

Reglement Hulpmiddelen

geldig vanaf 1 januari 2010

Het vorige Reglement Hulpmiddelen vervalt

REGLEMENT HULPMIDDELEN

Index

REGLEMENT HULPMIDDELEN	3
1. Inleiding	3
2. Algemene bepalingen	3
2.1. Leveranciers waar wij overeenkomsten mee hebben gesloten	3
2.2. Eigendom of bruikleen	4
2.3. Zorgadvies en akkoordverklaring	4
2.4. Doelmatige zorg	5
2.5. Vervanging, aanpassing of reparatie	5
2.6. Ingangsdatum en verandering reglement	6
3. Overzicht per categorie hulpmiddelen	6
3.1. Uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking daarvan als bedoeld in artikel 2.8 van de Regeling	6
3.2. Uitwendige hulpmiddelen voor het ademhalingsstelsel als bedoeld in artikel 2.9 van de Regeling 7	
3.3. Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het wijzigen van gestoorde functies van het bewegingsapparaat en aan beweging verwante functies alsmede anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging en de anatomische eigenschappen van de schedel als bedoeld in artikel 2.12 van de Regeling	7
3.4. Uitwendige hulpmiddelen ter correctie van stoornissen van de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren, met uitzondering van brillenglazen of filterglazen inclusief montuur als bedoeld in artikel 2.13 van de Regeling	8
3.5. Gehoorhulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.14 van de Regeling	8
3.6. Hulpmiddelen voor persoonlijke verzorging en bescherming als bedoeld in artikel 2.15 van de Regeling	10
3.7. Hulpmiddelen voor anticonceptionele doeleinden als bedoeld in artikel 2.16 van de Regeling	15
3.8. Hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen als bedoeld in artikel 2.17 van de Regeling..	15
3.9. Injectiespuiten als bedoeld in artikel 2.19 van de Regeling	19
3.10. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfevaten bij het transport van lymfe als bedoeld in artikel 2.6 sub m van de Regeling	20
3.11. Hulpmiddelen bij diabetes als bedoeld in artikel 2.20 van de Regeling	22
3.12. Draagbare uitwendige infuuspompen als bedoeld in artikel 2.22 van de Regeling	24
3.13. Schoenvoorzieningen niet zijnde orthesen als bedoeld in artikel 2.23 van de Regeling	25
3.14. Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding als bedoeld in artikel 2.24 van de Regeling .	26
3.15. Hulpmiddelen voor communicatie informatievoorziening en signalering alsmede het versterken en produceren van stemgeluid als bedoeld in artikel 2.26 van de Regeling	28
3.16. Beeldschermloepen als bedoeld in artikel 2.6 sub x van de Regeling	36
3.17. Uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn met toebehoren als bedoeld in artikel 2.6 sub y van de Regeling	37
3.18. Solo-apparatuur als bedoeld in artikel 2.29 van de Regeling	38
3.19. Tactiellesapparatuur als bedoeld in artikel 2.30 van de Regeling	38
3.20. Vervanging van BAHA-hoortoestellen als bedoeld in artikel 2.31 van de Regeling	39
3.21. Zelfmeetapparatuur voor bloedstollingstijden als bedoeld in artikel 2.32 van de Regeling ...	40
3.22. Inrichtingselementen van woningen als bedoeld in artikel 2.33 van de Regeling	40
3.23. Geleidehonden als bedoeld in artikel 2.34 van de Regeling	44
3.24. Hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand- en vingerfunctie als bedoeld in artikel 2.35 van de Regeling	46
3.25. Thuisdialyse-apparatuur als bedoeld in artikel 2.36 van de Regeling	46

REGLEMENT HULPMIDDELEN

behorende bij de zorgverzekering

per 1 januari 2010

1. Inleiding

Het Reglement hulpmiddelen

In de Verzekeringsvoorwaarden van de zorgverzekering staan de voorwaarden die gelden voor het recht op hulpmiddelenzorg. Dit Reglement Hulpmiddelen is een onderdeel van die verzekeringsvoorwaarden. Hierin staan de hulpmiddelen waar u recht op kunt hebben en noemen wij de nadere voorwaarden waaraan voldaan moet zijn per hulpmiddel. Als wij het in dit Reglement hebben over "recht op hulpmiddelen" bedoelen wij het "recht op verstrekking van een hulpmiddel in eigendom of bruikleen" en "het recht op vergoeding van de kosten van dat hulpmiddel". Er wordt hierin in dit Reglement dus geen verschil tussen gemaakt.

Toelichting

Er zijn veel hulpmiddelen die een relatie hebben met gezondheid. Deze kunnen niet allemaal op basis van de Regeling zorgverzekering vergoed worden. Het algemene criterium dat de overheid voor het in aanmerking komen voor een vergoeding hanteert, is dat het hulpmiddel moet voldoen "aan de stand van wetenschap en praktijk en, bij het ontbreken van een zodanige maatstaf, door hetgeen in het betrokken vakgebied geldt als verantwoorde en adequate zorg en diensten". Hiermee wordt bedoeld dat het hulpmiddel op basis van wetenschappelijk onderzoek bewezen effectief moet zijn bij het oplossen van gezondheidsklachten en/of het opheffen van (lichamelijke) beperkingen en dat de inzet van het hulpmiddel doelmatig moet zijn. In dit Reglement worden de hulpmiddelen die voor vergoeding in aanmerking komen concreet genoemd.

Lijst van aangewezen hulpmiddelen

In hoofdstuk 3. van dit Reglement is een overzicht gegeven van de verschillende categorieën hulpmiddelen die voor vergoeding in aanmerking komen. Enkele categorieën zijn algemeen of functiegericht omschreven (3.1., 3.2., 3.3. en 3.4): de hulpmiddelen die binnen deze categorieën voor vergoeding in aanmerking komen zijn in een zogenaamde "lijst van aangewezen hulpmiddelen" concreet genoemd. Deze lijst maakt onderdeel uit van dit Reglement. In deze lijst worden ook de voorwaarden voor verstrekking en vergoeding genoemd. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen. Wij kunnen deze lijst tussentijds aanpassen. Als wij dit doen, laten wij dit schriftelijk aan u weten. Ook plaatsen wij een bericht op onze internetsite.

De Regeling

Als wij het in dit Reglement hebben over de Regeling, dan bedoelen wij daarmee de Regeling Zorgverzekering. Deze Regeling maakt onderdeel uit van dit Reglement. U kunt de Regeling bekijken op onze website of bij ons opvragen.

2. Algemene bepalingen

2.1. Leveranciers waar wij overeenkomsten mee hebben gesloten

Afspraken

Wij hebben met verschillende leveranciers van hulpmiddelen overeenkomsten gesloten. Hierin hebben we afspraken gemaakt over kwaliteit, garantie, service en levering.

Ons advies

U bent niet verplicht uw hulpmiddel bij deze leveranciers af te nemen. Wij adviseren u om dat wel te doen. U bent dan namelijk verzekerd van een kwalitatief goed hulpmiddel met garantie. Bovendien stuurt deze leverancier de rekeningen direct naar ons, zodat u geen overbodige nota's krijgt.

Wij hebben een lijst gemaakt van alle zorgverleners en leveranciers met wie wij een overeenkomst hebben gesloten. U kunt deze opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

Als u zorg ontvangt van een zorgverlener of instelling waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, vergoeden wij deze zorg tot maximaal een bepaald percentage. Zie artikel 17.5 van de verzekeringsvoorwaarden van de Zorgverzekering Natura en artikel 17.4 van de verzekeringsvoorwaarden van de Zorgverzekering Restitutie. Het is mogelijk dat u een deel zelf moet betalen.

2.2. Eigendom of bruikleen

Bruikleen of eigendom

Bepaalde hulpmiddelen krijgt u in eigendom. Deze hulpmiddelen zijn van u, u bent er eigenaar van. Andere hulpmiddelen verstrekken wij u in bruikleen. Dit wil zeggen dat u ze mag gebruiken zolang u bij ons verzekerd bent en er recht op hebt. Daarna moet u ze terug geven. Van deze hulpmiddelen wordt u dus geen eigenaar. Wij bepalen op basis van de economische levensduur welke hulpmiddelen in eigendom en welke hulpmiddelen in bruikleen worden verstrekt.

Vergoeding

Als u recht hebt op een hulpmiddel in bruikleen, mag u dit hulpmiddel alleen laten leveren door een leverancier met wie wij voor het betreffende hulpmiddel een overeenkomst hebben gesloten. Kiest u in dit geval toch voor een leverancier met wie wij geen overeenkomst voor het betreffende hulpmiddel hebben gesloten, dan koopt u het hulpmiddel zelf en wordt het uw eigendom. Er is dan dus geen sprake van bruikleen. Als u de Zorgverzekering Natura hebt, vergoeden wij u in dit geval 75% van het bedrag dat wij in een bruikleensituatie voor het betreffende hulpmiddel aan de leverancier zouden vergoeden. Bij de Zorgverzekering Restitutie vergoeden wij aan u 100% van dit bedrag. Wij betalen de vergoeding in gedeeltes verspreid over meerdere maanden/jaren aan u uit, afhankelijk van de gebruikstermijn van het betreffende hulpmiddel. U moet deze deelvergoeding iedere periode opnieuw bij ons aanvragen.

Rechten en plichten bij bruikleen

Als u een hulpmiddel in bruikleen krijgt, stellen wij een bruikleenovereenkomst op. Hierin staan de rechten en verplichtingen die bij de bruikleen horen.

Borgsom

Wij kunnen voor de bruikleen een borgsom vragen. Dit is een bedrag wat u aan ons moet betalen aan het begin van de bruikleen van een hulpmiddel. Aan het einde van de bruikleen van het hulpmiddel krijgt u dit bedrag weer van ons terug, als u zich aan de verplichtingen van bruikleen hebt gehouden. Over deze borgsom vergoeden wij geen rente.

2.3. Zorgadvies en akkoordverklaring

Wel of geen zorgadvies en akkoordverklaring

Voor aanschaf, bruikleen, vervanging, aanpassing of reparatie van een hulpmiddel moet u vooraf om zorgadvies en akkoordverklaring vragen. Dit geldt niet als wij in dit reglement bij het betreffende hulpmiddel hebben aangegeven dat dit voorafgaande zorgadvies en onze voorafgaande akkoordverklaring niet nodig zijn. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

In het algemeen wordt geen toestemming verleend, indien het hulpmiddel uitsluitend is bestemd voor het gebruik op de werkplek of ten behoeve van onderwijsvoorzieningen.

Leverancier met wie wij geen overeenkomst hebben

Als u kiest voor een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, moet u **ALTIJD** via zorgadvisering een voorafgaande akkoordverklaring bij ons aanvragen. Het is namelijk mogelijk

dat u geen recht hebt op het betreffende hulpmiddel of het hulpmiddel maar gedeeltelijk vergoed krijgt (kijk hiervoor in artikel 2.1.). U weet dit dan voordat u het hulpmiddel koopt.

Akkoordverklaring aanvragen

U vraagt de akkoordverklaring schriftelijk bij ons aan. U moet hiervoor een zorgaanvraag aan ons sturen. Bij de zorgaanvraag stuurt u mee:

- een schriftelijke, gemotiveerde toelichting van de voorschrijver, waaruit blijkt dat er sprake is van een medische indicatie. De voorschrijver is meestal de behandelend arts. In dit reglement geven we per hulpmiddel aan welke zorgaanbieder het hulpmiddel mag voorschrijven;
- de volgende informatie:
 - uw relatienummer;
 - uw naam, adres en woonplaats;
 - uw geboortedatum;
 - de naam van de leverancier van het hulpmiddel;
 - een omschrijving van het gewenste hulpmiddel;
 - het artikelnummer van de Z-index of de GPH-code. De leverancier kan u deze gegevens geven;
 - een opgave van de periode dat u verwacht het hulpmiddel nodig te hebben.

Indien u naar een gecontracteerde leverancier gaat, zorgt de leverancier ervoor dat de hulpmiddelen volgens afspraak geleverd worden, In sommige gevallen betekent dit dat hij ons eerst een offerte toestuurt. U dient zelf een offerte met de zorgaanvraag mee te sturen als sprake is van leveranciers waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten. Wij hebben in dit reglement aangegeven wanneer een prijsopgave nodig is.

2.4. Doelmatige zorg

Doelmatige zorg betekent dat het moet gaan om de meest passende zorg in uw situatie. Er moet bijvoorbeeld een indicatie voor de zorg zijn en het mag geen onnodig dure zorg zijn. De gecontracteerde leveranciers letten bij de verstrekking op de doelmatigheid van de in te zetten hulpmiddelen. U hebt hierbij ook een eigen verantwoordelijkheid. U dient de richtlijnen en adviezen van de leverancier bijvoorbeeld op het gebied van productkeuze, gebruikstermijn en normgebruik, ter harte te nemen. Indien u een hulpmiddel wilt aanschaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. Bij de behandeling daarvan zullen wij letten op de doelmatige inzet van het hulpmiddel.

2.5. Vervanging, aanpassing of reparatie

Gebruikstermijn

Wij gaan er bij de verstrekking van een hulpmiddel vanuit dat u een bepaalde periode met dit hulpmiddel kunt doen. Dit noemen we ook wel de gebruikstermijn. De gebruikstermijnen per hulpmiddel staan in dit Reglement aangegeven. Wij kunnen van deze genoemde gebruikstermijn in individuele gevallen afwijken. Voorwaarde is dan dat u in redelijkheid naar inhoud en omvang op een ander aantal/andere gebruikstermijn bent aangewezen.

Maximum aantallen

Als wij bij de hulpmiddelen in dit Reglement Hulpmiddelen bepaalde maximaal aantallen noemen, dan kunnen wij hiervan in individuele gevallen afwijken. Voorwaarde is dan dat u in redelijkheid naar inhoud en omvang op een ander aantal/andere gebruikstermijn bent aangewezen.

Zorgadvisering en akkoordverklaring voor vervanging, aanpassing of reparatie

Wij hebben met de door ons gecontracteerde leveranciers afspraken gemaakt over garantietermijnen en reparaties. Indien uw hulpmiddel gerepareerd moet worden kunt u contact opnemen met de

leverancier. deze leverancier zal u de te volgen procedure uitleggen of deze procedure voor u uitvoeren.

Leverancier met wie wij geen overeenkomst hebben

Gebeurt er binnen de gebruikstermijn iets met het hulpmiddel waardoor het vervangen, aangepast of gerepareerd moet worden, dan moet u hiervoor vooraf met een (vervolg)zorgaanvraag om akkoordverklaring vragen. Wij geven deze akkoordverklaring alleen als u geen adequaat functionerend hulpmiddel meer hebt.

Weigeren van akkoordverklaring

Wij hebben altijd het recht uw verzoek om akkoordverklaring voor vervanging, reparatie of aanpassing van het hulpmiddel binnen de gebruikstermijn te weigeren als de schade is ontstaan door uw toerekenbare onachtzaamheid of als het hulpmiddel hierdoor verloren is gegaan. Dit geldt voor hulpmiddelen die wij in eigendom verstrekken en voor hulpmiddelen die wij in bruikleen verstrekken.

Toelichting

"toerekenbare onachtzaamheid"

Er is bijvoorbeeld sprake van toerekenbare onachtzaamheid als er sprake is van eigen schuld, of niet goed opletten aan uw kant.

2.6. Ingangsdatum en verandering reglement

Ingangsdatum

Dit reglement gaat in op 1 januari 2010.

Op het moment dat dit reglement ingaat, trekken wij alle eerdere versies in.

Verandering van het reglement

Wij kunnen dit reglement op elk moment veranderen zoals in onze statuten en ons huishoudelijk reglement is geregeld. Daarbij houden wij rekening met de bepalingen in onze Algemene Voorwaarden.

Wij kunnen dit Reglement veranderen als de overheid in de Regeling veranderingen doorvoert die hierop van invloed zijn.

Als wij het Reglement Hulpmiddelen veranderen, laten wij dit schriftelijk aan u weten. Ook plaatsen wij een bericht op onze internetsite.

3. Overzicht per categorie hulpmiddelen

3.1. Uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking daarvan als bedoeld in artikel 2.8 van de Regeling

1. Uitwendige hulpmiddelen zoals hier bedoeld, omvatten:

a. hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van:

1. de onderste en bovenste extremiteiten, inclusief oplaadinrichting en batterijen indien het gaat om hulpmiddelen met een energievoorziening;
2. de mamma;
3. de stembanden;
4. het haar indien sprake is van gehele of gedeeltelijke kaalhoofdigheid als gevolg van een medische aandoening of behandeling van medische aard;

b. hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging of bedekking van:

1. de oogbol;

2. het gelaat.

2. Indien de aanschaffingskosten van hulpmiddelen als bedoeld in het eerste lid, onderdeel a, subonderdeel 4, hoger zijn dan € 383,00 betaalt de verzekerde een bijdrage ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dat bedrag.

In de “Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen” is aangegeven welke hulpmiddelen volgens de stand van de wetenschap en praktijk onder deze categorie vallen. Ook hebben wij in deze lijst de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.2. Uitwendige hulpmiddelen voor het ademhalingsstelsel als bedoeld in artikel 2.9 van de Regeling

Deze categorie omvat uitwendige hulpmiddelen voor het geheel of gedeeltelijk opheffen van de gevolgen van stoornissen in de functie van het ademhalingsstelsel, met inbegrip van stoffen die met behulp van deze hulpmiddelen worden toegediend, te weten:

- a. zuurstof;
- b. stoffen die gecertificeerd zijn als medisch hulpmiddel in de zin van de Wet op de medische hulpmiddelen.

De zorg omvat ingeval van zuurstofapparatuur tevens vergoeding van stroomkosten.

De zorg omvat niet:

- a. apparatuur voor chronische ademhalingsondersteuning;
- b. apparatuur die uitsluitend wordt ingezet ter vermindering van snurken.

In de “Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen” is aangegeven welke hulpmiddelen volgens de stand van de wetenschap en praktijk onder deze categorie vallen. Ook hebben wij in deze lijst de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.3. Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het wijzigen van gestoorde functies van het bewegingsapparaat en aan beweging verwante functies alsmede anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging en de anatomische eigenschappen van de schedel als bedoeld in artikel 2.12 van de Regeling

Toelichting

Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het bewegingssysteem worden gebruikt door mensen met klachten gerelateerd aan het houdings- en bewegingsapparaat. Het gaat om orthesen of orthetische hulpmiddelen die extern worden aangebracht om gestoorde functies van het bewegingsapparaat en anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging te wijzigen. De aandoeningen die klachten veroorzaken zijn zeer divers en de behandeling ervan valt onder verschillende specialismen. Deze hulpmiddelen worden onder meer gebruikt voor de behandeling van letsels en aandoeningen van de wervelkolom, bot- en peesletsels, artrose, instabiele gewrichten, voetafwijkingen en verlamming.

U heeft aanspraak op dit hulpmiddel indien er sprake is van een ernstige aandoening. U bent langdurig en niet uitsluitend voor sportactiviteiten op dit hulpmiddel aangewezen. Hulpmiddelen die, door een medisch specialist, kortdurend worden ingezet als behandeling gericht op genezing vallen buiten deze regeling.

Voor de schoenen geldt een eigen bijdrage. De hoogte daarvan bedraagt per paar:

€ 136,00 voor personen van 16 jaar en ouder;

€ 68,00 voor personen tot 16 jaar.

De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2010.

In de “Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen” is aangegeven welke hulpmiddelen volgens de stand van de wetenschap en praktijk onder deze categorie vallen. Ook hebben wij in deze lijst de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.4. Uitwendige hulpmiddelen ter correctie van stoornissen van de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren, met uitzondering van brillenglazen of filterglazen inclusief montuur als bedoeld in artikel 2.13 van de Regeling

In het geval van lenzen, dient de stoornis het gevolg te zijn van een medische aandoening of een trauma, waarbij lenzen tot een grotere verbetering in de functies gezichtsscherpte of kwaliteit van de visus leiden dan brillenglazen.

Voor lenzen geldt een eigen bijdrage. De hoogte daarvan bedraagt:

- a. € 51,00 per lens als sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar;
 - b. € 102,50 per jaar als sprake is van lenzen met een gebruiksduur korter dan een jaar. Bij een eenzijdige aanpassing geldt in dat geval een jaarlijkse bijdrage van € 51,00.
- De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2010.

In de “Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen” is aangegeven welke hulpmiddelen volgens de stand van de wetenschap en praktijk onder deze categorie vallen. Ook hebben wij in deze lijst de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.5. Gehoorhulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.14 van de Regeling

3.5.1. Elektro-akoestische hoortoestellen en maskeerders (artikel 2.14 lid 1 sub a en c)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- a. elektro-akoestische hoortoestellen voor persoonlijk gebruik, in gewone dan wel bijzondere uitvoering, bestemd om op of aan het menselijk lichaam te worden gebezigd ter verbetering van een gestoord gehoor, alsmede gehoorlepels of gehoorslangen die het geluid via mechanische weg versterken en de verschaffing en vervanging van oorstukjes;
- b. een maskeerder ter behandeling van ernstig oorsuizen alsmede verschaffing en vervanging van oorstukjes.

De kosten van vervanging van batterijen of accu's moeten worden gerekend tot kosten van het normale gebruik en onderhoud van een hoortoestel of maskeerder, welke kosten voor rekening van de verzekerde komen. Periodieke onderhoudsbeurten worden eveneens niet geacht tot de aanspraak te behoren. De vervanging van oorstukjes valt echter wel onder de aanspraak.

Voorwaarden aanspraak

De zorginhoudelijke criteria voor de aanspraak op hoortoestellen zijn:

- a. voor één hoortoestel, dat het drempelverlies van het audiogram van het beste oor tenminste 35 dB (verkregen door het gehoorverlies bij frequenties van 1000, 2000 en 4000 Hz te middelen) bedraagt en dat het verstaan van spraak, in stilte aangeboden, met normale sterkte (55 dB) door toepassing van het hoortoestel tenminste 20% toeneemt;
- b. voor twee hoortoestellen, dat de winst van spraakverstaanbaarheid tenminste 10% bedraagt ten opzichte van de aanpassing met één hoortoestel, dan wel het richtinghoren hersteld wordt tot een hoek van 45 graden;
- c. bijzondere individuele zorgvragen.

De maximale vergoeding voor een elektrisch-akoestisch hoortoestel wordt wettelijk bepaald. De

vergoedingen zijn als volgt:

- eerste aanschaf € 496,50
- vervanging binnen 6 jaar € 496,50
- vervanging tussen 6 en 7 jaar € 587,50
- vervanging na 7 jaar € 678,00
- een hoortoestel voor kinderen tot 16 jaar € 678,00

Voor een hoortoestel dat gemonteerd wordt in een bril montuur ontvangt u daarnaast een extra vergoeding van € 64,00.

De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2010.

Oorstukjes en batterijen die bij de eerste levering in het hoortoestel zitten worden volledig vergoed.

Het hoortoestel, de maskeerder of de oorstukjes dienen geleverd te worden door een gediplomeerd audicien.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de keel-, neus- en oorarts of een audiologisch centrum.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een hoortoestel, maskeerder of oorstukje. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie en een recent audiogram, alsmede een offerte van de leverancier. Indien de aanvraag een hoortoestel betreft, dient de keel-, neus- en oorarts of het audiologisch centrum tevens op het voorschrift aan te geven of een hoortoestel in normale dan wel in bijzondere uitvoering gewenst is en dient een spraakverstaanbaarheidsformulier en een tevredenheidsverklaring meegezonden te worden. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Onze akkoordverklaring voor de aanschaf van een hoortoestel of maskeerder wordt slechts verleend, indien uit een gemotiveerde schriftelijke verklaring van de verzekerde blijkt dat een proefperiode succesvol is verlopen.

Indien u een hoortoestel, maskeerder of oorstukje wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien het gehoorhulpmiddel aangepast is door een gediplomeerd audicien.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hoortoestel of maskeerder kunt u deze vervangen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons voor de levering van hoortoestellen. Bij vervanging binnen vijf jaar dient de leverancier voorafgaand aan de levering een zorgaanvraag in.

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

Indien u niet meer beschikt over adequate oorstukjes kunt u deze vervangen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons voor de levering van hoortoestellen. Bij vervanging binnen 30 maanden dient de leverancier voorafgaand aan de levering een zorgaanvraag in.

Reparaties

Indien uw hoortoestel gerepareerd dient te worden kunt u contact opnemen met uw leverancier. Bij reparaties boven de € 150 dient vooraf een akkoordverklaring aan ons te worden gevraagd.

3.5.2. Ringleidingen, infraroodapparatuur en FM-apparatuur (artikel 2.14 lid 1 sub b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op ringleidingen, bestaande uit een versterker met zonodig een snoer en een tafelmicrofoon, dan wel infraroodapparatuur of FM-apparatuur voor geluidsoverdracht, bestaande uit een ontvanger en een zender, al dan niet met inductiespoel of hoofdtelefoon, of in kinbeugel-uitvoering, met zonodig een tafelmicrofoon.

Voorwaarden aanspraak

De zorginhoudelijke criteria voor de aanspraak op ringleidingen, infraroodapparatuur en FM-apparatuur zijn:

- a. er moet sprake zijn van een toondrempelverlies op het beste oor van 40 dB gemiddeld over 500, 1000 en 2000 Hz (zogenoemd Fletcherindex), of 50 dB gemiddeld over 1000, 2000 en 4000 Hz op het beste oor, of
- b. volgens de meetmethode van Plomp is sprake van een hinderlijk verlies voor spraakverstaan in ruis van minimaal 3 dB, waarbij er rekening mee dient te worden gehouden dat dit met name bij jonge kinderen moeilijk of niet te meten is.

De ringleiding, infraroodapparatuur of FM-apparatuur dient te worden geleverd door een gediplomeerd audicien.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de keel-, neus- en oorarts of het audiologisch centrum.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring aan ons te vragen indien de ringleiding, infraroodapparatuur of FM-apparatuur wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van ringleidingen, infraroodapparatuur en FM-apparatuur. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien de ringleiding, infraroodapparatuur of FM-apparatuur wordt geleverd door een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien de leverancier een gediplomeerd audicien is (of in dienst heeft). Ook dient u voorafgaand aan de levering een akkoordverklaring te vragen aan ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische aanvraag en een recent audiogram van KNO-arts of een audiologisch centrum. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate ringleiding, infraroodapparatuur of FM-apparatuur dan kunt u deze vervangen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons.

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

3.6. Hulpmiddelen voor persoonlijke verzorging en bescherming als bedoeld in artikel 2.15 van de Regeling

3.6.1. Incontinentiematerialen (artikel 2.15 lid 1 sub a en e)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- a) urine-opvangzakken met de noodzakelijke hulpstukken ter bevestiging aan het been of bed;
- b) katheters met blaaspoelvoelstoffen, al dan niet met toebehoren;
- c) incontinentie-absorptiematerialen.

Incontinentie-absorptiematerialen als bedoeld onder c, omvatten:

- inlegluiers en luierbroeken voor incontinentie voor verzekerden van vijf jaar en ouder, indien sprake is van:

- 1° incontinentie voor faeces die langer bestaat dan twee weken;
- 2° incontinentie voor urine, niet zijnde nachtelijk bedplassen, die langer bestaat dan twee maanden;
- 3° ondersteuning van bekkenbodemspieroefeningen of blaastraining voor de behandeling van urine-incontinentie, niet zijnde nachtelijk bedplassen, voor de duur van deze behandeling;
- 4° ziektebeelden waarvan mag worden aangenomen dat de incontinentie niet vanzelf geneest, of waarbij bekkenbodemspieroefeningen of blaastraining niet helpen;

- inlegluiers en luierbroeken voor incontinentie voor verzekerden van drie of vier jaar oud, indien sprake is van een niet-fysiologische vorm van incontinentie;

- anaaltampons;

- beschermende onderleggers, indien het verlies van bloed, exsudaat, vocht, urine of faeces dusdanige hygiënische problemen oplevert dat deze slechts door het gebruik van een bedbeschermende onderlegger kunnen worden ondervangen.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het incontinentiemateriaal wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van incontinentiemateriaal. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u het incontinentiemateriaal wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, dient u vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

U dient het incontinentiemateriaal op doelmatige wijze te gebruiken.

Vervolgleveringen

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het incontinentiemateriaal wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van de betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u het incontinentiemateriaal wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.6.2. Stomavoorzieningen (artikel 2.15 lid 1 sub b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- a. systemen ter bevestiging op een stoma voor de opvang van faeces of urine, bestaande uit opvangzakjes en kleefplaten, daarbij benodigde hulp- en verbindingstukken, opvulmaterialen, reinigungs gaasjes, wegwerpzakjes, spoelapparatuur met toebehoren, stomapluggen, stomapleisters en indikmiddelen;

- b. noodzakelijke huidbeschermende middelen, voor zover daarop niet reeds aanspraak bestaat op grond van artikel 2.8 van het Besluit zorgverzekering;
- c. afdekleisters en katheters bestemd voor continentstoma;
- d. stomabeschermers, niet zijnde verbandmiddelen voor gelaryngectomeerden.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het stomamateriaal wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van de betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u het stomamateriaal wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, dient u vooraf onze akkoordverklaring aan te vragen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

U dient het stomamateriaal op doelmatige wijze te gebruiken

Vervolgleveringen

Indien u niet meer over voldoende stomamateriaal beschikt, dan kunt u nieuw materiaal bestellen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier.

Indien u de stomamaterialen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u voorafgaand aan een vervolglevering onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Na onze akkoordverklaring kan de leverancier voor de periode van maximaal 3 maanden afleveren. Daarna dient u opnieuw een zorgaanvraag in te dienen.

3.6.3. Spoelapparatuur voor anaal spoelen (artikel 2.15 lid 1 sub f)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op spoelapparatuur voor anaal spoelen en toebehoren.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op spoelapparatuur voor anaal spoelen wanneer er sprake is van ernstige problemen met de ontlasting ten gevolge van anatomische of functionele afwijkingen van de darm of anus, dan wel de zenuwvoorziening daarvan.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de spoelapparatuur een standaarduitvoering betreft en wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft. Voor bijzondere uitvoeringen dient u wel vooraf een akkoordverklaring te vragen aan ons.

Indien u de spoelapparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate spoelapparatuur dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier.

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaande aan de vervanging via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons.

3.6.4. Kappen ter bescherming van de schedel (artikel 2.15 lid 1 sub h)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op kappen ter bescherming van de schedel.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het hulpmiddel wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van kappen ter bescherming van de schedel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de kap wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate kap, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons.

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons.

De kappen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 24 maanden na de laatste verstrekking.

Reserve hulpmiddel

Een tweede exemplaar is medisch gezien niet noodzakelijk. Wel kan het in individuele gevallen nodig zijn een tweede exemplaar te verstrekken. U dient voor een tweede exemplaar apart via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen.

3.6.5. Verbandmiddelen toe te passen bij een ernstige aandoening waarbij een langdurige medische behandeling met deze middelen is aangewezen (artikel 2.15 lid 1 sub j)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op verbandmiddelen.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak op verbandmiddelen bestaat wanneer deze worden toegepast bij een ernstige aandoening waarbij een langdurige behandeling met deze middelen medisch noodzakelijk is.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring aan ons te vragen indien de verbandmiddelen worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de verbandmiddelen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervolgleveringen

Indien u niet meer beschikt over voldoende materiaal, dan kunt u nieuw materiaal aanschaffen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de verbandmiddelen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervolglevering altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. Na onze akkoordverklaring kan de leverancier voor de periode van maximaal 3 maanden afleveren. Daarna dient u opnieuw onze akkoordverklaring aan te vragen.

3.6.6. Bandagelenzen zonder visuscorrectie

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op bandagelenzen zonder visuscorrigerende werking.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op bandagelenzen zonder visuscorrectie wanneer deze worden toegepast bij een ernstige aandoening waarbij een langdurige medische behandeling met deze middelen medisch noodzakelijk is.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de oogarts. De oogarts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van bandagelenzen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de oogarts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate bandagelens, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een offerte van de leverancier en een schriftelijke toelichting van de oogarts waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien het een vervanging betreft voor bandagelenzen voor kinderen onder de 18 jaar en indien men eerder bij ons een zorgaanvraag heeft gedaan.

3.7. Hulpmiddelen voor anticonceptionele doeleinden als bedoeld in artikel 2.16 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op pessaria en koperhoudende spiraaltjes.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts en uw huisarts plaatst het pessarium of koperhoudend spiraaltje. Het pessarium of koperhoudend spiraaltje kan ook geplaatst worden door een specialist, maar dan is de vergoeding geregeld via een DBC.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de hulpmiddelen worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de hulpmiddelen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met de leverancier.

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.8. Hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen als bedoeld in artikel 2.17 van de Regeling

3.8.1. Eenvoudige hulpmiddelen voor de mobiliteit (artikel 2.17 lid 1 sub a en b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- a. krukken, loophulpen met drie of vier poten, looprekken, rollators en loopwagens;
- b. serveerwagens.

Op steun stokken en/of wandelstokken bestaat geen aanspraak.

Voorwaarden aanspraak

Voor de aanspraak op krukken, loophulpen, looprekken, rollators en loopwagens dient u langdurig op deze hulpmiddelen aangewezen te zijn om te kunnen lopen, kan niet worden volstaan met een eenvoudiger hulpmiddel en moet er bovendien sprake zijn van:

1.º evenwichtsstoornissen;

2.º functiestoornissen van de onderste extremiteiten, al dan niet gepaard gaande met defecten;

of

3.º stoornissen in het uithoudingsvermogen dan wel vormen van lichamelijke zwakte, waarbij de verschaffing van een loophulpmiddel strekt tot behoud van de zelfredzaamheid of ter voorkoming van opname in een instelling.

Voorwaarde voor de aanspraak op een rollator is dat de rollator voorzien is van een TÜV keurmerk. Daarnaast dient de rollator geleverd te worden door een leverancier die gespecialiseerd is in medische artikelen.

Voor de aanspraak op serveerwagens dient u langdurig aangewezen te zijn op deze hulpmiddelen, kan niet worden volstaan met een eenvoudiger hulpmiddel en moet er bovendien sprake zijn van een hand- of armfunctiestoornis.

Voor kortdurend gebruik van deze hulpmiddelen kunt u op grond van de AWBZ aanspraak maken op verstrekking via de thuiszorg.

De hulpmiddelen, met een aanschafwaarde van meer dan € 500,00, worden in bruikleen verstrekt. Wanneer deze hulpmiddelen echter in eigendom aangeschaft worden, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift de beperkingen aan te geven, alsmede welke voorziening gewenst is. Dit mag ook gebeuren door de ergotherapeut. Bij kinderen jonger dan 16 jaar moet de indicatie worden vastgesteld door een medisch specialist, aangevuld met een verslag van een ergotherapeut.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van deze hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist, aangevuld met een verslag van een ergotherapeut en een offerte van de leverancier. Indien u kiest voor een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, heeft u ook vooraf een akkoordverklaring van ons nodig.

Een rollator dient TÜV gekeurd te zijn en dient geleverd te worden door een leverancier die gespecialiseerd is in medische artikelen. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- het een hulpmiddel in een standaarduitvoering betreft;
- een kinderloophulpmiddel betreft waarvan de aanschafwaarde niet meer bedraagt dan € 500,00.

Indien u een loophulp met drie of vier poten, krukken, een looprek of een rollator wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien het hulpmiddel geleverd wordt door een medisch speciaalzaak.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. Indien de gevraagde voorziening een andere uitvoering betreft dan de eerste aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts of de ergotherapeut te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt vermeld.

Voor de vervanging van kinderloophulpmiddelen met een aanschafwaarde van meer dan € 500,00 heeft u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van:

- een schriftelijke toelichting van de leverancier waarin de reden van vervanging vermeld wordt (indien de medische situatie hetzelfde is als de eerste aanvraag); of
- een voorschrift van een medisch specialist, aangevuld met een verslag van een ergotherapeut waarin de reden van vervanging vermeld staat en een offerte van de leverancier (indien er een

wijziging van de functionele beperking is of een wijziging van het programma van eisen voor de voorziening).

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

Mobiliteitshulpmiddelen (met uitzondering van de kinderloophulpmiddelen) worden in de regel niet eerder vervangen dan 7 jaar na de laatste verstrekking.

Reserve exemplaar

Een tweede exemplaar is medisch gezien niet noodzakelijk. Wel kan het bij bijzondere persoonlijke omstandigheden nodig zijn een reserve-exemplaar te verstrekken. U dient voor een tweede exemplaar apart via onze zorgadvisering een akkoordverklaring te vragen.

3.8.2. Blindentaststokken (artikel 2.17 lid 1 sub c)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een blindentaststok. Behalve de blindentaststok behoren ook de reservetaststok en specifieke stokken voor kinderen (taststok die in lengte instelbaar is) tot de aanspraken op loophulpmiddelen. Steunstokken en wandelstokken, al dan niet wit of voorzien van rode bandjes (herkenningsstok) vallen niet onder deze hulpmiddelen. Ook worden de kosten van aanschaf van dopjes voor taststokken beschouwd als kosten voor normaal gebruik.

Voorwaarden aanspraak

Geen nadere voorwaarden.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het een standaarduitvoering betreft en de blindentaststok wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de blindentaststok wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U heeft ook onze akkoordverklaring nodig wanneer het een niet-standaarduitvoering betreft. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Een voorschrift van uw arts is alleen de eerste keer nodig. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Indien u een blindentaststok wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien het hulpmiddel geleverd wordt door een medisch speciaalzaak.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate blindentaststok dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier.

Indien u zich wendt tot een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice.

3.8.3. Trippelstoelen (artikel 2.17 lid 1 sub d)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een trippelstoel.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak bestaat indien u langdurig op dit middel bent aangewezen en

1.^o u zich binnenshuis alleen zittend kunt verplaatsen en niet beschikt over een in huis bruikbare rolstoel;

2.^o er door de gestoorde arm/handfunctie niet kan worden volstaan met een eenvoudiger loophulpmiddel en sprake is van:

a.^o evenwichtsstoornissen;

b.^o functiestoornissen van de onderste extremiteiten, al dan niet gepaard gaande met defecten; of

c.^o stoornissen in het uithoudingsvermogen dan wel vormen van lichamelijke zwakte, waarbij de verschaffing van een loophulpmiddel strekt tot behoud van de zelfredzaamheid of ter voorkoming van opname in een instelling;

3.^o u zich niet zonder gebruik van de handen staande kunt houden.

Onder stoelen voorzien van een trippelfunctie (trippelstoel) worden verstaan stoelen waarmee het mogelijk is zich binnenshuis zittend te verplaatsen. Bij uitsluitend stapproblemen bestaat geen aanspraak op een trippelstoel. In die situatie kan een eenvoudige voorziening als bijvoorbeeld een hoge kruk al uitkomst bieden. Een dergelijke voorziening komt voor uw eigen rekening.

Trippelstoelen worden strikt voor gebruik binnenshuis verstrekt.

Trippelstoelen worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de trippelstoel in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op een vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over de medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven wat de beperkingen zijn. De ergotherapeut vult dit aan met een verslag.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een trippelstoel. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts. Voor de aanvraag kunt u ook gebruik maken van ons aanvraagformulier, dat door de behandelend arts kan worden ingevuld. U kunt dit formulier opvragen bij onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate trippelstoel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om een akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een toelichting van de leverancier op de reden van vervanging van de trippelstoel. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de ergotherapeut te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van de voorziening).

Een trippelstoel wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 7 jaar na de eerdere verstrekking.

3.8.4. Loopfietsen (artikel 2.17 lid 1 sub e)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een loopfiets.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op een loopfiets indien u langdurig op dit middel bent aangewezen, er sprake is van functiestoornissen van de onderste extremiteiten, al dan niet gepaard gaande met defecten en niet volstaan kan worden met een eenvoudiger loophulpmiddel.

Loopfietsen worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de loopfiets in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op een vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over de medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven wat de beperkingen zijn en welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een loopfiets. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts. Indien er sprake is van een niet-standaardfiets, dan dient tevens een offerte van de leverancier te worden bijgevoegd. Voor de aanvraag kunt u ook gebruik maken van ons aanvraagformulier, dat door de behandelend arts kan worden ingevuld. U kunt dit formulier opvragen bij onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

De voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van loopfietsen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- het een eerste aanschaf betreft waarvan de kosten niet meer bedragen dan: € 700.-

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate loopfiets, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een toelichting van de leverancier met de reden van vervanging van de loopfiets. Ook dient een offerte van de zorgaanbieder bijgevoegd te zijn als het een niet-standaard loopfiets betreft. U kunt voor vervolgleveringen voor een loopfiets waarvan de kosten minder bedragen dan € 700,00 direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons.

Een loopfiets wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 7 jaar na de eerdere verstrekking.

3.9. Injectiespuiten als bedoeld in artikel 2.19 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op injectiespuiten met toebehoren dan wel injectiepen met toebehoren. De aanspraak omvat tevens een aan een handicap aangepaste uitvoering, indien u ten gevolge van een ernstige motorische handicap dan wel een verminderd gezichtsvermogen redelijkerwijs niet kan volstaan met een injectiespuit of injectiepen in een niet aangepaste uitvoering.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op injectiespuiten, indien sprake is van een aandoening die een langdurig gebruik van deze middelen noodzakelijk maakt.

U dient te beschikken over een medische indicatie van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de injectiespuiten worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van de betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de injectiespuiten wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervolgleveringen

Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. De gebruikstermijnen en hoeveelheden worden bepaald op basis van medische noodzaak.

Indien u de injectiespuiten wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u voorafgaand aan een vervolglevering onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Na onze akkoordverklaring kan de leverancier een jaar zonder onze tussenkomst zorgen voor vervolgleveringen. Na een jaar dient u opnieuw onze akkoordverklaring aan te vragen.

3.10. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfevaten bij het transport van lymfe als bedoeld in artikel 2.6 sub m van de Regeling

3.10.1. Therapeutische elastische kousen en aan- en uittrekhulpen (artikel 2.6 sub m)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfevaten bij het transport van lymfe.

Voorwaarden aanspraak

De voorwaarden voor de elastische kousen zijn in termen van verloren gegane lichaamsfuncties omschreven. Door deze omschrijving kunnen aantrekhulpmiddelen, uittrekhulpmiddelen en hulpmiddelen die zowel voor het aan- als voor het uittrekken kunnen worden gebruikt, worden verstrekt en vergoed. Er dient sprake te zijn van langdurig compenseren van functieverlies. Dit om onderscheid te maken tussen hulpmiddelen die tijdelijk worden ingezet als onderdeel van de medische behandeling en zodoende behoren tot de aanspraak op die behandeling (bijvoorbeeld de therapeutische elastische kousen in verband met de nabehandeling van het verwijderen van spataderen). Aangezien er bovendien sprake moet zijn van een functieverlies van de aderen, bestaat geen aanspraak op steunkousen (klasse 1 of lager).

De aan- en uittrekhulpen met een aanschafprijs van meer dan € 100,00 worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter het hulpmiddel in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

Aan- en uittrekhulpen met een aanschafprijs van meer dan € 100,00 kunnen worden verstrekt wanneer iemand niet zelfstandig zijn kousen aan en/of uit kan doen en:

- er geen thuiszorg/hulp bij de verzorging plaatsvindt en er geen mantelzorg geleverd kan worden; of
- er thuiszorg/hulp bij de verzorging plaatsvindt alleen voor de kousen en de verzekerde meer zelfstandigheid hierin wil bijvoorbeeld door het tijdstip van naar bed gaan zelf te kunnen bepalen; of
- er thuiszorg/hulp bij de verzorging plaatsvindt in de ochtend en er iemand speciaal voor de kousen moet komen in de avond en de verzekerde daarmee hinderlijk vastlegt in zijn tijd.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de therapeutische elastische kousen worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft. Voor aan- en uittrek hulpen met een aanschafwaarde van meer dan € 100,00 dient u wel vooraf een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U dient daarvoor een zorgaanvraag in bij de afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Deze bestaat verder uit een motivatie van de behandelend arts en een prijsopgave van de leverancier.

Indien u de therapeutische elastische kousen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Indien u therapeutische elastische kousen en/of een aan- en uittrek hulp wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien de leverancier erkend is conform de Erkenningsregeling Therapeutische Elastische Kousen of voldoet aan de volgende eisen:

- BIG registratie
- ADAP accreditatie
- Lidmaatschap NVH
- werkt volgens het Hulpmiddelen Kompas van het CVZ
- de overeenkomst "vrijgevestigd huidtherapeut" met CZ heeft afgesloten.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer over adequate elastische therapeutische kousen beschikt, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. Na de eerste levering, na het vaststellen van de indicatie waarvoor de elastische kousen voor u medisch noodzakelijk zijn, mag bij elke volgende levering een tweede paar kousen of panty's (tegelijk) verstrekt worden.

Indien u de kousen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

De normale gebruiksduur bij de eerste verstrekking van één kous, danwel één paar kousen, bedraagt tenminste 3 maanden. Bij vervanging heeft u aanspraak op twee kousen, danwel twee paar kousen tegelijkertijd, de normale gebruiksduur bedraagt hierbij tenminste 12 maanden.

Bij aan- en uittrek hulpen bestaat recht op vervanging op basis van medische noodzaak. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. Deze beoordeelt of er sprake is van medisch noodzaak. Indien de kosten van vervanging echter meer bedragen dan € 100,00, dient u vooraf via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons.

Indien u de aan- en uittrek hulp wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice.

3.10.2. Hulpmiddelen voor mechanische lymfedrainage (artikel 2.6 sub m)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op hulpmiddelen voor mechanische lymfedrainage.

Voorwaarden aanspraak

De hulpmiddelen voor medische lymfedrainage worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de hulpmiddelen in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend specialist. De behandelend specialist dient op het voorschrift tevens aan te geven wat de beperkingen zijn en welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van mechanische lymfedrainage. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een offerte van de leverancier van de lymfapress en de medische indicatie van de behandelend specialist. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om een akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een toelichting op de reden van vervanging door de leverancier. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend specialist te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

3.11. Hulpmiddelen bij diabetes als bedoeld in artikel 2.20 van de Regeling

3.11.1. Diabetesmaterialen (artikel 2.20 lid 1 sub a en b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- a. apparatuur voor het zelf afnemen van bloed en de daarbij behorende lancetten;
- b. bloedglucosetestmeter, indien u aangewezen bent op teststrips, alsmede de daarbij behorende teststrips.

De aanspraak omvat tevens een aan een handicap aangepaste uitvoering indien u redelijkerwijs niet kan volstaan met een middel in een niet aangepast uitvoering.

Voorwaarden aanspraak

De aanspraak bestaat alleen wanneer er sprake is van diabetes die met insuline wordt behandeld dan wel indien de diabetes nagenoeg is uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen en behandeling met insuline wordt overwogen.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Voor diabetesmateriaal gelden de volgende maximale hoeveelheden:

- apparatuur voor het zelf afnemen van bloed: 1 maal per 2 jaar
- bloedglucosetestmeter/starterspakket: 1 maal per 3 jaar

U dient de diabetestestmaterialen op doelmatige wijze te gebruiken

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het diabetesmateriaal wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende materiaal. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de diabetesmaterialen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een

zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervolgleveringen

Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. De leverancier ziet erop toe dat u de beschikking heeft over voldoende diabetesmateriaal.

Indien u de diabetesmaterialen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u voorafgaand aan een vervolglevering een akkoordverklaring nodig van ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Na onze akkoordverklaring kan de leverancier voor de periode van maximaal 3 maanden afleveren. Daarna dient u opnieuw een akkoordverklaring aan te vragen.

3.11.2. Insulinepompen (artikel 2.20 lid 1 sub c)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een draagbare uitwendige insuline-infuus pomp met toebehoren. De kosten van vervanging van batterijen of accu's moeten worden gerekend tot kosten van het normale gebruik, deze kosten komen voor rekening van de verzekerde.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak bestaat als voldaan wordt aan een van de volgende zorginhoudelijke criteria:

- a. bij optimale zelfregulatie vertonen de bloedsuikerwaarden bij herhaling onaanvaardbare schommelingen, zijnde schommelingen groter dan 10 mmol/l, ofwel er kan geen HbA1-gehalte van minder dan 10% of een HbA1c-gehalte van minder dan 8% bereikt worden;
- b. ondanks goede gemiddelde instelling en zelfregulatie treden geregeld hypoglycaemieën op, ofwel kan een gemiddelde instelling slechts worden bereikt door drie of meer injecties per dag;
- c. lijden aan diabetes en zwanger willen worden of zwanger zijn, terwijl met maximaal twee injecties per dag geen optimale gemiddelde instelling kan worden bereikt ondanks goede instructie, motivatie en begeleiding;
- d. lijden aan diabetes met pijnlijke en progressieve neuropathie, terwijl optimale zelfregulatie niet tot voldoende verbetering leidt;
- e. lijden aan diabetes met groeistoornissen dan wel verlate puberteit, terwijl optimale zelfregulatie niet tot voldoende verbetering leidt;
- f. bijzondere individuele zorgvragen.

Insulinepompen worden afhankelijk van de benodigde pomp door ons in bruikleen dan wel in eigendom verstrekt. Wanneer u echter een pomp die door ons normaliter in bruikleen wordt verstrekt in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de internist. De internist dient tevens op het voorschrift aan te geven welke soort voorziening gewenst is. Dit mag ook gebeuren door de diabetesverpleegkundige.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de insulinepomp wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de insulinepomp wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de internist en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate insulinepomp, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neem u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. Voor de vervanging van een insulinepomp door een ander type dient de leverancier voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen. Daarvoor dient u de leverancier een schriftelijke toelichting van de internist of diabetesverpleegkundige te overhandigen waarin de reden van vervanging wordt aangegeven.

Indien u de insulinepomp wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan een vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Insulinepompen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 4 tot 6 jaar na de eerdere verstrekking.

3.12. Draagbare uitwendige infuuspompen als bedoeld in artikel 2.22 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een draagbare uitwendige infuuspomp met toebehoren indien sprake is van continue parenterale toediening in de thuissituatie van een geneesmiddel dat valt onder de farmaceutisch zorg, zoals bedoeld in artikel 2.8 van het Besluit zorgverzekering, met uitzondering van insuline.

De kosten van vervanging van batterijen of accu's moeten worden gerekend tot kosten van het normale gebruik, deze kosten komen voor eigen rekening.

Voorwaarden aanspraak

De infuuspompen worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de insulinepomp in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op een vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. Het voorschrift dient tevens te zijn voorzien van de ingangsdatum van de therapie en de vermoedelijke einddatum en het toe te dienen geneesmiddel.

Het toe te dienen medicijn moet zijn geregistreerd in het geneesmiddelenvergoedingssysteem.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen, indien de infuuspomp wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft. De leverancier zorgt ervoor dat er altijd een adequaat hulpmiddel beschikbaar is.

Indien u de infuuspomp wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate apparatuur, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier.

Indien u de infuuspomp wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een

akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.13. Schoenvoorzieningen niet zijnde orthesen als bedoeld in artikel 2.23 van de Regeling

3.13.1. Verbandschoenen (artikel 2.23 lid 1 sub a)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op verbandschoenen. De verschaffing van verbandschoenen gaat uit van fabrieksmatig vervaardigde verbandschoenen.

Voorwaarden aanspraak

Zorginhoudelijke criteria voor verbandschoenen zijn: huiddefecten, huidulcera, sensibiliteits- en circulatiestoornissen aan de voet, alsmede in de herstelperiode na partiële amputaties, traumatische beschadigingen of operatieve ingrepen aan de voet.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening (soort verbandschoen) gewenst is.

Voor verbandschoenen is een wettelijke maximale vergoeding vastgesteld van € 142,50 per paar. Indien de aanschafkosten hoger zijn dan dit bedrag dan dient u het verschil tussen de aanschafkosten en genoemd bedrag zelf te betalen.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen, indien de verbandschoenen worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van het betreffende hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de verbandschoen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate voorziening, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met een gecontracteerde leverancier.

Indien u de verbandschoenen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan dient u voorafgaand aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Verbandschoenen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 6 maanden na de eerdere verstrekking.

3.13.2. Allergeenvrije schoenen (artikel 2.23 lid 1 sub b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op allergeenvrije schoenen. Allergeenvrij schoeisel wordt voorgeschreven

aan patiënten die als gevolg van een bepaalde allergie geen traditioneel vervaardigd confectieschoeisel kunnen verdragen. Het gaat in principe om in serie vervaardigd allergeenvrij schoeisel.

Voorwaarden aanspraak

De aanspraak bestaat indien er sprake is van een allergie.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van een dermatoloog of allergoloog. De dermatoloog of allergoloog dient tevens op het voorschrift aan te geven welke schoenvoorziening gewenst is, alsmede de aard van de allergie.

De maximale vergoeding voor allergeenvrije schoenen wordt wettelijk bepaald, evenals de eigen bijdrage. De vergoeding en de eigen bijdrage zijn als volgt:

Personen jonger dan 16 jaar:

Maximale vergoeding: € 253,00

Eigen bijdrage: € 68,00

Personen van 16 jaar en ouder:

Maximale vergoeding: € 321,00

Eigen bijdrage: € 136,00

Deze bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2010.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van allergeenvrije schoenen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de dermatoloog of allergoloog en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate allergeenvrije schoenen, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen na 18 maanden na de voorgaande verstrekking, neemt u direct contact op met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Voor vervanging binnen 18 maanden na de voorgaande verstrekking dient u vooraf een zorgaanvraag in bij onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Deze aanvraag bestaat uit:

- de offerte van de leverancier van de schoenen;
- een schriftelijke toelichting van de leverancier waarin de reden van vervanging vermeld wordt als deze aanvraag hetzelfde is als de eerste aanvraag; of
- een schriftelijke toelichting van de medisch specialist waarin de reden van vervanging vermeld wordt als deze aanvraag niet hetzelfde is als de eerste aanvraag (wijziging van de functionele beperking van de cliënt of wijziging programma van eisen voor de voorziening).

Indien u de schoenen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de dermatoloog of allergoloog en een offerte van de leverancier.

3.14. Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding als bedoeld in artikel 2.24 van de Regeling

3.14.1. Hulpmiddelen voor de toediening van voeding (artikel 2.24 lid 1 sub a, b en c)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- a. niet-klinisch ingebrachte sondes met toebehoren;
- b. uitwendige voedingspompen met toebehoren;
- c. uitwendige toebehoren, benodigd bij de toediening van parenterale voeding.

Voorwaarden aanspraak

De uitwendige voedingspompen worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de voedingspomp in eigendom aanschaft, heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de huisarts, arts verstandelijk gehandicapten, specialist ouderengeneeskunde of medisch specialist. De arts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening gewenst is.

Voor niet-klinisch ingebrachte sondes geldt een maximale hoeveelheid van 1 stuk per dag. Dit aantal is van indicatieve aard. Indien uit een toelichting van de behandelend arts blijkt dat u in redelijkheid bent aangewezen op meer materiaal, dan kan daarvan worden afgeweken.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de hulpmiddelen worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben gesloten voor de levering van de betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de hulpmiddelen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de huisarts, arts verstandelijk gehandicapten, specialist ouderengeneeskunde of medisch specialist en een offerte van de leverancier. Na onze akkoordverklaring kan de leverancier de onder 1 a en c genoemde hulpmiddelen voor een door ons aangegeven periode afleveren. Daarna dient u opnieuw een akkoordverklaring van ons aan te vragen. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de hulpmiddelen wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de huisarts, arts verstandelijk gehandicapten, specialist ouderengeneeskunde of medisch specialist en een offerte van de leverancier.

3.14.2. Eetapparaten (artikel 2.24 lid 1 sub d)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een eetapparaat. Onder de aanspraak op een eetapparaat wordt verstaan een eethulp ten behoeve van personen met beperkingen in het gebruik van armen of handen.

Voorwaarden aanspraak

Eetapparaten die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking worden in eigendom verstrekt. Eetapparaten die geschikt zijn voor algemeen gebruik worden in bruikleen verstrekt. Wanneer u een eetapparaat dat geschikt is voor algemeen gebruik in eigendom aanschaft,

dan heeft u recht op een vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend specialist. De behandelend specialist dient op het voorschrift tevens de lichamelijke beperkingen aan te geven, alsmede welke voorziening gewenst is. Een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut is hierbij noodzakelijk.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van eetapparaten. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend specialist, met onderbouwing van een ergotherapeut en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat eetapparaat, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van het apparaat, met een toelichting op de reden van vervanging, alsmede de indicatie van de medisch specialist met onderbouwing van een ergotherapeut.

Eetapparaten worden in beginsel niet eerder vervangen dan 7 jaar na de eerdere verstrekking.

3.15. Hulpmiddelen voor communicatie informatievoorziening en signalering alsmede het versterken en produceren van stemgeluid als bedoeld in artikel 2.26 van de Regeling

3.15.1. Computers met bijbehorende apparatuur voor lichamenlijk gehandicapten (artikel 2.26 sub a)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op computers met bijbehorende apparatuur voor lichamenlijk gehandicapten. Het gaat hier om zowel de computerhardware als de software. Een computer in de thuissituatie is in het algemeen slechts geïndiceerd bij motorisch gehandicapten, voor wie de computer met aanpassing als enig of nagenoeg enig middel adequate communicatie mogelijk maakt. Naast de computer als communicatiemiddel kunnen motorisch zeer ernstig gehandicapten deze voorziening ook gebruiken voor omgevingsbediening. Voor de categorie zwaar gehandicapten bestaat geen goedkoper alternatief. Dit is in het algemeen wel het geval bij blinden en slechtzienden en licht motorisch gehandicapten. Voor deze groep zijn goedkopere communicatiemiddelen voorhanden welke als adequaat kunnen worden aangemerkt, maar in vergelijking tot de computer minder snel en efficiënt zijn. Een snellere en efficiëntere manier van werken is voor deze categorie gehandicapten een eigen keuze. In dat geval wordt de computer hardware niet vergoed, maar de benodigde aanpassing en de speciale softwareprogrammatuur, zoals grootlettersoftware, wel. Voorts is een computer in de thuissituatie geïndiceerd bij doofblinden. Voor deze groep kan een computer dienen als hulpmiddel voor de communicatie met anderen, als hulpmiddel voor communicatie en als teksttelefoon. Een opleiding voor het gebruik van deze hulpmiddelen wordt eveneens vergoed.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op computers met bijbehorende apparatuur voor lichamenlijk gehandicapten, indien u voor informatie en communicatie of bediening van huishoudelijke hulpmiddelen geheel of nagenoeg geheel op deze middelen bent aangewezen.

Bovengenoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt. Hulpmiddelen die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking, worden in eigendom verstrekt. Wanneer u een

hulpmiddel dat door ons normaliter in bruikleen wordt verstrekt in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven wat de lichamelijke beperkingen zijn, alsmede welke voorziening gewenst is. Een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut is hierbij wenselijk.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een computer. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate computer, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de computer, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts, bij voorkeur samen met de ergotherapeut, te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

3.15.2. Schrijf- en rekenmachines (artikel 2.26 sub b en c)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- schrijfmachines voor lichamelijk gehandicapten;
- rekenmachines in een uitvoering, aangepast aan een lichamelijke handicap;

De schrijfmachines zijn al dan niet elektrische schrijfmachines met of zonder geheugen en brailleschrijfmachines. Deze apparatuur kan noodzakelijk zijn om de visueel of motorisch gehandicapte in staat te stellen tot het onderhouden van zijn maatschappelijke (schriftelijke) contacten en dient als zodanig te worden beschouwd als een hulpmiddel voor communicatie.

Voorwaarden aanspraak

Deze voorziening komt slechts aan de orde wanneer u geregeld schriftelijke contacten onderhoudt. Elektronische brailleschrijfmachines zijn in het algemeen slechts aangewezen wanneer sprake is van zowel een visuele als een motorische handicap.

Bovengenoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt. Hulpmiddelen die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking, worden in eigendom verstrekt. Wanneer u een hulpmiddel dat door ons normaliter in bruikleen wordt verstrekt in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient op het voorschrift tevens de lichamelijke beperkingen aan te geven, alsmede welke voorziening gewenst is. Een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut is hierbij wenselijk. Indien de aanvraag een brailleschrijfmachine betreft, is een toelichting van een visueel adviescentrum gewenst.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de schrijfmachine wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffend hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de schrijfmachine wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst

hebben dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate voorziening, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de schrijfmachine wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.15.3. In- en uitvoerapparatuur (artikel 2.26 sub d)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op in- en uitvoerapparatuur en de daartoe benodigde programmatuur, noodzakelijke upgrades daarvan, alsmede accessoires voor een computer, aangepast aan een lichamelijke handicap.

Voorwaarden aanspraak

Bovengenoemde hulpmiddelen worden door ons in bruikleen verstrekt. Hulpmiddelen die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking, worden in eigendom verstrekt. Wanneer u een hulpmiddel dat door ons normaliter in bruikleen wordt verstrekt in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient op het voorschrift tevens de lichamelijke beperkingen aan te geven, alsmede welke voorziening gewenst is. Een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut is hierbij wenselijk.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van in- en uitvoerapparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate apparatuur, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de apparatuur, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts, bij voorkeur samen met de ergotherapeut, te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

3.15.4. Computerprogrammatuur en grootlettersysteem voor visueel gehandicapten (artikel 2.26 sub e)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op computerprogrammatuur voor grootlettersystemen voor visueel gehandicapten.

Voorwaarden aanspraak

De computerprogrammatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Hulpmiddelen die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking, worden in eigendom verstrekt. Wanneer u een hulpmiddel dat door ons normaliter in bruikleen wordt verstrekt in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient op het voorschrift tevens de lichamelijke beperkingen aan te geven, alsmede welke voorziening gewenst is. Een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut of visueel adviescentrum is hierbij wenselijk.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van computerprogrammatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate programmatuur, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de programmatuur, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts, bij voorkeur samen met de ergotherapeut of visueel adviescentrum, te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

3.15.5. Bladomslagapparatuur (artikel 2.26 sub f)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op bladomslagapparatuur.

Voorwaarden aanspraak

Bladomslagapparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de bladomslagapparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient op het voorschrift tevens de lichamelijke beperkingen aan te geven, alsmede welke voorziening gewenst is. Een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut is hierbij wenselijk.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de bladomslagapparatuur wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffend hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de bladomslagapparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate voorziening, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de bladoslagapparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.15.6. Opname- en voorleesapparatuur voor gehandicapten (artikel 2.26 sub g)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op opname- en voorleesapparatuur voor gehandicapten, zijnde:

- memorecorders voor visueel gehandicapten;
- daisy-spelers/webboxen of daisy-programmatuur voor visueel gehandicapten, dyslectici en motorisch gehandicapten;
- voorleesapparatuur voor zwartdrukinformatie voor visueel gehandicapten.

Voorwaarden aanspraak

De daisy-speler/webbox en daisy-software zijn geïndiceerd voor visueel gehandicapten, voor motorisch gehandicapten en voor dyslectici.

Voorleesapparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Memorecorders en daisy apparatuur/webbox worden in eigendom verstrekt. Wanneer u de voorleesapparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke beperkingen er zijn en welke voorziening gewenst is. Een voorschrift voor een daisyspeler/webbox in verband met dyslexie moet daarbij een verklaring bevatten van:

- een GZ-psycholoog of een orthopedagoog die werken volgens het behandelprotocol uit het Rapport "Dyslexie: van zorg verzekerd?" van het CVZ (30-07-07). In deze verklaring worden de beperkingen en de noodzakelijke voorziening beschreven. De verklaring wordt afgegeven door een GZ-psycholoog of orthopedagoog, al dan niet verbonden aan een multidisciplinair instituut.
- De verklaring dient de volgende items te bevatten:
 - dyslexie verklaring;
 - de daadwerkelijke behandeling van dyslexie heeft buiten de onderwijssituatie plaatsgevonden;
 - er is sprake van uitbehandeling (didactische resistentie).

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van deze hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hier aanspraak op heeft; en
- het de aanschaf van een memorecorder betreft met een aanschafprijs van minder dan € 272,00 (excl. BTW); of
- het de aanschaf van voorleesapparatuur (uitgezonderd daisyspelers/webboxen) betreft met een aanschafprijs van minder dan € 2200,00 (excl. BTW).; of
- het de aanschaf van een daisyspeler/webbox voor visueel gehandicapten betreft.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate hulpmiddelen dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of

vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging van de functionele beperking van de cliënt of wijziging van programma van eisen voor de voorziening).

U kunt voor vervolgleveringen voor een memorecorder met een aanschafprijs van minder dan € 272,00 (excl. BTW), voorleesapparatuur met een aanschafprijs van minder dan € 2200,00 (excl. BTW) of een daispeler/webbox voor visueel gehandicapten direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Deze hulpmiddelen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 5 jaar na de eerdere verstrekking.

3.15.7. Telefoons en telefoneerhulpmiddelen (artikel 2.26 sub h)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op telefoons en telefoneerhulpmiddelen, zijnde:

- hulpmiddelen voor het kiezen van telefoonnummers;
- telefoonhoornhouders;
- met omgevingsbesturingsapparatuur te bedienen telefoons;
- teksttelefoons of beeldtelefoons voor auditief gehandicapten, indien voldaan is aan de onder 2 genoemde zorginhoudelijke criteria.

De teksttelefoon oftewel de doventelefoon is een apparaat dat auditief gehandicapten, die niet met behulp van enig ander hulpmiddel kunnen telefoneren, in staat stelt toch van het hulpmiddel gebruik te maken. Gesprekskosten en kosten in verband met het gebruik van de Teleplusdienst worden niet vergoed.

De beeldtelefoon is opgenomen als keuzemogelijkheid voor auditief gehandicapten die niet met behulp van enig ander hulpmiddel kunnen telefoneren en gebruik maken van de Nederlandse Gebarentaal.

Voorwaarden aanspraak

Zorginhoudelijke criteria voor teksttelefoons zijn:

- a. er is een toondrempelverlies op het beste oor van 70 dB gemiddeld over 500, 1000, 2000 en 4000 Hz; of
- b. het verstaan van spraak, in stilte aangeboden met normale sterkte (55dB), zelfs door toepassing van een hoortoestel, bedraagt met het beste oor niet meer dan 50%;
- c. bijzondere individuele zorgvragen.

Zorginhoudelijke criteria voor beeldtelefoons zijn:

- a. indien een indicatie voor een teksttelefoon aanwezig is, maar deze telefoon voor de verzekerde niet bruikbaar is, en de verzekerde de Nederlandse Gebarentaal voldoende beheerst;
- b. bijzondere individuele zorgvragen.

Hulpmiddelen voor het kiezen van telefoonnummers en telefoonhoornhouders kunnen geïndiceerd zijn voor motorisch gehandicapten. De aangepaste telefoons kunnen geïndiceerd zijn voor motorisch zeer zwaar gehandicapten en kunnen worden bediend met omgevingsbesturingsapparatuur.

De hulpmiddelen worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de hulpmiddelen in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke beperkingen er zijn en waarom een eenvoudiger hulpmiddel niet voldoet. Wanneer u een auditieve handicap heeft, moet een audiogram worden bijgevoegd.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de apparatuur wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffend hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de apparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate voorziening, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de apparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.15.8. Spraakvervangende hulpmiddelen (artikel 2.26 sub i)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op spraakvervangende hulpmiddelen. Onder spraakvervangende hulpmiddelen vallen onder meer letter- of symbolensets en -borden, draagbare communicators (zowel schrift als spraak), stemgenerators, stemversterkers voor individueel gebruik, luisterhoorns en luisterslangen. De doelgroep voor apparatuur met spraakuitvoer bestaat uit personen die niet met behulp van spraak kunnen communiceren. Hun handicap en hun communicatiegedrag maken dat de conventionele communicatiehulpmiddelen, zoals het symbolenaanwijssysteem, niet (meer) adequaat zijn. De meest urgente groep van spraakgehandicapten die voor deze voorziening in aanmerking komen, zijn spraakgehandicapten die buiten de spraakuitvoerapparatuur eigenlijk geen alternatieve mogelijkheid hebben om op een adequate manier te communiceren.

Voorwaarden hulpmiddelen

Spraakvervangende hulpmiddelen worden door ons in bruikleen verstrekt. Hulpmiddelen die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking, worden in eigendom verstrekt. Wanneer u de hulpmiddelen die normaliter door ons in bruikleen worden verstrekt in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift aan te geven wat de beperkingen zijn en welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van spraakvervangende hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. De aanvraag wordt vergezeld van een advies van een logopedist of een ergotherapeut. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat spraakvervangend hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij

een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

3.15.9. Wek- en waarschuwingsinstallaties voor auditief gehandicapten (artikel 2.26 sub j 1°)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op wek- en waarschuwingsapparatuur.

Voorwaarden aanspraak

Een indicatie voor wek- en waarschuwingsapparatuur is aanwezig:

- a. indien er sprake is van een toondrempelverlies op het beste oor van 60 dB gemiddeld over 500, 1000, 2000 en 4000 Hz.; of
- b. bij bijzondere individuele zorgvragen.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van wek- en waarschuwingsinstallaties. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een recent audiogram en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- er sprake is van een toondrempelverlies op het beste oor van 60 dB gemiddeld over 500, 1000, 2000 en 4000 Hz; en
- u zich voor de aanschaf van apparatuur wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende apparatuur. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u het hulpmiddel wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een recent audiogram en een offerte van de leverancier.

3.15.10. Persoonlijke alarmeringsapparatuur (artikel 2.26 sub j 2°)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op persoonlijke alarmeringsapparatuur.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak op alarmeringsapparatuur bestaat indien u lichamelijk gehandicapt bent en in een verhoogde risicosituatie verkeert, waarbij u directe medische of technische hulp nodig heeft.

De abonnementskosten van de alarmcentrale komen voor eigen rekening.

De persoonlijke alarmeringsapparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de alarmeringsapparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van persoonlijke alarmeringsapparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie (welke directe medische of technische hulp er nodig is in een noodsituatie) van de behandelend arts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat alarmeringsapparaat, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u het alarmeringsapparaat wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier, met een toelichting op de reden van vervanging.

Persoonlijke alarmeringsapparatuur wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 10 jaar na de eerdere verstrekking.

3.16. Beeldschermloepen als bedoeld in artikel 2.6 sub x van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een beeldschermloop.

Voorwaarden aanspraak

Een beeldschermloop kan pas worden verstrekt indien u niet in staat bent met een eenvoudiger hulpmiddel te lezen en met de bediening van het apparaat vertrouwd bent.

U heeft recht op een vaste of mobiele beeldschermloop. U heeft dus geen recht op meerdere beeldschermloepen. Onder de mobiele beeldschermloop wordt niet een elektronische handloop verstaan.

Een beeldschermloop wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de beeldschermloop in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de oogarts. De oogarts of een visueel adviescentrum dient op het voorschrift tevens aan te geven welke beperkingen er zijn en welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de beeldschermloop wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffend hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de beeldschermloop wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor

een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de oogarts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate beeldschermloep, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de beeldschermloep wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de oogarts en een offerte van de leverancier.

Een beeldschermloep wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 5 jaar na de eerdere verstrekking.

3.17. Uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn met toebehoren als bedoeld in artikel 2.6 sub y van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een uitwendige elektrostimulator tegen chronische pijn met toebehoren.

Voorwaarden aanspraak

U kunt pas aanspraak maken op elektrostimulatie na een geslaagde proefperiode.

Elektrostimulatoren worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de elektrostimulator in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist. Uit het voorschrift moet blijken dat tijdens de proefperiode met de elektrostimulator positieve resultaten zijn bereikt.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de elektrostimulator wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffend hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de elektrostimulator wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate elektrostimulator, dan kunt u deze vervangen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de elektrostimulator wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

Een elektrostimulator wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 5 jaar na de eerdere verstrekking.

3.18. Solo-apparatuur als bedoeld in artikel 2.29 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op solo-apparatuur.

Voorwaarden aanspraak

De zorginhoudelijke criteria voor solo-apparatuur zijn:

- a. er is sprake van een toondrempelverlies op het beste oor van 40 dB gemiddeld over 500, 1000 en 2000 Hz (zogenoemde Fletcherindex), of 50 dB gemiddeld over 1000, 2000 en 4000 Hz op het beste oor;
- b. er is volgens de meetmethode van Plomp sprake van een hinderlijk verlies voor spraakverstaan in ruis van minimaal 3 dB, waarbij er rekening mee dient te worden gehouden dat dit met name bij jonge kinderen moeilijk of niet te meten is.

Buiten de zorginhoudelijke criteria dient de verzekerde:

- a. de apparatuur te gebruiken voor het volgen van her- of bijscholing, dan wel niet tot het reguliere onderwijs behorende beroepsopleidingen in klassikaal-, of groepsverband;
- b. de apparatuur te gebruiken voor het volgen van regulier onderwijs of;
- c. de apparatuur te gebruiken voor het volgen van speciaal onderwijs in klassikaal-onderscheidenlijk groepsverband dat niet specifiek gericht is op dove en slechthorende leerlingen of;
- d. de apparatuur te gebruiken tijdens het op medische gronden noodzakelijk ondergaan van een groepsgewijze therapeutische behandeling of;
- e. de apparatuur te gebruiken bij het in een gestructureerd en georganiseerd verband verrichten van betaalde of niet betaalde werkzaamheden.

Solo-apparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de solo-apparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van een keel-, neus- en oorarts of audiologisch centrum.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van solo-apparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de keel-, neus- en oorarts of audiologisch centrum en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate soloapparatuur, dan kunt u deze vervangen. U doet hiervoor een vervolgzorgaanvraag. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de solo-apparatuur, met een toelichting op de reden van vervanging.

3.19. Tactielleesapparatuur als bedoeld in artikel 2.30 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op tactielleesapparaten met toebehoren en vergoeding van de kosten.

Voorwaarden aanspraak

U heeft aanspraak op tactiellesapparatuur, voor zover andere hulpmiddelen voor het lezen van zwartschrift voor u als visueel gehandicapte niet doelmatig zijn en u in staat bent met het apparaat om te gaan.

Tactiellesapparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Hulpmiddelen die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstrekking, worden in eigendom verstrekt. Wanneer u de tactiellesapparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van Stichting Visio, Stichting Bartiméus of Stichting Sensis. Daarbij wordt aangegeven wat de beperkingen zijn.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de tactiellesapparatuur wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u de tactiellesapparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate tactiellesapparatuur, dan kunt u deze vervangen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de tactiellesapparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.20. Vervanging van BAHA-hoortoestellen als bedoeld in artikel 2.31 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op vervanging van een BAHA-hoortoestel dat kan worden aangesloten op een geïmplanteerde beengeleider. BAHA staat voor Bone Anchored Hearing Aid. De eerste verstrekking van dit hoortoestel valt onder medisch specialistische zorg.

Voorwaarden aanspraak

De hoortoestellen voor aansluiting op een geïmplanteerde beengeleider worden u in bruikleen verstrekt. Wanneer u het hoortoestel in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft geen voorafgaande akkoordverklaring van ons nodig voor de vervanging van een BAHA-hoortoestel. U kunt hiervoor rechtstreeks contact opnemen met uw leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft. U overhandigt uw leverancier een schriftelijke toelichting van de keel-, neus- en oorarts en/of audiologisch centrum, waarin de reden van vervanging vermeld wordt.

Indien u het BAHA-toestel wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de kno-arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

3.21. Zelfmeetapparatuur voor bloedstollingstijden als bedoeld in artikel 2.32 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op zelfmeetapparatuur voor het bepalen van bloedstollingstijden en toebehoren. Met deze apparatuur kunt u zelf de bloedstollingstijd van bloed meten.

Voorwaarden aanspraak

De zelfmeetapparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de zelfmeetapparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de trombosedienst, waarin tevens wordt aangegeven dat u voldoende bent opgeleid voor het gebruik van de zelfmeetapparatuur.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft geen voorafgaande akkoordverklaring van ons nodig voor de vervanging van de zelfmeetapparatuur. U kunt hiervoor rechtstreeks contact opnemen met uw trombosedienst/leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de zelfmeetapparatuur wenst aan te schaffen bij een trombosedienst/leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie (voorschrift) van de trombosedienst. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate zelfmeetapparatuur, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met de trombosedienst/leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u de zelfmeetapparatuur wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aan te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de trombosedienst.

3.22. Inrichtingselementen van woningen als bedoeld in artikel 2.33 van de Regeling

3.22.1. Aangepaste tafels (artikel 2.33 lid 1 sub a)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een aangepaste tafel. Het gaat hierbij voornamelijk om in hoogte verstelbare tafels voor rolstoelgebruikers en bedleestafels voor bedlegerigen.

Voorwaarden aanspraak

Aangepaste tafels worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de tafel in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts geeft op het voorschrift tevens aan wat de beperkingen zijn en welke voorziening gewenst is. Dit dient te worden aangevuld met een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een aangepaste tafel. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts. Indien het een niet-standaard tafel betreft, dit ter beoordeling van de leverancier, dient tevens een offerte van de leverancier te worden bijgevoegd. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate tafel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de tafel, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de behandelend arts, aangevuld met een ergotherapeutisch verslag te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van voorziening).

3.22.2. Aangepaste stoelen (artikel 2.33 lid 1 sub b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een aan functiebeperkingen aangepaste stoel. De stoelen zijn voorzien van een of meer van de volgende functies of aanpassingen:

- specifieke polstering;
- abductiebalk;
- arthrodese-zitting;
- pelottes voor zijwaartse steun.

Onder een aan een functiebeperking aangepaste stoel wordt verstaan een stoel die voorzien is van persoonsgebonden aanpassingen dan wel door verstellen aanpasbaar is, zodanig dat deze stoel hiermee compensatie biedt voor een functiebeperking, die niet op eenvoudige wijze kan worden gecompenseerd door aanschaf van een in de reguliere meubelhandel verkrijgbare stoel.

Onder aanpassingen die voldoen aan de normale ergonomische eisen, worden de volgende aanpassingen begrepen: neksteun, hoofdsteun, beensteun, lendensteun, verstelbare rugleuning, voetsteun, verstelbare zitting, verstelbare armleuning, aanpassingen met betrekking tot zithoogte, zitdiepte of zitbreedte. Indien de verzekerde een dergelijke aanpassing wenst, kan worden volstaan met de aanschaf van een passende stoel voor eigen rekening. Zogenoemde seniorenstoelen, stoelen met uitsluitend een sta-op-functie en andere stoelen voor bepaalde leeftijdsgroepen vallen niet onder de aanspraak.

Voorwaarden aanspraak

De aanspraak bestaat indien sprake is van problemen bij het zitten, niet kan worden volstaan met een stoel die voldoet aan de normale ergonomische eisen en er niet uitsluitend sprake is van vetzucht, reuzen- of dwerggroei, waarbij de stoelen zijn voorzien van een of meer van de volgende functies of aanpassingen:

- 1° specifieke polstering;
- 2° abductiebalk;

3° arthrodese-zitting;
4° pelottes voor zijwaartse steun.

Problemen op het gebied van staan of lopen vormen geen indicatie voor de verstrekking van een aangepaste stoel. Uitsluitend rugklachten, niet anders dan pijnklachten in de lage rug, die aanleiding geven tot zitproblemen, vormen evenmin een indicatie voor een aangepaste stoel.

Aangepaste stoelen worden in bruikleen verstrekt. Wanneer u de stoel in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de revalidatie arts. Bij kinderstoelen dient de voorschrijver een medisch specialist te zijn. De revalidatie arts dient op het voorschrift tevens aan te geven wat de beperkingen zijn en welke voorziening gewenst is. Dit dient te worden aangevuld met een uitgebreide motivatie van de ergotherapeut.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een aangepaste stoel. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de revalidatie arts en een offerte van de leverancier. Voor de aanvraag van een stoel kunt u ook gebruik maken van ons aanvraagformulier dat door de revalidatie arts kan worden ingevuld. U kunt dit formulier opvragen bij onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate stoel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de aangepaste stoel, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een ergotherapeutisch verslag te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van voorziening). Indien het een kinderstoel betreft dan dient de medisch specialist de reden van vervanging aan te geven.

Een aangepaste stoel wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 5 jaar na de eerdere verstrekking.

3.22.3. Anti-decubitus matrassen en anti-decubitus zitkussens (artikel 2.33 lid 1 sub c en e)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op anti-decubitus zitkussens, anti-decubitus bedden, -matrassen en -overtrekken ter behandeling en ter preventie van decubitus.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak op anti-decubitus materiaal bestaat indien u langdurig op deze materialen aangewezen bent.

De anti-decubitus materialen worden in bruikleen verstrekt. Wanneer u het anti-decubitus materiaal in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het anti-decubitus materiaal wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Indien u het anti-decubitus materiaal wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequaat anti-decubitus materiaal, dan kunt u dit vervangen. U kunt voor vervolgleveringen direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft.

Indien u het anti-decubitus materiaal wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.22.4. Bedden (artikel 2.33 lid 1 sub d, f en g)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op:

- bedden in speciale uitvoering met inbegrip van daarvoor bestemde matrassen;
- dekenbogen, onrusthekken, bedgalgen, papegaaien en portalen;
- bedverkorters en –verlengers.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak op een bed in speciale uitvoering bestaat indien u daar langdurig op aangewezen bent.

Bedden in een speciale uitvoering, met inbegrip van de daarvoor bestemde matrassen, zijn geïndiceerd indien sprake is van een indicatie voor verpleging. Daarnaast kan een aangepast bed noodzakelijk zijn ter bewaring van de zelfstandigheid. Vage klachten of rugpijnklachten van al dan niet bekende aard vormen geen indicatie voor een aangepast bed. Naast transferbedden kunnen, indien sprake is van een indicatie voor verpleging, behandelbedden worden verstrekt. Het gaat hier om de zogenoemde hoog/laagbedden, al dan niet voorzien van een transfersysteem. In bepaalde situaties is een zogenaamd verblijfbed aangewezen.

Bedden en toebehoren worden in bruikleen verstrekt. Wanneer u het bed in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts (bij kinderbedden dient dit de medisch specialist te zijn). De behandelend arts dient op het voorschrift tevens aan te geven wat de beperkingen zijn en welke voorziening gewenst is. De beperkingen mogen ook door een ergotherapeut beschreven worden.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het bed, de bedgalg, de dekenboog of de onrusthekken worden geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende hulpmiddelen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft. Wanneer het een afwijkende uitvoering betreft, dit ter beoordeling van de leverancier, dient u wel vooraf een akkoordverklaring te vragen aan ons. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voor afwijkende (kinder)bedden in speciale uitvoering heeft u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw

aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts (bij kinderbedden dient dit de medisch specialist te zijn).

Indien u het bed wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben dan heeft u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat bed in speciale uitvoering, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen van een standaard bed in speciale uitvoering voor volwassenen kunt u direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft. Voor vervolgleveringen van een afwijkend (kinder)bed in speciale uitvoering dient u een vervolgzorgaanvraag in.

Het verzoek om een akkoordverklaring van ons bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging van een afwijkend (kinder)bed in speciale uitvoering bestaat uit een toelichting van de leverancier op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een medische indicatie van de behandelend arts (medisch specialist bij kinderbedden) en eventueel een ergotherapeutisch verslag te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van voorziening). Een bed wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 10 jaar na de eerdere verstrekking.

Indien u het bed wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben dient u voorafgaande aan de vervanging altijd via onze zorgadvisering een akkoordverklaring te vragen bij ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

3.23. Geleidehonden als bedoeld in artikel 2.34 van de Regeling

3.23.1. Blindengeleidehonden (artikel 2.34 lid 1 sub a)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een blindengeleidehond.

U heeft daarnaast aanspraak op een tegemoetkoming in de gebruikskosten van de blindengeleidehond. Gebruikskosten zijn de door u gemaakte kosten voor het levensonderhoud en de medische en dagelijkse verzorging van de blindengeleidehond. Deze tegemoetkoming bedraagt € 984,00 per jaar. U krijgt dit bedrag verspreid over 4 kwartalen van ons uitbetaald.

Voorwaarden aanspraak

Voorwaarde voor de aanspraak op een blindengeleidehond is dat de hond een substantiële bijdrage levert aan uw mobiliteit of oriëntatie in het maatschappelijke verkeer. U heeft een indicatie als u blind of dusdanig slechtziend bent dat u hierop bent aangewezen.

Blindengeleidehonden worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de hond in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie en praktische indicatiestelling. De medische indicatiestelling dient te gebeuren door de Stichting Visio, Stichting Bartiméus, of Stichting Sensus. Deze adviescentra kijken integraal naar alle mogelijkheden voor de persoon in kwestie en geven ook aan welke hulpmiddelen er al zijn ingezet alvorens men heeft besloten over te gaan tot het aanvragen van een blindengeleidehond. De blindengeleidehondenschool verricht de praktische indicatiestelling.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een blindengeleidehond. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van één van de in lid 5 genoemde stichtingen. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Indien u een blindengeleidehond wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien de zorgaanbieder lid is van de IFGDSB (International Federation of Guide Dog Schools for the Blind).

Vervanging

Indien de blindengeleidehond niet meer geschikt is om zijn taak uit te voeren, kunt u een verzoek indienen voor een nieuwe blindengeleidehond. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring voor een nieuwe blindengeleidehond bestaat uit een schriftelijke toelichting van de blindengeleidehondenschool.

Een blindengeleidehond is gemiddeld 6 jaar werkzaam als blindengeleidehond.

3.23.2. Hulphonden (artikel 2.34 lid 1 sub b)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een hulphond. Onder de hulphonden vallen niet de zogenoemde epilepsiehonden.

U heeft daarnaast aanspraak op een tegemoetkoming in de gebruikskosten van de hulphond. Gebruikskosten zijn de door u gemaakte kosten voor het levensonderhoud en de medische en dagelijkse verzorging van de hulphond. Deze tegemoetkoming bedraagt € 984,00 per jaar. U krijgt dit bedrag verspreid over 4 kwartalen van ons uitbetaald.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op een hulphond als u volledig doof bent, of als gevolg van blijvende, ernstige lichamelijke functiebeperkingen aangewezen bent op hulp bij die mobiliteit of bij algemene of huishoudelijke dagelijkse levensverrichtingen, zodat uw zelfstandigheid wordt vergroot en het beroep op zorgondersteuning wordt verminderd.

Hulphonden worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de hond in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van een ergotherapeut en een praktische indicatiestelling van de hulphondenschool. De ergotherapeut beoordeelt uw totale fysieke gesteldheid en adviseert de hulpmiddelen die tot een (gedeeltelijke) oplossing van de problemen kunnen bijdragen. Een ergotherapeut kijkt integraal naar alle mogelijkheden en dient ook aan te geven welke hulpmiddelen er al zijn ingezet alvorens is besloten over te gaan tot het aanvragen van een hulphond.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een hulphond. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van een ergotherapeut en een praktische indicatiestelling van de hulphondenschool. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Indien u een hulphond wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien de zorgaanbieder lid is van Assistance

Dogs Europe.

Vervanging

Indien de hulphond niet meer geschikt is om zijn taak uit te voeren, kunt u een verzoek indienen voor een nieuwe hulphond. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om een akkoordverklaring van ons voor een nieuwe hulphond bestaat uit een schriftelijke toelichting van de hulphondenschool.

Een hulphond is gemiddeld 6 jaar werkzaam als hulphond.

3.24. Hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand- en vingerfunctie als bedoeld in artikel 2.35 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand- en vingerfunctie.

Voorwaarden aanspraak

Aanspraak op deze hulpmiddelen bestaat indien u als gevolg van blijvende, ernstige lichamelijke functiebeperkingen in arm-, hand- en vingerfunctie aangewezen bent op professionele hulp bij algemene of huishoudelijke dagelijkse levensverrichtingen. De aanspraak is beperkt tot personen die dusdanige beperkingen in arm-, hand- en vingerfunctie hebben dat zij niet zelfstandig kunnen eten of drinken of voorwerpen kunnen verplaatsen en voor de uitvoering van deze basale activiteiten volledig afhankelijk zijn van professionals. De doelmatigheid van de inzet van deze hulpmiddelen wordt mede bepaald door:

- het bevorderen van de mogelijkheid om (langer) zelfstandig te wonen;
- het doen afnemen van een beroep op de mantelzorg;
- het doen afnemen van een beroep op de professionele zorg.

Bovengenoemde hulpmiddelen worden door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u deze hulpmiddelen in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van een revalidatiecentrum.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van de hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van een revalidatiecentrum. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om een akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een verslag van het revalidatiecentrum, waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van voorziening).

3.25. Thuisdialyse-apparatuur als bedoeld in artikel 2.36 van de Regeling

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op thuisdialyse-apparatuur en toebehoren, alsmede:

- a. de regelmatige controle en het onderhoud ervan, de chemicaliën en vloeistoffen die nodig zijn voor het verrichten van dialyse;
 - b. vergoeding van de kosten voor de redelijkerwijs te verrichten aanpassingen in en aan de woning en voor het herstel in de oorspronkelijke staat, voor zover andere wettelijke regelingen daarin niet voorzien;
 - c. vergoeding van overige redelijk te achten kosten die rechtstreeks met de thuisdialyse samenhangen, voor zover andere wettelijke regelingen daarin niet voorzien,
 - d. de overige gebruiksartikelen die redelijkerwijs nodig zijn bij de thuisdialyse.
- Dit is zowel van toepassing op hemodialyse als op de verschillende vormen van peritoneaal dialyse.

Voorwaarden aanspraak

Thuisdialyse-apparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wanneer u de apparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts van het dialysecentrum. De behandelend arts dient tevens aan te geven welke vorm van dialyse gaat plaatsvinden.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van dialyseapparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts van het dialysecentrum. Ook dient op het aanvraagformulier te worden aangegeven waar de dialyse gaat plaatsvinden en onder verantwoordelijkheid van welk dialysecentrum de thuisbehandeling gaat plaatsvinden.

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor woningaanpassingen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts van het dialysecentrum, een opgave van de aan en in de woning te treffen voorzieningen en een gespecificeerde kostenbegroting. Kostenbegroting afkomstig van Dianed of AZM die lager zijn dan € 4250,00 hoeven niet aangevraagd te worden.

Om voor vergoeding van de kosten van het ongedaan maken van de woningaanpassingen in aanmerking te komen dient u vooraf opgave te doen van de voorzieningen die ongedaan gemaakt moeten worden, voorzien van een gespecificeerde kostenbegroting. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat dialyseapparaat, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om onze akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de dialyse-apparatuur, met een toelichting op de reden van vervanging.