

SERVICE PUBLIC FEDERAL FINANCES

[C – 2019/14495]

28 AOÛT 2019. — Arrêté ministériel portant désignation du fonctionnaire visé à l'article 133 de la loi générale sur les douanes et accises

Le Vice-Premier Ministre et Ministre des Finances,

Vu la loi générale sur les douanes et accises, coordonnée le 18 juillet 1977, l'article 133, alinéa 1^{er}, modifié par l'article 135 de la loi du 12 mai 2014;

Vu la proposition du Conseil des douanes de l'Union belgo-luxembourgeoise;

Vu la concertation du Comité de Ministres du 13 juillet 2018;

Vu l'avis de l'Inspecteur des Finances, donné le 29 août 2018;

Vu l'accord du Ministre du Budget, donné le 17 mai 2019;

Vu l'avis n° 66.285/3 du Conseil d'Etat, donné le 25 juin 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973,

Arrête :

Article 1^{er}. Est désigné conformément à l'article 133 de la loi générale sur les douanes et accises, le fonctionnaire en charge de la délivrance des autorisations.

Art. 2. Le présent arrêté entre en vigueur le 1^{er} septembre 2019.

Bruxelles, le 28 août 2019.

A. DE CROO

FEDERALE OVERHEIDSDIENST FINANCIËN

[C – 2019/14495]

28 AUGUSTUS 2019. — Ministerieel besluit houdende de aanduiding van de ambtenaar overeenkomstig artikel 133 van de algemene wet inzake douane en accijnzen

De Vice-Eerste Minister en Minister van Financiën,

Gelet op de algemene wet inzake douane en accijnzen, gecoördineerd op 18 juli 1977, artikel 133, eerste lid, gewijzigd met artikel 135 van de wet van 12 mei 2014;

Gelet op het voorstel van de Douaneraad van de Belgisch-Luxemburgse Economische Unie;

Gelet op het overleg van het Comité van Ministers van 13 juli 2018;

Gelet op het advies van de Inspecteur van Financiën, gegeven op 29 augustus 2018;

Gelet op de akkoordbevinding van de Minister van Begroting, gegeven op 17 mei 2019;

Gelet op het advies nr. 66.285/3 van de Raad van State, gegeven op 25 juni 2019, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973,

Besluit :

Artikel 1. Is aangeduid overeenkomstig artikel 133 van de algemene wet inzake douane en accijnzen, de ambtenaar die belast is met het verlenen van de vergunningen.

Art. 2. Dit besluit treedt in werking op 1 september 2019.

Brussel, 28 augustus 2019.

A. DE CROO

SERVICE PUBLIC FEDERAL
SECURITE SOCIALE

[C – 2019/41945]

27 AOÛT 2019. — 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, et de la Santé publique, et de l'Asile et la Migration,

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° et § 2, 1° et 3° 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;

Vu la proposition de la Commission de remboursement des implants et des dispositifs médicaux invasifs du 21 février 2019;

Vu l'avis de l'inspecteur des finances, donné le 11 mars 2019;

Vu l'accord de Notre Ministre du Budget donné le 5 avril 2019;

Vu l'avis 66.378/2/V du Conseil d'Etat, donné le 30 juillet 2019, en application de l'article 84, § 1^{er}, alinéa 1^{er}, 2°, des lois coordonnées sur le Conseil d'Etat,

Arrête :

Article 1^{er}. Au chapitre "G. Chirurgie vasculaire" de la Liste, jointe comme annexe 1 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 27 février 2018, les modifications suivantes sont apportées:

FEDERALE OVERHEIDSDIENST
SOCIALE ZEKERHEID

[C – 2019/41945]

27 AUGUSTUS 2019. — Ministerieel besluit tot wijziging van hoofdstuk "G. Bloedvatenheekunde" 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, en Volksgezondheid, en van Asiel en Migratie,

Gelet op de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, artikel 35septies/2, § 1, 3° en § 2, 1° en 3°, 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;

Gelet op het voorstel van de Commissie Tegemoetkoming Implantaten en Invasieve Medische Hulpmiddelen van 21 februari 2019;

Gelet op het advies van de inspecteur van financiën, gegeven op 11 maart 2019;

Gelet op de akkoordbevinding van Onze Minister van Begroting gegeven op 5 april 2019;

Gelet op het advies 66.378/2/V van de Raad van State, gegeven op 30 juli 2019, met toepassing van artikel 84, § 1, eerste lid, 2°, van de gecoördineerde wetten op de Raad van State,

Besluit :

Artikel 1. In het hoofdstuk "G. Bloedvatenheekunde" van de Lijst, gevoegd als bijlage 1 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen, laatstelijk gewijzigd bij het ministerieel besluit van 27 februari 2018, worden de volgende wijzigingen aangebracht:

1° à l'intitulé « G.5. Matériel d'embolisation », la prestation 161475-161486 et ses modalités de remboursement sont supprimées ;

2° le même intitulé est complété par les prestations suivantes et leurs modalités de remboursement:

«**174016-174020** Ensemble du matériel de cathétérisme de base pour effectuer une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire, par point de ponction, pour un abord percutané

Catégorie de remboursement : II.D.a Liste nominative :

Base de remboursement	Marge de sécurité (%)	Intervention personnelle (%)
281,00 €	/	0,00 %

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

Montant du remboursement
281,00 €

Condition de remboursement: G-§05

174031-174042 Ensemble du matériel de cathétérisme de base pour effectuer une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire avec une configuration triaxiale et à l'aide d'un cathéter intermédiaire « distal access », par point de ponction, pour un abord percutané

Catégorie de remboursement : II.D.a Liste nominative :

Base de remboursement	Marge de sécurité (%)	Intervention personnelle (%)
954,00 €	/	0,00 %

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

Montant du remboursement
954,00 €

Condition de remboursement: G-§05

174053-174064 Premier microcathéter et accessoires pour effectuer une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire

1° in het opschrift "G.5. Embolisatiemateriaal", wordt de verstrekking 161475-161486 en haar terugbetalingsmodaliteiten geschrapt;

2° hetzelfde opschrift wordt aangevuld met de volgende verstrekkingen en hun vergoedingsmodaliteiten:

“**174016-174020** Geheel van basiskatheterisatie materiaal voor het uitvoeren van een embolisation in de encefale of medullaire streek, per aanprikplaats, voor een percutane toegang

Vergoedingscategorie: II.D.a

Nominatieve lijst :

Vergoedingsbasis	Veiligheidsgrens (%)	Persoonlijk aandeel (%)
€ 281,00	/	0,00%

Plafond-/maximum prijs	Veiligheidsgrens (€)	Persoonlijk aandeel (€)
/	/	€0,00

Vergoedingsbedrag
€ 281,00

Vergoedingsvoorwaarde: G-§05

174031-174042 Geheel van basiskatheterisatie materiaal voor het uitvoeren van een embolisation in de encefale of medullaire streek met een triaxiale configuratie en gebruik makend van een intermediaire "distal access" katheter, per aanprikplaats, voor een percutane toegang

Vergoedingscategorie: II.D.a

Nominatieve lijst :

Vergoedingsbasis	Veiligheidsgrens (%)	Persoonlijk aandeel (%)
€ 954,00	/	0,00%

Plafond-/maximum prijs	Veiligheidsgrens (€)	Persoonlijk aandeel (€)
/	/	0,00€

Vergoedingsbedrag
€ 954,00

Vergoedingsvoorwaarde: G-§05

174053-174064 Eerste microkatheter en toebehoren voor het uitvoeren van een embolisation in de encefale of medullaire streek

Catégorie de remboursement : II.D.a		Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 1.279,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 1.279,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 1.279,00 €			Vergoedingsbedrag € 1.279,00
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		

174075-174086 Microcathéter et accessoires pour effectuer une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire, à partir du deuxième microcathéter

174075-174086 Microkatheter en toebehoren voor het uitvoeren van een embolisatie in de encefale of medullaire streek, vanaf de tweede microkatheter

Catégorie de remboursement : II.D.a		Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 932,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 932,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 932,00 €			Vergoedingsbedrag € 932,00
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		

«**174090-174101** Premier microcathéter et accessoires utilisés lors d'une embolisation avec du matériel solidifiant, dans la région encéphalique ou médullaire

“**174090-174101** Eerste microkatheter en toebehoren gebruikt bij een embolisatie met solidificerend materiaal, in de encefale of medullaire streek

Catégorie de remboursement : II.D.a		Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 1.365,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 1.365,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 1.365,00 €			Vergoedingsbedrag € 1.365,00
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05”		

174112-174123 Microcathéter et accessoires utilisés lors d'une embolisation avec du matériel solidifiant, dans la région encéphalique ou médullaire, par microcathéter supplémentaire

174112-174123 Microkatheter en toebehoren gebruikt bij een embolisatie met solidificerend materiaal, in de encefale of medullaire streek, per additionele microkatheter

Catégorie de remboursement : II.D.a			Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 1.080,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %		Vergoedingsbasis € 1.080,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €		Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 1.080,00 €				Vergoedingsbedrag € 1.080,00
Condition de remboursement: G-§05				Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		
174134-174145 Ballon de remodelage avec lumière simple, utilisé lors d'une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce				174134-174145 Remodelling ballon met enkel lumen, gebruikt bij een embolisatie in de encefale of medullaire streek, per stuk		
Catégorie de remboursement : II.D.a			Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 1.276,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %		Vergoedingsbasis € 1.276,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €		Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 1.276,00 €				Vergoedingsbedrag € 1.276,00
Condition de remboursement: G-§05				Vergoedingsvoorwaarde: G-§0		
174156-174160 Ballon de remodelage avec lumière double, utilisé lors d'une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce				174156-174160 Remodelling ballon met dubbel lumen, gebruikt bij een embolisatie in de encefale of medullaire streek, per stuk		
Catégorie de remboursement : II.D.a			Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 1.806,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %		Vergoedingsbasis € 1.806,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €		Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 1.806,00 €				Vergoedingsbedrag € 1.806,00
Condition de remboursement: G-§05				Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		
174171-174182 Spire détachable pour effectuer une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce				174171-174182 Detachable coil voor het uitvoeren van een embolisatie in de encefale of medullaire streek, per stuk		

Catégorie de remboursement : I.D.a			Liste nominative :	Vergoedingscategorie: I.D.a	Nominatieve lijst :
Base de remboursement 1.180,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %		Vergoedingsbasis € 1.180,00	Veiligheidsgrens (%) /
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €		Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /
		Montant du remboursement 1.180,00 €			
Condition de remboursement: G-§05				Vergoedingsvoorwaarde: G-§05	
174193-174204 Stent pour le support du matériel d'embolisation à hauteur du collet de l'anévrisme dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce				174193-174204 Stent ter ondersteuning van het embolisatiemateriaal ter hoogte van de nek van een aneurysma in de encephale of medullaire streek, per stuk	
Catégorie de remboursement : I.E.a			Liste nominative : 37601	Vergoedingscategorie: I.E.a	Nominatieve lijst : 37601
Base de remboursement 4.000,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %		Vergoedingsbasis € 4.000,00	Veiligheidsgrens (%) /
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €		Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /
		Montant du remboursement 4.000,00 €			
Condition de remboursement: G-§05				Vergoedingsvoorwaarde: G-§05	
174215-174226 Stent pour le support du matériel d'embolisation à hauteur du collet de l'anévrisme situé sur une bifurcation dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce				174215-174226 Stent ter ondersteuning van het embolisatiemateriaal ter hoogte van de nek van een aneurysma op een bifurcatie in de encefale of medullaire streek, per stuk	
Catégorie de remboursement : I.E.a			Liste nominative : 37602	Vergoedingscategorie: I.E.a	Nominatieve lijst : 37602
Base de remboursement 9.000,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %		Vergoedingsbasis € 9.000,00	Veiligheidsgrens (%) /
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €		Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /
		Montant du remboursement 9.000,00 €			
Condition de remboursement: G-§05				Vergoedingsvoorwaarde: G-§05	
174230-174241 Système de diversion de flux ou dérivateur de flux intra-artériel ou intra-sacculaire (flow diverter ou flow disruptor) pour le remodelage du flux sanguin artériel à hauteur de l'anévrisme dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce				174230-174241 Intra-arteriële of intrasacculaire flow diverter of flow disruptor voor de remodeling van de arteriële bloeddorstrooming ter hoogte van een aneurysma in de encefale of medullaire streek, per stuk	

Catégorie de remboursement : I.E.a		Liste nominative : 37603	Vergoedingscategorie: I.E.a	Nominatieve lijst : 37603	
Base de remboursement 13.900,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 13.900,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 13.900,00 €			Vergoedingsbedrag € 13.900,00
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		

174252-174263 Matériel non adhésif solidifiant et accessoires pour effectuer une embolisation d'une fistule artério-veineuse, malformation ou tumeur dans la région encéphalique ou médullaire, par kit

174252-174263 Niet-klevend, solidificerend materiaal en toebehoren voor het uitvoeren van een embolisatie van een arterioveneuze fistel, malformatie of tumor in de encefale of medullaire streek, per kit

Catégorie de remboursement : I.E.a		Liste nominative : 37604	Vergoedingscategorie: I.E.a	Nominatieve lijst : 37604	
Base de remboursement 850,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 850,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 850,00 €			Vergoedingsbedrag € 850,00
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		

174274-174285 Microparticules ou particules d'alcool polyvinylique pour effectuer une embolisation d'une fistule artério-veineuse, malformation ou tumeur dans la région encéphalique ou médullaire, par kit

174274-174285 Micropartikels of polyvinyl alcohol partikels voor het uitvoeren van een embolisatie van een arterioveneuze fistel, malformatie of tumor in de encefale of medullaire streek, per kit

Catégorie de remboursement : I.E.a		Liste nominative : 37605	Vergoedingscategorie: I.E.a	Nominatieve lijst : 37605	
Base de remboursement 155,00 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 155,00	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/ maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 155,00 €			Vergoedingsbedrag € 155,00
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		

174296-174300 Un ou plusieurs thrombus retrievers pour l'évacuation d'un thrombus intracrânien apparu durant l'embolisation dans la région encéphalique ou médullaire

174296-174300 Eén of meerdere trombus retrievers voor het verwijderen van een intracraniale trombus, ontstaan tijdens een embolisatie in de encefale of medullaire streek

Catégorie de remboursement : II.D.a		Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 4.457,25 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 4.457,25	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 4.457,25 €			Vergoedingsbedrag € 4.457,25
Condition de remboursement: G-§05			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05		

174311-174322 Ensemble du matériel de dilatation et stent éventuel utilisés lors d'un traitement endovasculaire d'une constriction artérielle proximale, afin d'avoir un accès à une lésion à emboliser dans la région encéphalique ou médullaire

"174311-174322 Geheel van dilatatiemateriaal en eventuele stent gebruikt bij een endovasculaire behandeling van een proximaal gelegen arteriële vernauwing, om toegang te bekomen tot een te emboliseren letsel in de encefale of medullaire streek

Catégorie de remboursement : II.D.a		Liste nominative :	Vergoedingscategorie: II.D.a	Nominatieve lijst :	
Base de remboursement 891,45 €	Marge de sécurité (%) /	Intervention personnelle (%) 0,00 %	Vergoedingsbasis € 891,45	Veiligheidsgrens (%) /	Persoonlijk aandeel (%) 0,00%
Prix plafond/maximum /	Marge de sécurité (€) /	Intervention personnelle (€) 0,00 €	Plafond-/maximum prijs /	Veiligheidsgrens (€) /	Persoonlijk aandeel (€) 0,00€
		Montant du remboursement 891,45 €			Vergoedingsbedrag € 891,45
Condition de remboursement: G-§05 »;			Vergoedingsvoorwaarde: G-§05";		

3° la condition de remboursement G-§05 est remplacée par ce qui suit :

3° de vergoedingsvoorwaarde G-§05 wordt vervangen als volgt:

« G-§05
Prestations liées

“G-§05
Gelinkte prestaties

161490-161501
161512-161523
174016-174020
174031-174042
174053-174064
174075-174086
174090-174101
174112-174123
174134-174145
174156-174160
174171-174182
174193-174204
174215-174226
174230-174241
174252-174263
174274-174285
174296-174300
174311-174322

161490-161501
161512-161523
174016-174020
174031-174042
174053-174064
174075-174086
174090-174101
174112-174123
174134-174145
174156-174160
174171-174182
174193-174204
174215-174226
174230-174241
174252-174263
174274-174285
174296-174300
174311-174322

Afin de pouvoir bénéficier d'une intervention de l'assurance obligatoire pour les prestations relatives à l'emploi de matériel d'embolisation dans la région encéphalique ou médullaire, il doit être satisfait aux conditions suivantes :

1. Critères concernant l'établissement hospitalier

Les prestations 174016-174020, 174031-174042, 174053-174064, 174075-174086, 174090-174101, 174112-174123, 174134-174145, 174156-174160, 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263, 174274-174285, 174296-174300 et 174311-174322 ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si elles sont effectuées dans un établissement hospitalier qui répond aux critères suivants :

- L'établissement hospitalier répond à tous les critères du programme de soins spécialisés « soins de l'AVC aigu impliquant des procédures invasives » comme décrit dans l'Arrêté Royal du 19 avril 2014 fixant les normes auxquelles les programmes de soins « soins de l'accident vasculaire cérébral (AVC) » doivent répondre pour être agréés.

2. Critères concernant le bénéficiaire

Pas d'application

3. Critères concernant le dispositif

3.1 Définition

Dans le libellé des prestations 174016-174020 et 174031-174042, on entend par "matériel de cathétérisme de base" : tout le matériel nécessaire pour obtenir un accès jusqu'au vaisseaux encéphaliques ou médullaires.

Dans le libellé de la prestation 174031-174042, on entend par "configuration triaxiale" : une combinaison emboîtée d'un cathéter de base ou gaine avec une longueur de travail d'au moins 70 cm, d'un cathéter intermédiaire « distal access » avec une longueur de travail d'au moins 90 cm et d'un microcathéter. Le cathéter intermédiaire « distal access » a une extrémité flexible et est utilisé dans le but d'atteindre au moins la partie distale de l'artère carotide interne, l'artère carotide externe, l'artère vertébrale ou la veine jugulaire interne.

Dans le libellé des prestations 174053-174064, 174075-174086, 174090-174101 et 174112-174123, on entend par "microcathéter" : un cathéter avec un diamètre extérieur maximal allant jusqu'à 3 French (1 mm).

Dans le libellé de la prestation 174171-174182, on entend par "spire détachable" une spire qui est décrochée du poussoir par un courant électrique.

Les prestations 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226 et 174230-174241 couvrent l'implant et le système de placement spécifiquement pour l'implant.

Teneinde een tegemoetkoming van de verplichte verzekering te kunnen genieten voor de verstrekkingen betreffende het gebruik van embolisatiemateriaal in de encefale of medullaire streek moet aan volgende voorwaarden worden voldaan:

1. Criteria betreffende de verplegingsinrichting

De verstrekkingen 174016-174020, 174031-174042, 174053-174064, 174075-174086, 174090-174101, 174112-174123, 174134-174145, 174156-174160, 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263, 174274-174285, 174296-174300 en 174311-174322 kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien ze zijn uitgevoerd in een verplegingsinrichting die aan de volgende criteria voldoet:

- De verplegingsinrichting voldoet aan alle criteria van het gespecialiseerd zorgprogramma "acute beroertezorg met invasieve procedures" zoals beschreven in het Koninklijk Besluit van 19 april 2014 houdende vaststelling van de normen waaraan de zorgprogramma's "beroertezorg" moeten voldoen om erkend te worden.

2. Criteria betreffende de rechthebbende

Niet van toepassing

3. Criteria betreffende het hulpmiddel

3.1. Definitie

In de omschrijving van de verstrekkingen 174016-174020 en 174031-174042 dient men onder "basiskatheterisatie materiaal" te verstaan: al het materiaal nodig om toegang tot aan de encefale of medullaire bloedvaten te bekomen.

In de omschrijving van de verstrekking 174031-174042 dient men onder "triaxiale configuratie" te verstaan: een in elkaar geschoven combinatie van een basiskatheter of sheath met een werk lengte van minstens 70 cm, een intermediaire "distal access" katheter met een werk lengte van minstens 90 cm en een microkatheter. De intermediaire "distal access" katheter heeft een flexibele tip en wordt gebruikt met als doel om te reiken tot minstens het distale gedeelte van de interne carotis arterie, de externe carotis arterie, de vertebrale arterie of de vena jugularis interna.

In de omschrijvingen van de verstrekkingen 174053-174064, 174075-174086, 174090-174101 en 174112-174123 dient men onder "microkatheter" te verstaan: een katheter met een buitendiameter van maximaal 3 French (1 mm).

In de omschrijving van de verstrekking 174171-174182 dient men onder "detachable coil" te verstaan een coil die losgemaakt wordt van de duwdraad door een elektrische stroomstoot.

De verstrekkingen 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226 en 174230-174241 omvatten het implantaat en het plaatsingssysteem specifiek voor het implantaat.

Dans le libellé de la prestation 174252-174263, on entend par "accessoires" : la substance radio-opaque, le solvant et le matériel pour mélanger les composants avec la substance solidifiante et pour déposer le mélange au niveau de la lésion via le microcathéter.

3.2. Critères

3.2.1 Un stent pour traitement d'un anévrisme intracrânien situé à hauteur d'une bifurcation (174215-174226) ou un système de diversion ou un dérivateur de flux (174230-174241) ne peuvent faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que s'ils répondent aux critères suivants :

- soit être approuvé par la FDA avec une PMA
- soit disposer d'une ou plusieurs études cliniques publiées dans une revue «peer reviewed» avec au minimum cinquante patients ayant un suivi de 3 mois, qui démontrent que le dispositif a un profil de sécurité acceptable.

3.2.2 Un stent pour traitement d'un anévrisme intracrânien situé à hauteur d'une bifurcation (174215-174226) ou un système de diversion ou un dérivateur de flux (174230-174241) qui est, selon le demandeur, une modification légère (implant et/ou système de placement) d'un dispositif du même fabricant déjà repris sur la liste nominative ne peut faire l'objet d'une intervention de l'assurance obligatoire que si la Commission juge qu'il s'agit d'une version légèrement modifiée sur la base des éléments suivants :

- un texte expliquant de façon détaillée et documentée que le dispositif et/ou le système de placement n'a été que légèrement modifié et ne constitue donc pas un nouveau dispositif ainsi qu'une argumentation ou une analyse de risques selon laquelle il n'y a pas d'impact négatif quant à la sécurité ou à l'efficacité du dispositif et/ou du système de placement,
- une information spécifiant dans quelle mesure le dispositif modifié a été admis au remboursement dans d'autres pays européens.

3.2.3 Un stent pour traitement d'un anévrisme intracrânien situé à hauteur d'une bifurcation (174215-174226) ou un système de diversion ou un dérivateur de flux (174230-174241) qui est une modification (implant et/ou système de placement) d'un dispositif déjà repris sur la liste nominative et du même fabricant, et qui ne peut pas être considéré comme une modification légère telle que stipulée au point 3.2.2. suit la procédure décrite au point 3.2.1.

3.3. Conditions de garantie

Pas d'application

4. Procédure de demande et formulaires

4.1. Première implantation

Le rapport médical et les images radiologiques desquels il ressort que les dispositifs décrits sous les prestations 174016-174020, 174031-174042, 174053-174064, 174075-

In de omschrijving van de verstrekking 174252-174263 dient men onder "toebehoren" te verstaan: het radio-opake materiaal, het solvent en het materiaal om deze componenten te mengen met het solidificerend materiaal en via microkatheters in het letsel aan te brengen.

3.2. Criteria

3.2.1. Een stent voor behandeling van een intracranieel aneurysma ter hoogte van een bifurcatie (174215-174226) of een flow diverter of een flow disruptor (174230-174241) kunnen enkel in aanmerking komen voor een tegemoetkoming van de verplichte verzekering indien het voldoet aan de volgende criteria:

- ofwel goedgekeurd zijn door de FDA met een PMA.
- ofwel beschikken over één of meerdere klinische studies gepubliceerd in een "peer reviewed" tijdschrift met samen minimum vijftig patiënten met een follow-up van 3 maanden, die aantoon dat het hulpmiddel een aanvaardbaar veiligheidsprofiel heeft.

3.2.2. Een stent voor behandeling van een intracranieel aneurysma ter hoogte van een bifurcatie (174215-174226) of een flow diverter of een flow disruptor (174230-174241) die, volgens de aanvrager, een lichte wijziging (implantaat en/of plaatsingssysteem) is aan een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel van dezelfde fabrikant kan enkel 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:

- een gedetailleerde en gedocumenteerde toelichting dat het hulpmiddel en/of het plaatsingssysteem slechts licht gewijzigd werd en geen nieuw hulpmiddel is, en argumentatie of een risicoanalyse dat dit geen negatieve gevolgen heeft voor de veiligheid of werkzaamheid van het hulpmiddel en/of het plaatsingssysteem,
- informatie over de mate waarin het gewijzigde hulpmiddel in andere Europese landen aanvaard werd voor terugbetaling.

3.2.3. Een stent voor behandeling van een intracranieel aneurysma ter hoogte van een bifurcatie (174215-174226) of een flow diverter of een flow disruptor (174230-174241) die een wijziging (implantaat en/of plaatsingssysteem) is aan een reeds op de nominatieve lijst opgenomen hulpmiddel van dezelfde fabrikant en niet kan beschouwd worden als een lichte wijziging zoals bepaald in punt 3.2.2. volgt de procedure beschreven in punt 3.2.1.

3.3. Garantievoorwaarden

Niet van toepassing

4. Aanvraagprocedure en formulieren

4.1. Eerste implantatie

Het medisch verslag en de radiologische beelden waaruit blijkt dat de hulpmiddelen bedoeld onder verstrekkingen 174016-174020, 174031-174042,

174086, 174090-174101, 174112-174123, 174134-174145, 174156-174160, 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263, 174274-174285, 174296-174300 et 174311-174322 ont été utilisés, doivent être conservés dans le dossier médical du bénéficiaire. Ce rapport reprend, en plus de la description des lésions, le résultat à atteindre et le résultat obtenu, et de façon détaillée, quels dispositifs ont été utilisés pour l'embolisation effective.

4.2. Remplacement

Pas d'application

4.3. Remplacement prématuré

Pas d'application

4.4. Dérogation à la procédure

Pas d'application

5. Règles d'attestation

Les prestations 174016-174020, 174031-174042, 174053-174064, 174075-174086, 174090-174101, 174112-174123, 174134-174145, 174156-174160, 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263, 174274-174285, 174296-174300 et 174311-174322 ne peuvent être attestées qu'à l'occasion de la prestation 589116 - 589120 de la nomenclature.

5.1. Règles de cumul et de non-cumul

Par point de ponction, seule une prestation 174016-174020 ou une prestation 174031-174042 peut être attestée.

Les prestations 174053-174064 et 174090-174101 ne peuvent être attestées qu'une seule fois par intervention et ne sont pas cumulables entre elles.

Les prestations 174075-174086 et 174112-174123 ne peuvent être attestées que si les prestations 174053-174064 ou 174090-174101 sont respectivement attestées.

5.2. Autres règles

Les prestations 161490-161501, 161512-161523, 174252-174263 ou 174274-174285 ne peuvent pas être attestées pour couvrir le matériel utilisé lors d'une vertébroplastie ou cyphoplastie.

Les colles tissulaires ne peuvent pas être attestées sous la prestation 174252-174263.

5.3. Dérogation aux règles d'attestation

Pas d'application

6. Résultats et statistiques

Pas d'application

174053-174064, 174075-174086, 174090-174101, 174112-174123, 174134-174145, 174156-174160, 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263, 174274-174285, 174296-174300 et 174311-174322 werden gebruikt, moeten in het medisch dossier van de rechthebbende bewaard worden. Dit verslag geeft naast de beschrijving van de letsels, het te bereiken en het bereikte resultaat, en op gedetailleerde wijze aan welke hulpmiddelen voor de effectieve embolisatie werden gebruikt.

4.2. Vervanging

Niet van toepassing

4.3. Voortijdige vervanging

Niet van toepassing

4.4. Derogatie van de procedure

Niet van toepassing

5. Regels voor attestering

De verstrekkingen 174016-174020, 174031-174042, 174053-174064, 174075-174086, 174090-174101, 174112-174123, 174134-174145, 174156-174160, 174171-174182, 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263, 174274-174285, 174296-174300 en 174311-174322 kunnen enkel worden geattesteerd naar aanleiding van de verstrekking 589116 - 589120 van de nomenclatuur.

5.1. Cumul- en non-cumulregels

Per aanprikplaats kan ofwel éénmaal de verstrekking 174016-174020 ofwel éénmaal de verstrekking 174031-174042 worden geattesteerd.

De verstrekkingen 174053-174064 en 174090-174101 kunnen slechts éénmaal per ingreep worden geattesteerd en zijn onderling niet cumuleerbaar .

De verstrekkingen 174075-174086 en 174112-174123 kunnen enkel geattesteerd worden indien respectievelijk de verstrekkingen 174053-174064 of 174090-174101 worden geattesteerd.

5.2. Andere regels

De verstrekkingen 161490-161501, 161512-161523, 174252-174263 of 174274-174285 kunnen niet geattesteerd worden voor het materiaal gebruikt tijdens een vertebroplastie of kyphoplastie.

Weefsellijmen kunnen niet geattesteerd worden onder verstrekking 174252-174263.

5.3. Derogatie van de attesteringsregels

Niet van toepassing

6. Resultaten en statistieken

Niet van toepassing

7. Divers

Pas d'application

Art. 2. Aux Listes nominatives, jointes comme annexe 2 à l'arrêté royal du 25 juin 2014 fixant les procédures, délais et conditions en matière d'intervention de l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités dans le coût des implants et des dispositifs médicaux invasifs, sont ajoutées de nouvelles listes nominatives pour le matériel d'embolisation associées aux prestations 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263 et 174274-174285 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 27 août 2019.

M. DE BLOCK

7. Allerlei

Niet van toepassing

Art. 2. In de Nominatieve lijsten, gevoegd als bijlage 2 bij het koninklijk besluit van 25 juni 2014 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van implantaten en invasieve medische hulpmiddelen worden nieuwe nominatieve lijsten voor embolisatiemateriaal, behorende bij de verstrekkingen 174193-174204, 174215-174226, 174230-174241, 174252-174263 en 174274-174285 toegevoegd 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, 27 augustus 2019.

M. DE BLOCK

Annexe 1 à l'Arrêté ministériel du 27/08/2019 insérant de nouvelles listes nominatives pour les prestations relatives au matériel d'embolisation dans la région encéphalique ou médullaire
 Bijlage 1 bij het Ministerieel besluit van 27/08/2019 tot invoeging van nieuwe nominatieve lijsten voor de verstrekingen betreffende het materiaal voor embolisatie in de encefale of medullaire streek

Abréviations des titres des colonnes / afkortingen titels van de kolommen

A = Prix (TVAc) - Prijs (incl. BTW)	Matériau pour embolisation in de encefale of medullaire streek
B = Remboursement - Terugbetaling	Matériel pour une embolisation dans la région encéphalique ou médullaire
C = Supplément patient - Supplément patient	
D = Marge de délivrance - Afleringsmarge	
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

174193-174204

Stent ter ondersteuning van het embolisatiemateriaal ter hoogte van de nek van een aneurysma in de encephale of medullaire streek, per stuk

Stent pour le support du matériel d'embolisation à hauteur du collet de l'anévrisme dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 4.000,00 Afleveringsmarge / Marge de livraison : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 4.000,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Stent voor een aneurysma in de encephale of medullaire streek						
Stent pour un anévrisme dans la région encéphalique ou médullaire						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
3xxxxxxxxxxxx	Medtronic Belgium	Solitaire™ AB Neurovascular Remodeling Device	SAB-x-15 / SAB-x-20 / SAB-x-30 / SAB-x-40	A		
3xxxxxxxxxxxx	Balt Extrusion	Leo	LEO.3.5Xxx / LEO.4.5Xxx / LEO.5.5Xxx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Balt Extrusion	Leo Baby	LEO.2.0Xxx / LEO.2.5Xxx / LEO.3.0Xxx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Johnson & Johnson Medical	Enterprise	ENC45xx12	A		
3xxxxxxxxxxxx	Johnson & Johnson Medical	Enterprise No Tip	ENC45xx00	A		
3xxxxxxxxxxxx	Johnson & Johnson Medical	Enterprise 2	ENC40xx12	A		
3xxxxxxxxxxxx	Johnson & Johnson Medical	Enterprise 2 No Tip	ENC40xx00	A		
3xxxxxxxxxxxx	Stryker	Neuroform 3 EZ	M003EN3E25xx0 / M003EN3E30xx0 / M003EN3E35xx0 / M003EN3E40xx0 / M003EN3E45xx0	A		
3xxxxxxxxxxxx	Stryker	Neuroform ATLAS Stent System	M003EZAS30xx0 / M003EZAS40xx0 / M003EZAS45xx0	A		
3xxxxxxxxxxxx	Medcor Medical Supplies	LVIS Intraluminal support device	2129xx-CAS / 2125xx-CAS / 2140xx-CAS / 2130xx-CAS	A		
3xxxxxxxxxxxx	Medcor Medical Supplies	LVIS JUNIOR Intraluminal Support Device	1720xx-CASJ / 1725xx-CASJ	A		
3xxxxxxxxxxxx	Acandis	Acclino flex stent	01-0001xx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Acandis	Acclino flex plus stent	01-0011xx	A		

174215-174226

Stent ter ondersteuning van het embolisatiemateriaal ter hoogte van de nek van een aneurysma op een bifurcatie in de encefale of medullaire streek, per stuk

Stent pour le support du matériel d'embolisation à hauteur du collet de l'anévrisme situé sur une bifurcation dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 9.000,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 9.000,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Stent voor een aneurysma op een bifurcatie in de encefale of medullaire streek						
Stent pour un anévrisme sur une bifurcation dans la région encéphalique ou médullaire						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
3xxxxxxxxxxx	Phenox	pCONUS1	PCON-4-2x / PCON-4-2x-xx / PCON-4-2x-x-F / PCON-4-2x-xx-F	A		
3xxxxxxxxxxx	Phenox	pCONUS mini	PCON-3-20-4 / PCON-3-20-4-F	A		
3xxxxxxxxxxx	Johnson & Johnson Medical	PulseRider	20xE / 21xE / 30xE / 31xE	A		

174230-174241

Intra-artériële of intrasacculaire flow diverter of flow disruptor voor de remodelling van de arteriële bloeddorstroming ter hoogte van een aneurysma in de encefale of medullaire streek, per stuk

Système de diversion de flux ou dérivateur de flux intra-artériel ou intra-sacculaire (flow diverter ou flow disruptor) pour le remodelage du flux sanguin artériel à hauteur de l'anévrisme dans la région encéphalique ou médullaire, par pièce

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 13.900,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74

Vergoeding - Remboursement : € 13.900,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Intra-artériële of intrasacculaire flow diverter of flow disruptor gebruikt in de encefale of medullaire streek						
Système de diversion de flux ou dérivateur de flux intra-artériel ou intra-sacculaire ("flow diverter" ou "flow disruptor") utilisé dans la région encéphalique ou médullaire						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
3xxxxxxxxxxxx	Medtronic Belgium	Pipeline Flex Embolization Device	PED-250-xx / PED-275-xx / PED-300-xx / PED-325-xx / PED-350-xx / PED-375-xx / PED-400-xx / PED-425-12 / PED-450-xx / PED-475-xx / PED-500-xx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Medtronic Belgium	Pipeline Flex Embolization Device with Shield Technology	PED2-250-xx / PED2-275-xx / PED2-300-xx / PED2-325-xx / PED2-350-xx / PED2-375-xx / PED2-400-xx / PED2-425-xx / PED2-450-xx / PED2-475-xx / PED2-500-xx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Balt Extrusion	Silk +	SILK2,0Xxx / SILK2,5Xxx / SILK3,0Xxx / SILK3,5Xxx / SILK4,0Xxx / SILK4,5Xxx / SILK5,0Xxx / SILK5,5Xxx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Balt Extrusion	Tapered Silk +	SILKP4,0D3,0X30 / SILKP4,5D3,5X30 / SILK4,5D3,0X25	A		
3xxxxxxxxxxxx	Balt Extrusion	Silk vista Baby	SILK_V_2,25Xxx / SILK_V_2,75Xxx / SILK_V_3,25Xxx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Medcor Medical Supplies	FRED Flow Re-direction Endoluminal Device	IFRED35xx / FRED40xx / FRED45xx / FRED50xx / FRED55xx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Medcor Medical Supplies	FRED JUNIOR Flow Re-direction Endoluminal Device	FRED25xx / FRED30xx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Phenox	P64 Flow Modulating Device	P64-250-9 / P64-300-9 / P64-300-1x / P64-350-9 / P64-350-xx / P64-400-xx / P64-450-xx / P64-500-xx	A		
3xxxxxxxxxxxx	Stryker	Surpass Streamline	M0031xxFPP0	A		
3xxxxxxxxxxxx	Microvention Europe	WEB SL	W2-8-x / W2-9-x / W2-10-x / W2-11-x / W4-4-3 / W4-5-x / W4-6-x / W4-7-x / W5-3-2 / W5-4-x / W5-5-x / W5-6-x / W5-7-x	A		
3xxxxxxxxxxxx	Microvention Europe	WEB SLS	W5-4-x-S / W4-X-S / W5-X-S	A		

174252-174263

Niet-klevend, solidificerend materiaal en toebehoren voor het uitvoeren van een embolisatie van een arterioveneuze fistel, malformatie of tumor in de encefale of medullaire streek, per kit
 Matériel non adhésif solidifiant et accessoires pour effectuer une embolisation d'une fistule artério-veineuse, malformation ou tumeur dans la région encéphalique ou médullaire, par kit

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 850,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,74
 Vergoeding - Remboursement : € 850,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Niet-klevend, solidificerend materiaal gebruikt in de encefale of medullaire streek						
Matériel non adhésif solidifiant utilisé dans la région encéphalique ou médullaire						
Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
3xxxxxxxxxxx	Medtronic Belgium	Onyx	105-7000-0xx	A		
3xxxxxxxxxxx	Balt Extrusion	Squid Liquid Embolic	SQUID1x(LD) / SQUID34(LD)	A		
3xxxxxxxxxxx	Medicor Medical Supplies	PHIL - Precipitating Hydrophobic Injectable Liquid	LEN10XXX0	A		

174274-174285

Micropartikels of polyvinyl alcohol partikels voor het uitvoeren van een embolisatie van een arterioveneuze fistel, malformatie of tumor in de encefale of medullaire streek, per kit

Microparticules ou particules d'alcool polyvinylique pour effectuer une embolisation d'une fistule artério-veineuse, malformation ou tumeur dans la région encéphalique ou médullaire, par kit

Vergoedingsbasis - Base de remboursement : € 155,00 Afleveringsmarge / Marge de délivrance : € 148,15

Vergoeding - Remboursement : € 155,00 Persoonlijk aandeel / Intervention personnelle : € 0,00

Micropartikels of polyvinyl alcohol partikels gebruikt in de encefale of medullaire streek

Microparticules ou particules d'alcool polyvinylique utilisé dans la région encéphalique ou médullaire

Code d'identification Identificatiecode	Distributeur Verdeler	Nom du dispositif Naam hulpmiddel	Référence Referentie	E	A partir de Vanaf	Jusqu'au Tot
:3xxxxxxxxxxx	:Cook Belgium	PVA Foam Embolization Particles	PVA-x00 / PVA-1000	A		

Gezien om te worden gevoegd bij het Ministerieel besluit van 27/08/2019 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 27/08/2019 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, en van Asiel en Migratie
La Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique, et de l'Asile et la Migration

M. DE BLOCK