une seule des prestations techniques des articles 17, 17bis, 17ter ou 17quater, pour la même indication chez le même patient avec la même pathologie.

Les examens exécutés avec un scintigraphe à coïncidence planaire (gammacamera) ne peuvent pas être attestés sous les numéros d'ordre 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442735-442746. »;

6° au *d*) quinques, alinéa 1<sup>er</sup>, les numéros d'ordre 442492-442503 sont abrogés et les mots

« , 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724, 442735-442746, 442750-442761, » sont insérés avant les numéros d'ordre 442971-442982;

2) in het vierde lid,

aa) worden in de Franse tekst de woorden "la réalisation du test" door de woorden "la réalisation de l'examen" vervangen;

bb) worden de woorden "Wanneer dezelfde toediening van hetzelfde voor de realisatie van de test 442610-442621 gemerkt product" door de woorden "Wanneer dezelfde toediening van hetzelfde gemerkt product voor de realisatie van het onderzoek 442610-442621" vervangen;

3. wordt de omschrijving van de verstrekking 442595-442606 vervangen als volgt :

« Functioneel scintigrafisch onderzoek van het hart dat twee opeenvolgende tomografische onderzoeken omvat, met verwerking op computer, die ten minste twee niet-parallele reconstructievlakken omvat, met protocol en iconografische documenten »;

4. worden de volgende toepassingsregels ingevoegd na de verstrekking 442595-442606 :

« De verstrekking 442595-442606 is enkel aanrekenbaar indien ze wordt verricht met gebruik van thallium 201.

De verstrekking 442595-442606 is niet cumuleerbaar met de verstrekkingen 442411-442422, 442396-442400, 442455-442466, 442610-442621 en 442632-442643. »;

4° de bepaling onder *d*) vervangen als volgt :

« *d*) De verstrekkingen van artikel 18, § 2, B, *a*) Functionele circulatie- of dilutietesten, *b*) Scintigrafieën en tomografische onderzoeken en *c*) Functionele scintigrafische onderzoeken, kunnen onderling niet worden gecumuleerd. Dit geldt niet wanneer eenzelfde functioneel onderzoek met verschillende opnieuw toegediende gemerkte producten wordt verricht voor verschillende functies of wanneer verschillende opnieuw toegediende gemerkte producten worden gebruikt voor het onderzoeken van verschillende organen of stelsels.

Bijkomend gelden volgende bepalingen :

1° Onverminderd de hierna vermelde bepalingen mogen de honoraria voor de onder *a*), *b*) en *c*) van deze paragraaf bedoelde verstrekkingen maar eenmaal worden aangerekend, ongeacht het aantal dagen waarover die verstrekkingen worden verricht.

2° De honoraria voor de verstrekkingen, bedoeld onder *a*), *b*) en *c*) van deze paragraaf, mogen, wanneer een gemerkt product opnieuw wordt toegediend binnen veertien dagen na de vorige toediening, slechts opnieuw worden aangerekend als de evolutie van de gezondheidstoestand van de patiënt het verantwoordt.

3° Bij een stimulatie- of remmingstest mogen de honoraria opnieuw worden aangerekend voor de herhaling van een test na een nieuwe toediening van een gemerkt product. »;

5° wordt de bepaling onder *d*) quater aangevuld als volgt :

« 442750-442761

Positronentomografisch onderzoek door coïncidentiedetectie, met protocol en documenten, voor andere indicaties dan deze vermeld bij de verstrekkingen 442971-442982, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442735-442746 N 250

De klinische gegevens worden bewaard in het medisch dossier en zijn ter beschikking van de adviserend geneesheer.

De verstrekking 442750-442761 mag slechts éénmaal per periode van 12 maanden aangerekend worden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie.

Wanneer de therapie op beslissende wijze beïnvloed wordt door een nieuw bilan, mag één enkele herhaling van de verstrekking 442750-442761 aangerekend worden gedurende deze periode van 12 maanden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie. Een duidelijke motivatie wordt opgenomen in het medisch dossier en is ter beschikking van de adviserend geneesheer.

De verstrekkingen 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442735-442746 zijn slechts cumuleerbaar met één enkele van de technische verstrekkingen van artikelen 17, 17bis, 17ter of 17quater, voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt, met dezelfde pathologie.

De onderzoeken uitgevoerd met een planaire coïncidence scintigraaf (gammacamera) mogen niet onder een van de rangnummers 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442735-442746 aangerekend worden. »;

6° in de bepaling onder *d*) quinques, eerste lid, worden de rangnummers 442492-442503 opgeheven en worden de woorden

„442676-442680, 442691-442702, 442713-442724, 442735-442746, 442750-442761,“ ingevoegd vóór de rangnummers 442971-442982;

7° au *d)sexies*, les mots "442632-442643 et 442971-442982" sont remplacés par les mots "442632-442643, 442971-442982, 442750-442761, 442691-442702 ou 442713-442724 »;

8° le B est complété par les *d)septies*, *d)octies* et *d)nonies* rédigés comme suit :

« *d)septies*.

Pour pouvoir être attestées, les prestations de l'article 18, § 2, B, *a)* jusqu'à *d)quater* inclus, sont prescrites par un médecin qui a le patient en traitement.

Cette prescription répond aux conditions suivantes :

1. sur la prescription sont mentionnés :

*a)* les nom et prénom du patient;

*b)* le nom, le prénom, l'adresse et le numéro d'identification du prescripteur;

*b)* la date de la prescription;

*c)* la signature du prescripteur.

2. la prescription comporte une explication de la demande de diagnostic à l'attention du médecin spécialiste en médecine nucléaire, ainsi que l'information clinique pertinente, et peut comprendre une indication du type d'examen.

De chaque examen exécuté, un protocole écrit est établi comme une réponse à la demande de diagnostic et comprend une justification des techniques et des procédés utilisés et du produit marqué. Il est conservé dans le dossier médical du patient.

Le médecin spécialiste en médecine nucléaire conserve les prescriptions pendant deux ans et les tient à la disposition des services de contrôle compétents. Un double du protocole est conservé en même temps que la prescription.

Sur l'attestation de soins donnés sont mentionnés les nom, prénom et numéro d'identification du prescripteur.

Les prestations 442971-442982, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442750-442761 (examens PET) peuvent uniquement être prescrites par un médecin spécialiste.

Le médecin spécialiste en médecine nucléaire peut remplacer un ou plusieurs examens proposés par le prescripteur par un autre examen de l'article 18, § 2, B.

Toute substitution est expliquée dans le protocole.

*d)octies*.

Pour l'attestation d'une prestation de médecine nucléaire reprise à l'article 18, § 2, B, *a)* jusqu'à *d)* quater inclus, le radio-isotope attesté est mentionné sur l'attestation de soins donnés, sauf pour la prestation 442816-442820.

*d)nonies*.

Pour pouvoir entrer en ligne de compte pour un remboursement, les prestations de médecine nucléaire sont effectuées conformément à l'arrêté royal du 20 juillet 2001 portant règlement général de la protection de la population, des travailleurs et de l'environnement contre le danger des rayonnements ionisants, appelé ci-après "règlement général".

Le dispensateur démontre cette conformité aux médecins-inspecteurs du Service d'évaluation et de contrôle médicaux de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité, qui en font la demande, au moyen de documents établis par l'Agence fédérale de Contrôle nucléaire ou par un organisme que l'article 74 du règlement général a agréé pour le contrôle en matière de radiations ionisants, qui confirment que :

1° le dispensateur possède la formation nécessaire et l'autorisation conformément à l'article 53 du règlement général;

2° l'établissement, où les prestations visées à l'alinéa 1<sup>er</sup> sont effectuées, est agréé à cet effet;

3° les appareils et locaux, le cas échéant, sont soumis à des contrôles périodiques physiques visés à l'article 23 du règlement général et répondent donc aux critères, conformément aux conditions spécifiées dans ou sur base de ce règlement général ou - éventuellement - dans l'autorisation de création et d'exploitation;

4° une assistance est prévue par un expert agréé en radiophysique médicale au sens de l'article 51 du règlement général."

7° in de bepaling onder *d)* sexies worden de woorden "442632-442643 en 442971-442982" door de woorden "442632-442643, 442971-442982, 442750-442761, 442691-442702 of 442713-442724" vervangen;

8° wordt de bepaling onder B aangevuld met de bepalingen onder *d)septies*, *d)octies* en *d) nonies*, luidende :

« *d)septies*.

Om te mogen worden aangerekend, zijn de verstrekkingen van artikel 18, § 2, B, *a)* tot en met *d)* quater voorgeschreven door een geneesheer die de patiënt in behandeling heeft.

Dit voorschrift voldoet aan de volgende voorwaarden :

1. op het voorschrift worden vermeld :

*a)* de naam en de voornaam van de patiënt;

*d)* de naam, de voornaam, het adres en het identificatienummer van de voorschrijver;

*c)* de datum van het voorschrift;

*d)* de handtekening van de voorschrijver.

2. het voorschrift bevat een explicitering van de diagnostische vraagstelling naar de geneesheer-specialist in de nucleaire geneeskunde toe, evenals de relevante klinische inlichtingen, en kan een aanduiding van het type onderzoek bevatten.

Van elk uitgevoerd onderzoek wordt een schriftelijk protocol opgesteld dat een antwoord op de diagnostische vraagstelling bevat en een verantwoording van de gebruikte technieken en procedures en van het gebruikte gemerkte product. Het wordt bewaard in het medisch dossier van de patiënt.

De geneesheer-specialist in de nucleaire geneeskunde bewaart de voorschriften twee jaar en houdt ze ter beschikking van bevoegde controlediensten. Een dubbel van het protocol wordt samen met het voorschrift bewaard.

Op het getuigschrift voor verstrekte hulp staan de naam, de voornaam en het identificatienummer van de voorschrijver vermeld.

De verstrekkingen 442971-442982, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442750-442761 (PET onderzoeken) kunnen enkel voorgeschreven worden door een geneesheer-specialist.

De geneesheer-specialist in de nucleaire geneeskunde kan één of meerdere onderzoeken die door de voorschrijver worden voorgesteld vervangen door een ander onderzoek van artikel 18, § 2, B.

Elke vervanging wordt in het protocol van het onderzoek toegelicht.

*d)octies*.

Voor het aanrekenen van een verstrekking in de nucleaire geneeskunde opgenomen in artikel 18, § 2, B, *a)* tot en met *d)* quater, is het vermelden van het aangerekend radio-isotoop vereist op het getuigschrift voor verstrekte hulp, behalve voor de verstrekking 442816-442820.

*d)nonies*.

Om voor tegemoetkoming in aanmerking te komen, worden de verstrekkingen inzake nucleaire geneeskunde verricht overeenkomstig het koninklijk besluit van 20 juli 2001 houdende algemeen reglement op de bescherming van de bevolking, van de werknemers en het leefmilieu tegen het gevaar van de ioniserende stralingen, hierna genoemd "algemeen reglement".

De verstrekker toont deze conformiteit aan ten overstaan van de geneesheren-inspecteurs van de Dienst voor geneeskundige evaluatie en controle van het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering, die daarom verzoeken, door middel van documenten opgemaakt door het Federaal Agentschap voor Nucleaire Controle, of een instelling die het overeenkomstig artikel 74 van het algemeen reglement heeft erkend voor de controle op het gebied van ioniserende stralingen, die bevestigen dat :

1° de verstrekker beschikt over de nodige opleiding en een vergunning overeenkomstig artikel 53 van het algemeen reglement;

2° de inrichting waarin de verstrekkingen bedoeld in het eerste lid worden verricht daartoe vergund is;

3° de toestellen en lokalen, waar toepasselijk, worden onderworpen aan de periodieke fysische controle bedoeld in artikel 23 van het algemeen reglement en dus beantwoorden aan de criteria, overeenkomstig de voorwaarden vastgelegd in of op grond van dit algemeen reglement of - in voorkomend geval - in de oprichtings- en exploitatievergunning;

4° bijstand is voorzien door een erkend deskundige in de medische stralingsfysica zoals bedoeld in artikel 51 van het algemeen reglement. »

**Art. 2.** le *d)quater* est remplacé par ce qui suit :

« *d)quater*. Examen PET (Tomographie à émission de positons).

1. Examen pour des indications oncologiques

442971-442982

Tomographie à émission de positons par détection en coïncidence avec protocole et documents, pour l'ensemble de l'examen, pour des indications oncologiques N 250

La prestation 442971-442982 ne peut être attestée que pour les indications suivantes :

1) *a)* évaluation en vue d'une intervention chirurgicale curative d'un nodule pulmonaire isolé de nature indéterminée, d'une tumeur de localisation indéterminée avec métastase(s) ganglionnaire(s) ou d'une masse pancréatique ou surrénalienne de nature indéterminée;

*b)* évaluation d'un syndrome paranéoplasique ou d'une tumeur métastatique d'origine indéterminée;

*c)* évaluation d'adénopathies suspectes de lymphome en vue d'une biopsie optimale guidée;

2) dans le cas du bilan initial d'extension d'une tumeur maligne :

*a)* d'une tumeur pulmonaire ou intrathoracique;

*b)* d'une tumeur de l'œsophage, du pancréas ou des voies biliaires intra- ou extra-hépatiques;

*c)* d'une tumeur localement étendue de l'estomac, du rectum et du canal anal;

*d)* d'une tumeur du côlon, lorsqu'il existe un doute sur l'imagerie morphologique;

*e)* d'un mélanome, stade IIc ou plus selon la classification AJCC;

*f)* d'un lymphome hodgkinien ou non hodgkinien de grade intermédiaire ou de haut grade;

*g)* d'une tumeur maligne de la tête et du cou;

*h)* d'une tumeur uro-génitale, de l'ovaire, du col de l'utérus (au stade FIGO > IA2), de l'endomètre (au stade FIGO IA-G3), du pénis (avec ganglions inguinaux palpables), de la vulve (avec ganglions inguinaux palpables);

*i)* d'une tumeur neuroendocrine (dérivée du système APUD);

*j)* d'une tumeur mammaire localement étendue, en vue d'une chimiothérapie d'induction;

*k)* d'un sarcome musculo-squelettique ou d'une tumeur stromale gastro-intestinale;

3) après une chimiothérapie d'induction et/ou radiothérapie, en vue d'une intervention chirurgicale à visée curative, de tumeur cérébrale, pulmonaire non à petites cellules, de la tête et du cou, pancréatique, ovarienne, testiculaire, mammaire, surrénalienne, colo-rectale avec métastases hépatiques ou d'un sarcome musculo-squelettique (avide pour le FDG);

4) dans le but d'évaluer l'efficacité :

*a)* du traitement chimiothérapique pendant et à la fin du traitement d'un lymphome hodgkinien ou non hodgkinien;

*b)* du traitement chirurgical ou radiothérapeutique d'un cancer thyroïdien de l'épithélium folliculaire réfractaire à l'Iode-131, ou pendant un traitement par "biothérapie";

5) l'évaluation d'une masse résiduelle ou en cas de présomption objectivée d'une récurrence :

*a)* d'une tumeur pulmonaire ou intra-thoracique;

*b)* d'un mélanome agressif (≥ stade IIc);

*c)* d'un carcinome spinocellulaire cutané agressif;

*d)* d'une tumeur de la tête et du cou, d'origine œsophagienne, colo-rectale ou lymphomateuse, du foie et des voies biliaires intra- ou extra-hépatiques, pancréatique, surrénalienne, ovarienne, utérine, vulvaire ou testiculaire;

*e)* en cas d'augmentation confirmée des marqueurs tumoraux d'un cancer mammaire, ovarien ou testiculaire;

*f)* d'un sarcome musculo-squelettique ou d'une tumeur stromale du tractus digestif;

*g)* d'un carcinome thyroïdien, pas autrement détectable, en particulier réfractaire à l'Iode-131;

**Art. 2.** wordt de bepaling onder *d)* quater vervangen als volgt :

« *d)quater*. PET-onderzoeken (Positron Emissie Tomografie).

1. Onderzoek bij oncologische indicaties

442971-442982

Positronentomografisch onderzoek door coïncidentiedetectie met protocol en documenten, voor het geheel van het onderzoek, voor oncologische indicaties N 250

De verstrekking 442971-442982 is enkel aanrekenbaar in de volgende indicaties :

1) *a)* evaluatie met het oog op een curatieve heekkundige ingreep voor een geïsoleerde longnodulus van onbekende aard, van een tumor met onbekende lokaliteit met ganglionaire metastasen of van een massa van onbekende aard van de pancreas of van de bijnieren;

*b)* evaluatie van een paraneoplastisch syndroom of van een metastase van onbekende oorsprong;

*c)* evaluatie van adenopathieën met vermoeden van een lymfoom met het oog op een zo gericht mogelijke biopsie;

2) ingeval van een initieel uitbreidingsbilan van een maligne tumor :

*a)* van een pulmonaire of intra-thoracale tumor;

*b)* van een tumor van de slokdarm, van de pancreas, van de intra of extrahepatische galwegen;

*c)* van een lokaal uitgebreide tumor van de maag, het rectum en het anaal kanaal;

*d)* van een colontumor, als het morfologisch beeld niet duidelijk is;

*e)* van een melanoom, stadium IIc of meer volgens de AJCC classificatie;

*f)* van een Hodgkin- of non Hodgkin-lymfoom van intermediaire graad of hooggradig;

*g)* van een hoofd- en halstumor;

*h)* van een urogenitale tumor, een tumor van het ovarium, de baarmoederhals (FIGO stadium > IA2), het endometrium (FIGO stadium IA-G3), de penis (met inguinale palpabele ganglia), de vulva (met inguinale palpabele ganglia);

*i)* van een neuro-endocrine tumor (afkomstig van het APUD systeem);

*j)* van een lokaal uitgebreid mammacarcinoom met het oog op een chemotherapeutische inductietherapie;

*k)* een musculoskeletaal sarcoom of een tumor van het stroma van de gastro-intestinale tractus;

3) na radiotherapeutische en/of chemotherapeutische inductietherapie met het oog op een chirurgische curatieve interventie bij een hersentumor, een niet-kleincellige longtumor, een hoofd- en halstumor, een tumor van de pancreas, het ovarium, de testikels, de mamma, de bijnier, colorectaal met levermetastasen of een musculoskeletaal sarcoom (die FDG opneemt);

4) met als doel om de werkzaamheid te evalueren :

*a)* van chemotherapie tijdens en op het einde van een therapie van een Hodgkin- of non Hodgkin-lymfoom;

*b)* van chemotherapie of radiotherapie na behandeling van een schildklier carcinoom van het folliculair epithelium, dat geen jodium-131 opneemt, of gedurende een "biotherapie";

5) evaluatie van een residuele massa of ingeval van een geobjectiverd vermoeden van een recidief van :

*a)* een tumor van de long of intra-thoracaal;

*b)* een agressief melanoom (≥ stade IIc);

*c)* een agressieve spinocellulaire huidtumor;

*d)* van een hoofd- en halstumor, een tumor van oesofageale, colorectale of lymfomateuse oorsprong, van de lever en de intra- of extra-hepatische galwegen, van de pancreas, de bijnier, het ovarium, de uterus, de vulva of de testikels;

*e)* in het geval van een bevestigde toename van de tumormerkers van een mammacarcinoom, een carcinoom van het ovarium of van de testikels.

*f)* van een musculoskeletaal sarcoom of een tumor van het stroma van de tractus digestivus;

*g)* van een schildklier carcinoom die niet op een andere manier kan worden aangetoond, meer bepaald als deze tumor geen jodium-131 opneemt;

h) d'une tumeur neuroendocrine;

i) d'une tumeur prostatique à risque intermédiaire ou élevé;

6) examen préalable à l'inscription en liste d'attente en vue d'une transplantation hépatique pour tumeur hépatique primitive;

7) évaluation d'une tumeur solide pédiatrique (< 16 ans), recommandée par une consultation multidisciplinaire d'oncologie, à l'exception du neuroblastome;

L'examen pour les indications de 1) à 7) inclus comprend au moins la région du cou jusqu'à l'abdomen.

8) évaluation d'une masse résiduelle ou de présomption objectivée d'une récurrence d'une tumeur maligne cérébrale ou en cas d'estimation du grade histologique d'une récurrence tumorale cérébrale;

9) détermination de zones malignes métaboliquement actives pour délimiter un champ de radiothérapie.

Les données oncologiques doivent être gardées dans le dossier médical et être à disposition du médecin-conseil.

Dans chacune des indications ci-dessus, la prestation 442971-442982 ne peut être portée en compte qu'une seule fois par période de 12 mois pour la même indication chez le même patient porteur de la même pathologie.

Si l'action thérapeutique est influencée de manière décisive par un nouveau bilan, une seule répétition de la prestation 442971-442982 peut être portée en compte pendant cette période de 12 mois pour la même indication chez le même patient porteur de la même pathologie. Une motivation claire doit être reprise dans le dossier médical et rester à la disposition du médecin-conseil.

Si l'action thérapeutique est influencée de manière décisive par la prestation 442971-442982, aucune des prestations 442411-442422, 442396-442400, 442455-442466, 442514-442525, effectuée pour un examen scintigraphique ou tomoscintigraphique osseux, hépatique, cérébral ne peut être portée en compte au cours d'une période de 12 mois pour la même indication chez le même patient porteur de la même pathologie.

Si l'action thérapeutique est influencée de manière décisive par une scintigraphie ou une tomoscintigraphie osseuse, hépatique, cérébrale portée en compte sous un des numéros 442411-442422, 442396-442400, 442455-442466, 442514-442525, ces prestations ne sont pas cumulables entre elles ni avec la prestation 442971-442982 au cours d'une période de 12 mois pour la même indication chez le même patient porteur de la même pathologie, sauf si une motivation claire est incluse dans le dossier médical, restant à la disposition du médecin-conseil.

## 2. Examen du coeur pour pathologie cardiaque

442676-442680

Tomographie à émission de positons par détection en coïncidence avec protocole et documents, pour l'ensemble de l'examen, si, dans le cas d'une intervention chirurgicale prévue pour une insuffisance coronarienne complètement documentée récemment, un doute subsiste encore quant à la viabilité du myocarde concerné

N 250

## 3. Examen du cerveau en cas d'épilepsie

442691-442702

Tomographie à émission de positons par détection en coïncidence avec protocole et documents, pour l'ensemble de l'examen, si la thérapie sous forme d'une intervention chirurgicale est influencée de manière décisive, pour la localisation d'un foyer épileptogène d'une épilepsie réfractaire

N 250

## 4. Examen du corps entier pour pathologie infectieuse ou inflammatoire

442713-442724

Tomographie à émission de positons par détection en coïncidence avec protocole et documents, pour l'ensemble de l'examen, pour des indications infectieuses ou inflammatoires

h) van een neuroendocrine tumor;

i) van een prostaatscarcinoom met intermediair of hoog risico;

6) onderzoek voorafgaand aan het plaatsen op de wachtlijst voor levertransplantatie omwille van een primaire levertumor;

7) evaluatie van een solide tumor bij kinderen (<16 jaar), aanbevolen via een multidisciplinair oncologisch consult, behalve bij een neuroblastoom;

Het onderzoek bij de indicaties 1) tot en met 7) omvat minstens een opname van de halsstreek tot en met het abdomen.

8) evaluatie van een residuële massa of in geval van geobjectiveerd vermoeden van recidief van een maligne gezwellen in de hersenen of in geval van de bepaling van de histologische gradering van een recidief hersentumor;

9) bepaling van metabool actieve kwaadaardige zones bij de bepaling van het doelvolumen in de radiotherapie.

De oncologische gegevens moeten bewaard worden in het medisch dossier en ter beschikking blijven van de adviserend geneesheer.

In elk van bovenstaande indicaties mag de verstrekking 442971-442982 slechts éénmaal per periode van 12 maanden aangerekend worden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie.

Wanneer de therapie op beslissende wijze beïnvloed wordt door een nieuw bilan, mag één enkele herhaling van de verstrekking 442971-442982 aangerekend worden gedurende deze periode van 12 maanden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie. Een duidelijke motivatie moet opgenomen worden in het medisch dossier en ter beschikking zijn van de adviserend geneesheer.

Wanneer de therapie op beslissende wijze beïnvloed wordt door de verstrekking 442971-442982, mag geen enkele van de verstrekkingen 442411-442422, 442396-442400, 442455-442466, 442514-442525, uitgevoerd voor scintigrafisch of tomoscintigrafisch onderzoek van het bot, de lever, de hersenen aangerekend worden tijdens een zelfde periode van 12 maand voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie.

Wanneer de therapie op beslissende wijze beïnvloed wordt door een scintigrafie of een tomoscintigrafie van het bot, de lever, de hersenen aangerekend onder één van de nummers 442411-442422, 442396-442400, 442455-442466, 442514-442525, zijn deze verstrekkingen niet onderling cumuleerbaar, noch met de verstrekking 442971-442982 tijdens een zelfde periode van 12 maand voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie, behalve wanneer in het medisch dossier een duidelijke motivatie opgenomen wordt, die ter beschikking is van de adviserend geneesheer.

## 2. Onderzoek van het hart bij cardiale pathologie

442676-442680

Positronentomografisch onderzoek door coïncidentiedetectie met protocol en documenten, voor het geheel van het onderzoek, wanneer, in geval van een recent volledig gedocumenteerde coronaire insufficiëntie, een heelkundige ingreep voorzien wordt, en er nog twijfel blijft bestaan over de viabiliteit van het betrokken myocard

N 250

## 3. Onderzoek van de hersenen bij epilepsie

442691-442702

Positronentomografisch onderzoek door coïncidentiedetectie met protocol en documenten, voor het geheel van het onderzoek, wanneer de therapie onder de vorm van een heelkundige ingreep op beslissende wijze beïnvloed wordt, bij de lokalisatie van een epileptogene hard bij therapieresistente epilepsie

N 250

## 4. Onderzoek van het ganse lichaam bij Infectieuze of inflammatoire pathologie

442713-442724

Positronentomografisch onderzoek door coïncidentiedetectie met protocol en documenten, voor het geheel van het onderzoek, voor infectieuze of inflammatoire indicaties

N 250

La prestation 442713-442724 ne peut être attestée que pour les indications suivantes :

a) la détection d'une pathologie en cas d'une fièvre d'origine inconnue suivant les critères de Durack et Street;

b) la détection d'une pathologie en cas d'une fièvre d'origine inconnue associée à une immunodépression qui n'est pas associée au virus HIV, d'une septicémie dont le foyer d'origine n'est pas localisé, d'une bactériémie inexplicite chez un patient à haut risque ou d'un syndrome inflammatoire isolé inexplicite, seulement si l'évaluation par l'examen du corps entier influence de manière décisive le traitement;

c) l'évaluation d'une ostéomyélite périphérique et d'une spondylodiscite (non post-opératoire), d'une vasculite systémique, d'une sarcoïdose systémique suspectée (y compris l'évaluation de la réponse au traitement), d'une endocardite bactérienne ou d'une infection d'un dispositif vasculaire ou intracardiaque, seulement si l'évaluation par l'examen du corps entier influence de manière décisive le traitement.

La prestation 442713-442724 ne peut être attestée qu'une seule fois par période de 12 mois pour la même indication chez le même patient porteur de la même pathologie.

Si l'action thérapeutique est influencée de manière décisive par un nouveau bilan pour les indications mentionnées ci-dessus, une seule répétition de la prestation 442713-442724 peut être portée en compte pendant cette période de 12 mois pour la même indication chez le même patient porteur de la même pathologie. Une motivation claire est reprise dans le dossier médical et reste à la disposition du médecin-conseil.

#### 5. Examen du cerveau pour pathologie neurodégénérative

442735-442746

Tomographie à émission de positons par détection en coïncidence avec protocole et documents, pour l'ensemble de l'examen, pour des indications neurodégénératives N 250

La prestation 442735-442746 ne peut être attestée que pour les indications suivantes :

a) Confirmation ou exclusion du diagnostic d'une maladie neurodégénérative de type Alzheimer chez les patients dont le score au MMSE (Mini Mental State Examination) est d'au moins 24, si cela influence de manière décisive le choix de la thérapie par spécialité pharmaceutique.

L'examen peut être soit un examen PET avec 18F-FDG, soit un examen PET par "radiopharmaceutique ciblant les plaques bêta-amyloïdes ».

L'examen peut seulement être prescrit par un médecin spécialiste en neurologie, en psychiatrie ou en gériatrie, et dans le cas où, après un examen clinique documenté et un bilan neuropsychologique étendu avec évaluation des fonctions cognitives, un doute subsiste encore quant au diagnostic.

Une motivation claire est reprise dans le dossier médical et reste à la disposition du médecin-conseil.

Pour cette indication, l'examen PET doit comprendre une évaluation additionnelle par "surface rendering" faite par le médecin spécialiste en médecine nucléaire en plus d'une évaluation par des coupes orthogonales du cerveau. Cette évaluation additionnelle doit être documentée dans le protocole de l'examen;

b) Confirmation ou exclusion du diagnostic de syndrome Parkinson Plus, chez des patients souffrants d'un parkinsonisme dégénératif, démontré par un examen SPECT avec 123I-FPCIT (Datscan), et si l'examen influence de manière décisive la thérapie médicamenteuse par agoniste dopaminergique.

L'examen ne peut être prescrit que par un médecin spécialiste en neurologie.

Pour cette indication, la prestation 442735-442746 ne peut être attestée qu'une seule fois.

Une motivation claire est reprise dans le dossier médical et reste à la disposition du médecin-conseil.

N 250

De verstrekking 442713-442724 is enkel aanrekenbaar in de volgende indicaties :

a) het opsporen van pathologie bij koorts van onbekende oorsprong, volgens de criteria van Durack en Street;

b) het opsporen van pathologie bij koorts van onbekende oorsprong geassocieerd aan een immuunepressie niet te wijten aan HIV, van een sepsis waarvan de oorsprong niet gelokaliseerd is, van een onverklaarbare bacteriëmie bij een hoog risico patiënt of een onverklaarbaar geïsoleerd inflammatoir syndroom, en dit enkel indien de evaluatie van het ganse lichaam de behandeling op beslissende wijze beïnvloedt;

c) evaluatie van een perifere osteomyelitis, van een spondylodiscitis (niet post operatief), van een systemische vasculitis, een vermoeden van systemische sarcoïdosis (inbegrepen de evaluatie van de behandeling), van een bacteriële endocarditis of van een infectie van een vasculair of intra-cardiaal implant, en dit enkel indien de evaluatie van het ganse lichaam de behandeling op beslissende wijze beïnvloedt.

De verstrekking 442713-442724 kan slechts éénmaal per periode van 12 maanden aangerekend worden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie.

Wanneer de therapie bij bovenstaande indicaties op beslissende wijze beïnvloed wordt door een nieuw bilan, mag één enkele herhaling van de verstrekking 442713-442724 aangerekend worden gedurende deze periode van 12 maanden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie. Een duidelijke motivatie is opgenomen in het medisch dossier en is ter beschikking van de adviserend geneesheer.

#### 5. Onderzoek van de hersenen bij neurodegeneratieve pathologie

442735-442746

Positronentomografisch onderzoek door coïncidentiedetectie met protocol en documenten, voor het geheel van het onderzoek, voor neurodegeneratieve indicaties N 250

De verstrekking 442735-442746 is enkel aanrekenbaar in de volgende indicaties :

a) Bevestiging of uitsluiting van de diagnose van een neurodegeneratieve aandoening van het Alzheimer-type, bij patiënten met een MMSE-Score (Mini-Mental State Examination) van minstens 24, waarbij de farmacologische therapiekeuze op beslissende wijze wordt beïnvloed.

Het onderzoek kan hetzij een 18F-FDG PET onderzoek zijn, hetzij een beta-amyloid PET onderzoek.

Het onderzoek kan enkel worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de neurologie, psychiatrie of geriatrie, en na voorafgaandelijk gedocumenteerd klinisch onderzoek en uitgebreid neuropsychologisch onderzoek met evaluatie van de cognitieve functies waarna de diagnose nog altijd onduidelijk is.

Een duidelijke motivatie is opgenomen in het medisch dossier en is ter beschikking van de adviserend geneesheer.

Het PET onderzoek dient voor deze indicatie naast via orthogonale hersendoorsneden ook additioneel via een "oppervlakte-rendering" techniek te worden beoordeeld door de geneesheer specialist in de nucleaire geneeskunde, hetgeen in diens protocol dient te worden gedocumenteerd;

b) Bevestiging of uitsluiting van een parkinson-plus syndroom, bij patiënten met neurodegeneratief parkinsonisme, aangetoond door een voorafgaand afwijkend 123I-FPCIT (Datscan) SPECT onderzoek, waarbij de farmacologische therapie met dopamine-agonisten op beslissende wijze wordt beïnvloed.

Het onderzoek kan enkel worden voorgeschreven door een geneesheer-specialist in de neurologie.

De verstrekking 442735-442746 kan voor deze indicatie slechts éénmalig aangerekend worden.

Een duidelijke motivatie is opgenomen in het medisch dossier en is ter beschikking van de adviserend geneesheer.

442750-442761

Examen tomographique à émission de positons par détection en coïncidence, avec protocole et documents, pour d'autres indications que celles mentionnées aux prestations 442971-442982, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442735-442746 N 250

Les données cliniques sont conservées dans le dossier médical et sont mises à la disposition du médecin-conseil.

La prestation 442750-442761 ne peut être attestée qu'une seule fois par période de 12 mois pour la même indication chez le même patient avec la même pathologie.

Si la thérapie est influencée de manière décisive par un nouveau bilan, une seule répétition de la prestation 442750-442761 peut être attestée pendant cette période de 12 mois pour la même indication chez le même patient avec la même pathologie. Une motivation claire figure dans le dossier médical et est mise à la disposition du médecin-conseil.

Les prestations 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442735-442746 ne sont cumulables qu'avec une seule des prestations techniques des articles 17, 17bis, 17ter ou 17quater, pour la même indication chez le même patient avec la même pathologie.

Les examens exécutés avec un scintigraphe à coïncidence planaire (gammacaméra) ne peuvent pas être attestés sous les numéros d'ordre 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 ou 442735-442746.;

**Art. 3.** A l'article 19, § 8, de la même annexe, inséré par l'arrêté royal du 19 avril 2001, l'alinéa 1<sup>er</sup> est abrogé.

**Art. 4.** Le présent arrêté entre en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2016.

**Art. 5.** Le Ministre qui a les Affaires sociales dans ses attributions est chargé de l'exécution du présent arrêté.

Donné à Bruxelles, le 16 décembre 2015.

PHILIPPE

Par le Roi :

La Ministre des Affaires sociales de la Santé publique,  
Mme M. DE BLOCK

442750-442761

Positronentomografisch onderzoek door coincidentiedetectie, met protocol en documenten, voor andere indicaties dan deze vermeld bij de verstrekkingen 442971-442982, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442735-442746 N 250

De klinische gegevens worden bewaard in het medisch dossier en zijn ter beschikking van de adviserend geneesheer.

De verstrekking 442750-442761 mag slechts éénmaal per periode van 12 maanden aangerekend worden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie.

Wanneer de therapie op beslissende wijze beïnvloed wordt door een nieuw bilan, mag één enkele herhaling van de verstrekking 442750-442761 aangerekend worden gedurende deze periode van 12 maanden voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt met dezelfde pathologie. Een duidelijke motivatie wordt opgenomen in het medisch dossier en is ter beschikking van de adviserend geneesheer.

De verstrekkingen 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442735-442746 zijn slechts cumuleerbaar met één enkele van de technische verstrekkingen van artikelen 17, 17bis, 17ter of 17quater, voor dezelfde indicatie bij dezelfde patiënt, met dezelfde pathologie.

De onderzoeken uitgevoerd met een planaire coïncidence scintigraaf (gammacaméra) mogen niet onder een van de rangnummers 442971-442982, 442750-442761, 442676-442680, 442691-442702, 442713-442724 of 442735-442746 aangerekend worden.;

**Art. 3.** In artikel 19, § 8, van dezelfde bijlage, ingevoegd bij het koninklijk besluit van 19 april 2001, wordt het eerste lid opgeheven.

**Art. 4.** Dit besluit treedt in werking op 1 januari 2016

**Art. 5.** De Minister bevoegd voor Sociale Zaken is belast met de uitvoering van dit besluit.

Gegeven te Brussel, 16 december 2015.

FILIP

Van Koningswege :

De Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid,  
Mevr. M. DE BLOCK

**SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE**

[C - 2015/22561]

**16 DECEMBRE 2015. — Arrêté royal modifiant l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques**

PHILIPPE, Roi des Belges,

A tous, présents et à venir, Salut.

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, l'article 35 § 2ter, inséré par la loi du 22 décembre 2003 et remplacé par la loi du 27 décembre 2012, et l'article 37, § 2 modifiés par les lois du 24 décembre 1999, du 10 août 2001, 27 décembre 2006 et 29 mars 2012;

Vu l'arrêté royal du 22 mai 2014 fixant les procédures, délais et conditions dans lesquelles l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités intervient dans le coût des produits radio-pharmaceutiques;

Vu le protocole d'accord relatif à l'imagerie médicale conclu le 24 février 2014;

Considérant l'avis du Conseil technique des radio-isotopes donné le 19 mars 2015;

Considérant l'avis de la Commission de contrôle budgétaire, donné le 22 juillet 2015;

Vu l'avis du Comité de l'assurance des soins de santé, donné le 7 septembre 2015;

Vu l'avis émis par l'Inspecteur des Finances, donné le 23 octobre 2015;

Vu l'accord du Ministre du Budget du 25 novembre 2015;

**FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID**

[C - 2015/22561]

**16 DECEMBER 2015. — Koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten**

FILIP, Koning der Belgen,

Aan allen die nu zijn en hierna wezen zullen, Onze Groet.

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35, § 2ter, ingevoegd bij de wet van 22 december 2003 en vervangen door de wet van 27 december 2012, en artikel 37, § 2 gewijzigd bij de wetten van 24 december 1999, 10 augustus 2001, 27 december 2006 en 29 maart 2012;

Gelet op het koninklijk besluit van 22 mei 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van radiofarmaceutische producten;

Gelet op het protocolakkoord inzake de medische beeldvorming afgesloten op 24 februari 2014;

Overwegende het advies van de Technische raad voor radio-isotopen gegeven op 19 maart 2015;

Overwegende het advies van de Commissie voor begrotingscontrole, gegeven op 22 juli 2015;

Gelet op het advies van het Comité van de verzekering voor geneeskundige verzorging, gegeven op 7 september 2015;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 23 oktober 2015;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting van 25 november 2015;