

## Art. 4. Modalités d'octroi

Les chèques-repas sont remis par l'employeur au travailleur en une seule fois au cours des premiers 14 jours de travail du mois suivant le mois auquel ils se réfèrent, en fonction du nombre d'heures de ce mois pendant lesquelles le travailleur aura fourni des prestations. Au plus tard le dernier jour du premier mois qui suit le trimestre, le nombre de chèques-repas est régularisé en fonction du nombre d'heures réellement prestées par le travailleur pendant le trimestre en question.

Art. 5. La présente convention collective de travail entre en vigueur le 1<sup>er</sup> janvier 2016.

Elle peut être dénoncée par chacune des parties contractantes. Cette dénonciation doit être faite au moins trois mois à l'avance par lettre recommandée à la poste, adressée au président de la Commission paritaire pour les services de gardiennage et/ou de surveillance, qui en avisera sans délai les parties concernées. Le délai de trois mois prend cours à la date d'envoi de la lettre recommandée précitée.

Vu pour être annexé à l'arrêté royal du 16 février 2017.

Le Ministre de l'Emploi,  
K. PEETERS

## Art. 4. Toekeningsmodaliteiten

De maaltijdcheques worden door de werkgever aan de werknemer overhandigd in één enkele keer tijdens de eerste 14 werkdagen van de maand volgend op diegene waarop ze betrekking hebben, in verhouding tot het aantal uren van deze maand gedurende dewelke de werknemer prestaties heeft geleverd. Ten laatste de laatste dag van de eerste maand volgend op het trimester, wordt het aantal maaltijdcheques geregulariseerd in verhouding tot het aantal effectief gepresteerde uren door de werknemer tijdens het desbetreffend trimester.

Art. 5. Deze collectieve arbeidsovereenkomst treedt in werking op 1 januari 2016.

Zij kan door elk van de contracterende partijen worden opgezegd. Deze opzegging moet minstens drie maanden op voorhand geschieden bij een ter post aangetekende brief, gericht aan de voorzitter van het Paritair Comité voor de bewakings- en/of toezichtsdiensten, die er zonder verwijl de betrokken partijen van in kennis zal stellen. De termijn van drie maanden begint te lopen vanaf de datum van verzending van bovengenoemd aangetekend schrijven.

Gezien om te worden gevoegd bij het koninklijk besluit van 16 februari 2017.

De Minister van Werk,  
K. PEETERS

SERVICE PUBLIC FEDERAL  
SECURITE SOCIALE

[C - 2017/40099]

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

La Ministre des Affaires sociales,

Vu la Loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités coordonnée le 14 juillet 1994, notamment les articles 22, 19<sup>o</sup> et 35septies/2, § 2, 4<sup>o</sup>, et § 7, premier alinéa ;

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

Vu la proposition de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs du 4 août 2016 ;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances, donné le 6 octobre 2016 ;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget donné le 30 novembre 2016 ;

Vu l'avis 60.843/2 du Conseil d'Etat, donné le 13 février 2017, en application de l'article 84, § 1<sup>er</sup>, alinéa 1<sup>er</sup>, 2<sup>o</sup>, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

**Article 1<sup>er</sup>.** A la Liste, jointe comme annexe 1<sup>re</sup> 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 11 octobre 2016, au chapitre "G. Chirurgie vasculaire", les modifications suivantes sont apportées :

1<sup>o</sup> à l'intitulé "G.1.1. Matériel de dilatation avec un (des) tuteur(s) périphérique(s) couvert(s) ou non-couvert(s)", les prestations suivantes sont insérées :

180235-180246 Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée, en combinaison avec un ou plusieurs tuteur(s)

FEDERALE OVERHEIDSDIENST  
SOCIALE ZEKERHEID

[C - 2017/40099]

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

De Minister van Sociale Zaken,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, inzonderheid op de artikelen 22, 19<sup>o</sup> en 35septies/2, § 2; 4<sup>o</sup>, en § 7, eerste lid;

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

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Implantaten en Invasieve Medische Hulpmiddelen van 4 augustus 2016 ;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 6 oktober 2016 ;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting gegeven op 30 november 2016 ;

Gelet op het advies 60.843/2 van de Raad van State, gegeven op 13 februari 2017, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2<sup>o</sup>, 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, laatstelijk gewijzigd bij het ministerieel besluit van 11 oktober 2016, worden in het hoofdstuk "G. Bloedvatenheelkunde" de volgende wijzigingen aangebracht :

1<sup>o</sup> in het opschrift "G.1.1. Dilatatiemateriaal met al dan niet beklede perifere stent(s)" worden de volgende verstrekingen ingevoegd :

180235-180246 Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van de superficiale femorale arterie en/of popliteale arterie in combinatie met één of meerdere stent(s)

Catégorie de remboursement : I.E.a		Liste nominative : 36103	Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst : 36103
Base de remboursement € 1524,00	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00%	Vergoedingsbasis € 1524,00	Veiligheids grens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00€	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheids grens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement € 1524,00			Vergoedings- bedrag € 1524,00
Condition de remboursement: G-§02			Vergoedingsvoorwaarde: G-§02		
180250-180261 Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée controlatérale, en combinaison avec un ou plusieurs tuteur(s)			180250-180261 Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van een superficiale femorale arterie en/of popliteale arterie aan de contralaterale zijde, in combinatie met één of meerdere stent(s)		

Catégorie de remboursement : I.E.a		Liste nominative : 36104	Vergoedingscategorie: I.E.a		Nominatieve lijst: 36104
Base de remboursement € 1.143,62	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00%	Vergoeding s- basis € 1.143,62	Veiligheid s- grens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00€	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheid s- grens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement € 1.143,62			Vergoedings- bedrag € 1.143,62
Condition de remboursement: G-§02			Vergoedingsvoorwaarde: G-§02		
2° à l'intitulé "G.1.2. Matériel de dilatation sans tuteur périphérique", les prestations suivantes sont insérées :			2° in het opschrift "G.1.2. Dilatatiemateriaal zonder perifere stent(s)" worden de volgende verstrekkingen ingevoegd:		

180191-180202 Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée

180191-180202 Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van de superficiale femorale arterie en/of popliteale arterie

Catégorie de remboursement : II.E.a		Liste nominative : 36101	Vergoedingscategorie: II.E.a		Nominatieve lijst : 36101
Base de remboursement € 1524,00	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00%	Vergoedings- basis € 1524,00	Veiligheids grens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00€	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheids grens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement € 1524,00			Vergoedings- bedrag € 1524,00
Condition de remboursement: G-§02			Vergoedingsvoorwaarde: G-§02		

180213-180224 Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée controlatérale

180213-180224 Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van een superficiale femorale arterie en/of popliteale arterie aan de contralaterale zijde

Catégorie de remboursement : II.E.a		Liste nominative : 36102	Vergoedingscategorie: II.E.a		Nominatieve lijst : 36102
Base de remboursement € 1.143,62	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00%	Vergoeding s- basis € 1.143,62	Veiligheid sgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00€	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheid sgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement € 1.143,62			Vergoedings- bedrag € 1.143,62
Condition de remboursement: G-§02			Vergoedingsvoorwaarde: G-§02		

3° A la condition de remboursement G-§ 02, les modifications suivantes sont apportées :

a) À l'intitulé "Prestation(s) liée(s)", les prestations "180191-180202", "180213-180224", "180235-180246", et "180250-180261" sont ajoutées;

b) Au "2. Critères concernant le bénéficiaire", les phrases suivantes sont ajoutées :

"Les prestations 180191-180202 et 180213-180224 ne peuvent entrer en ligne de compte pour une intervention de l'assurance obligatoire que si le bénéficiaire répond au critère suivant :

- Après prédilatation, il n'y a aucun indicateur montrant que le placement d'un stent soit nécessaire"

c) Au point "3 Critères concernant le dispositif", le texte suivant est modifié :

"Les mots "182011-182022, 182033-182044" sont remplacés par les mots "182011-182022, 182033-182044, 180191-180202 et 180213-180224"

d) Au point "3 Critères concernant le dispositif", les modifications suivantes sont apportées :

1) Au point "3.1. Définition", l'alinéa "Pas d'application" est remplacé par l'alinéa suivant :

« Par "drug-coated ballon", il faut comprendre un ballon endovasculaire qui est utilisé pour déposer un médicament antiprolifératif sur la paroi artérielle de la lésion »

2) Le point "3.2. Critères" est complété par les dispositions suivantes:

« 3.2.4. Un drug-coated ballon ne peut entrer en ligne de compte pour une intervention de l'assurance obligatoire pour une inscription que s'il répond aux critères suivants :

- En termes de risque de revascularisation, il a été démontré, dans une étude clinique randomisée avec une puissance statistique d'au moins 80 % établie par le protocole et un suivi d'au moins 12 mois, que le dispositif est supérieur à une dilatation par ballon classique, ou n'est pas inférieur à un dispositif comparable déjà inscrit sur la liste nominative,

et

- a démontré un profil de sécurité acceptable sur 200 patients au minimum;

3.2.5. Un drug-coated ballon qui, selon le demandeur, constitue une légère modification à un dispositif du même fabricant déjà admis sur la liste nominative, peut entrer en ligne de compte pour une intervention de l'assurance obligatoire si la Commission estime qu'il s'agit d'une version légèrement modifiée sur la base des données suivantes :

- une explication détaillée et documentée selon laquelle le dispositif n'a été modifié que légèrement et ne constitue pas un nouveau dispositif en soi;

- des informations relatives à la mesure dans laquelle le dispositif modifié a été admis au remboursement dans d'autres pays européens;

3° In de vergoedingsvoorwaarde G-§ 02 worden de volgende wijzigingen aangebracht :

a) Onder het opschrift "Gelinkte verstrekking(en)" worden de verstrekkingen "180191-180202", "180213-180224", "180235-180246" en "180250-180261" toegevoegd;

b) In "2. Criteria betreffende de rechthebbende", worden de volgende zinnen toegevoegd :

"De verstrekkingen 180191-180202 en 180213-180224 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de rechthebbende voldoet aan het volgende criterium :

- na predilatatie is er geen aanwijzing dat het plaatsen van een stent noodzakelijk zal zijn"

c) In punt "3. Criteria betreffende het hulpmiddel", wordt de volgende tekst gewijzigd :

"De woorden "182011-182022, 182033-182044" worden vervangen door de woorden "182011-182022, 182033-182044, 180191-180202 en 180213-180224"

d) In punt "3. Criteria betreffende het hulpmiddel", worden de volgende wijzigingen aangebracht :

1) In punt "3.1. Definitie" wordt het enige lid "Niet van toepassing" vervangen door het volgende lid :

"Onder "drug-gecoate ballon" wordt een endovasculaire ballon verstaan die wordt gebruikt om een anti-proliferatief medicijn in de arteriële wand van de lesie aan te brengen"

2) Punt "3.2. Criteria" wordt aangevuld met de volgende bepalingen:

"3.2.4. Een drug-gecoate ballon kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor een inschrijving indien hij voldoet aan de volgende criteria :

- aangetoond is dat de kans op een revascularisatie na gebruik van het hulpmiddel superieur is in vergelijking met een klassieke ballon-dilatatie of niet inferieur is in vergelijking met een vergelijkbaar hulpmiddel reeds opgenomen op de nominatieve lijst, in een gerandomiseerde klinische prospectieve studie met een per protocol vastgelegde statistische power van minstens 80 % en een opvolging van minstens 12 maanden,

en

- een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft aangetoond op minimaal 200 patiënten;

3.2.5. Een drug-gecoate ballon die volgens de aanvrager een lichte wijziging is aan een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel van dezelfde fabrikant, kan in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien de Commissie aan de hand van de volgende gegevens oordeelt dat het om een licht gewijzigde versie gaat :

- gedetailleerde en gedocumenteerde toelichting dat het hulpmiddel slechts licht gewijzigd werd en geen nieuw hulpmiddel is,

- informatie over de mate waarin het gewijzigde hulpmiddel in andere Europese landen aanvaard werd voor terugbetaling;

3.2.6. Un drug-coated ballon qui constitue une modification d'un dispositif déjà admis sur la liste nominative et qui ne peut être considéré comme une légère modification au sens du paragraphe précédent, ne peut entrer en ligne de compte pour une intervention de l'assurance obligatoire que si le dispositif répond aux critères suivants :

- soit le dispositif a été approuvé par la FDA avec une PMA,
- Soit il est démontré, à travers un rapport d'étude et/ou une étude clinique avec un suivi de 30 jours au moins, une sécurité et une action du système modifié comparables aux dispositifs admis sur la liste nominative;

La preuve des éléments susmentionnés doit être jointe au dossier d'inscription sur la liste nominative."

e) Le "5.1 Règles de cumul et de non-cumul", est remplacé comme suit  
"Les prestations 160591-160602, 160554-160565, 160672-160683, 160576-160580, 160532-160543, 160694-160705, 160716-160720, 182011-182022, 180191-180202 et 180235-180246 ne sont pas cumulables entre elles.

Les prestations 160613-160624, 160731-160742, 160635-160646, 182033-182044, 180213-180224 et 180250-180261 ne sont pas cumulables entre elles.

La prestation 160650-160661 n'est pas cumulable avec la prestation 160753-160764.

La prestation 160716-160720 n'est pas cumulable avec la prestation 161534-161545."

**Art. 2.** Aux Listes nominatives, jointes comme annexe 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, sont ajoutées de nouvelles listes nominatives pour les prestations relatives aux dispositifs utilisés lors de la revascularisation associées aux prestations 180191-180202, 180213-180224, 180235-180246 et 180250-180261, jointes comme annexe au présent arrêté.

**Art. 3.** Le présent arrêté entre en vigueur le premier jour du mois qui suit celui au cours duquel il aura été publié au *Moniteur belge*.

Bruxelles, le 14 mars 2017.

M. DE BLOCK

3.2.6. Een drug-gecoate ballon die een wijziging is van een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel en niet kan beschouwd worden als een lichte wijziging zoals bepaald in de vorige paragraaf kan enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het hulpmiddel aan de volgende criteria voldoet :

- ofwel het hulpmiddel goedgekeurd is door de FDA met een PMA,
- ofwel met een studierapport en/of klinische studie een vergelijkbare veiligheid en werkzaamheid aangetoond wordt van het gewijzigde systeem met hulpmiddelen opgenomen op de nominatieve lijst, met een opvolging van minstens 30 dagen;

Het bewijs van voornoemde elementen moet aan het dossier voor opname op de nominatieve lijst worden toegevoegd."

e) "5.1 Cumul- en non-cumulregels" wordt vervangen als volgt:  
"De verstrekkingen 160591-160602, 160554-160565, 160672-160683, 160576-160580, 160532-160543, 160694-160705, 160716-160720, 182011-182022, 180191-180202 en 180235-180246 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekkingen 160613-160624, 160731-160742, 160635-160646, 182033-182044, 180213-180224 en 180250-180261 zijn onderling niet cumuleerbaar.

De verstrekking 160650-160661 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 160753-160764.

De verstrekking 160716-160720 is niet cumuleerbaar met de verstrekking 161534-161545."

**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 worden nieuwe nominatieve lijsten voor verstrekkingen betreffende hulpmiddelen gebruikt bij de revascularisatie, behorende bij de verstrekkingen 180191-180202, 180213-180224, 180235-180246 en 180250-180261, die als bijlage zijn gevoegd bij dit besluit.

**Art. 3.** Dit besluit treedt in werking op de eerste dag van de maand na die waarin het is bekendgemaakt in het *Belgisch Staatsblad*.

Brussel, 14 maart 2017.

M. DE BLOCK

Annexe 1 à l'Arrêté ministériel du 14 mars 2017 modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs  
 Bijlage 1 bij het Ministerieel besluit van 14 maart 2017 tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen

## ***Drug eluting ballon (femorale-popliteale arteriën)***

### ***Drug eluting ballon (artères fémoro-poplitées)***

*Abréviations des titres des colonnes / afkortingen titels van de kolommen*

- A = Prix (TVAc) - Prijs (incl. BTW)
- B = Remboursement - Terugbetaling
- C = Supplément patient - Supplément patient
- D = Marge de délivrance - Afleveringsmarge
- E = Info changement - Info aanpassing

#### ***Abréviations pour info changement / afkortingen type aanpassing***

- A = Ajout - Toevoeging
- S = Suppression - Geschrap
- C = Correction - Correctie
- NP = Nom du produit - Naam product
- NF = Nom de la firme - Naam firma
- NR = Nouvelle référence - Nieuwe referentie
- PW = Modification de prix - Prijswijziging
- RW = Modification de référence - Referentiewijziging
- RC = Demande retour - Recall

**180191 - 180202**

Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van de superficiale femorale arterie en/of popliteale arterie

Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 1.524,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 1.524,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

36101		36101							
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot			
	Medtronic	IN.PACT Admiral	SBI 0x0 0x0 08P / SBI 0x0 120 08P / SBI 0x0 0x0 13P / SBI 0x0 120 13P	A	.....				
	Medtronic	IN.PACT Pacific	PCF 0x0 0x0 09P / PCF 0x0 120 09P / PCF 0x0 0x0 13P / PCF 0x0 120 13P	A					

**180213 - 180224**

Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van een superficiële femorale arterie en/of popliteale arterie aan de contralaterale zijde

Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée contralatérale

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 1.143,62 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 114,36

Vergoeding - Remboursement : € 1.143,62 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

**36102****36102**

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Medtronic	IN.PACT Pacific	PCF 0x0 0x0 09P / PCF 0x0 120 09P / PCF 0x0 0x0 13P / PCF 0x0 120 13P	A		
	Medtronic	IN.PACT Admiral	SBI 0x0 0x0 08P / SBI 0x0 120 08P / SBI 0x0 0x0 13P / SBI 0x0 120 13P	A		

**180235 - 180246**

Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van de superficiale femorale arterie en/of popliteale arterie in combinatie met één of meerdere stent(s)

Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée, en combinaison avec un ou plusieurs tuteur(s)

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 1.524,00 Afleringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 1.524,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
36103	Medtronic	IN.PACT Pacific	PCF 0x0 0x0 09P / PCF 0x0 120 09P / PCF 0x0 0x0 13P / PCF 0x0 120 13P	A		
36103	Medtronic	IN.PACT Admiral	SBI 0x0 0x0 08P / SBI 0x0 120 08P / SBI 0x0 0x0 13P / SBI 0x0 120 13P	A		



**180250 - 180261**

Geheel van dilatatiemateriaal en één of meerdere drug-gecoate ballon(nen) gebruikt bij revascularisatie van een superficiële femorale arterie en/of popliteale arterie aan de contralaterale zijde, in combinatie met één of meerdere stent(s)

Ensemble du matériel de dilatation et un ou plusieurs drug-coated ballon(s), utilisé lors de la revascularisation de l'artère fémorale superficielle et/ou poplitée contralatérale, en combinaison avec un ou plusieurs tuteur(s)

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 1.143,62 Afleringsmarge / Marge de délivrance : € 114,36

Vergoeding - Remboursement : € 1.143,62 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
	Medtronic	IN.PACT Pacific	PCF 0x0 0x0 09P / PCF 0x0 120 09P / PCF 0x0 0x0 13P / PCF 0x0 120 13P	A		
	Medtronic	IN.PACT Admiral	SBI 0x0 0x0 08P / SBI 0x0 120 08P / SBI 0x0 0x0 13P / SBI 0x0 120 13P	A		

Gezien om te worden gevoegd bij het Ministerieel besluit van 14 maart 2017 tot wijziging van de lijst en van de nominatieve lijst, gevoegd als bijlagen 1 en 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen.

Vu pour être annexé à l'Arrêté ministériel du 14 mars 2017 modifiant la liste et les listes nominatives jointes comme annexes 1 et 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs

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

M. DE BLOCK