

Hulpmiddelen 2006

SR-Zorgverzekeraar

In deze brochure

Reglement



SR
ZORGVERZEKERAR

Reglement Hulpmiddelen 2006

1. Algemeen

Dit Reglement betreft een uitwerking van de Regeling Zorgverzekering voor wat betreft de hulpmiddelenzorg, zoals die geldt vanaf 1 januari 2006. De Minister van Volksgezondheid heeft in deze Regeling in het algemeen bepaald welke medische hulpmiddelen onder welke voorwaarden en bij welke medische indicaties op grond van de Zorgverzekeringswet en het Besluit Zorgverzekering voor verstrekking in aanmerking komen. Daarbij is op grond van de Zorgverzekeringswet en het Besluit Zorgverzekering aan zorgverzekeraars overgelaten om nadere voorwaarden met betrekking tot de toegang tot de hulpmiddelenzorg vast te stellen. SR-Zorgverzekeraar heeft zijn nadere voorwaarden in dit reglement vastgelegd. Dit reglement maakt onderdeel uit van de polisvoorwaarden.

2. Definities

2.1 **Regeling:** Regeling Zorgverzekering zoals gepubliceerd in de Staatscourant 2005, nr. 171 laatstelijke gewijzigd op 13 oktober 2005, Staatscourant 2005 nr. 203.

3. Toestemming

3.1 Voor de aanschaf, vervanging, correctie, herstel of verstrekking in bruikleen van een hulpmiddel is vooraf toestemming van SR-Zorgverzekeraar noodzakelijk, tenzij in dit reglement anders is bepaald.

Het verzoek om toestemming door de verzekerde dient vergezeld te gaan van:

- a. een offerte van een leverancier, tenzij uit dit reglement anders blijkt of met een leverancier anders is overeengekomen;
- b. een schriftelijke, gemotiveerde toelichting van de behandelend arts, behandelend medisch specialist of audiologisch centrum of;
- c. een schriftelijke toelichting van een arts of schriftelijk advies van een ergo- of fysiotherapeut, daar waar dit in het reglement is genoemd.

3.2 SR-Zorgverzekeraar verleent alleen toestemming voor de verstrekking van een aangevraagd hulpmiddel indien wordt voldaan aan de in de Regeling Zorgverzekering genoemde indicatievereisten voor dat hulpmiddel.

3.3 SR-Zorgverzekeraar kan ten aanzien van het verbruik of gebruik op de machtiging het aantal materialen vermelden waarop aanspraak bestaat.

3.4 Indien er bijzondere redenen van medische aard zijn, kan SR-Zorgverzekeraar toestemming geven voor de aanschaf van speciaal vervaardigde middelen. De verzekerde dient een dergelijk verzoek, voorzien van een medische motivatie en een gespecificeerde prijsopgave, tijdig en vooraf bij SR-Zorgverzekeraar in te dienen.

3.5 SR-Zorgverzekeraar verleent geen toestemming indien de aanschaf, vervanging, correctie, herstel dan wel bruikleen van een hulpmiddel redelijkerwijs overbodig, onnodig kostbaar of onnodig gecompliceerd, dan wel niet doelmatig is. SR-Zorgverzekeraar deelt zijn beslissing schriftelijk mee aan de verzekerde.

3.6 Indien naar het oordeel van SR-Zorgverzekeraar de verzekerde redelijkerwijs niet langer is aangewezen op het gebruik van een hulpmiddel dat in bruikleen wordt verstrekt, kan het hulpmiddel worden teruggevorderd. De verzekerde is verplicht SR-Zorgverzekeraar te informeren, wanneer een in bruikleen gegeven hulpmiddel niet meer wordt gebruikt.

3.7 Bij de beoordeling van de aanvraag zal het behoud, het herstel of de bevordering van de arbeidsgeschiktheid of verbetering van de levensomstandigheden in de beschouwing worden betrokken.

3.8 Geen toestemming voor verstrekking van de kosten of de in bruikleen verschaffing van de hulpmiddelen zal worden verleend indien het hulpmiddel uitsluitend is bestemd voor het gebruik op de werkplek of ten behoeve van onderwijsvoorzieningen. De kosten van deze hulpmiddelen komen krachtens (andere) wettelijke regelgeving voor vergoeding in aanmerking.

3.9 Ongeacht het bepaalde in paragraaf 5 van dit reglement kan SR-Zorgverzekeraar te allen tijde besluiten een hulpmiddel in bruikleen te verstrekken.

4. Algemene bepalingen

4.1 **Te allen tijde adequaat:** de aanspraak op hulpmiddelen omvat de verschaffing van een te allen tijde adequaat functionerend hulpmiddel in eigendom of in bruikleen. Vervanging binnen de in dit reglement gestelde termijnen is derhalve mogelijk. In dat geval dient de aanvraag voor vervanging aan dezelfde eisen te voldoen als de aanvraag voor een eerste verschaffing van het hulpmiddel, terwijl bovendien uit de aanvraag moet blijken dat er geen sprake meer is van een adequaat functionerend hulpmiddel.

- 4.2 **Eigendom of bruikleen:** SR-Zorgverzekeraar zal bepalen dat middelen die daarvoor uit het oogpunt van doelmatige zorgverlening redelijkerwijs in aanmerking komen, in bruikleen dan wel in eigendom worden verschaft. Bij middelen in bruikleen dient door de verzekerde een bruikleenovereenkomst te worden ondertekend waarin de verplichtingen, verbonden aan de bruikleen, omschreven staan.
Indien een verzekerde een hulpmiddel dat in bruikleen wordt verschaft, betreft van de niet-gecontracteerde leverancier, vindt een vergoeding plaats tot ten hoogste de kosten die SR-Zorgverzekeraar zou hebben gemaakt bij de verstrekking van het hulpmiddel in bruikleen. Het hulpmiddel dient van vergelijkbare kwaliteit te zijn als de hulpmiddelen die SR-Zorgverzekeraar van gecontracteerde leveranciers betreft. Indien SR-Zorgverzekeraar akkoord gaat met de vergoeding van het hulpmiddel wordt dit bedrag bij de machtiging aangegeven. De hoogte van de vergoeding kan tevens vooraf worden opgevraagd bij SR-Zorgverzekeraar.
- 4.3 **Leeftijdsgrens:** Indien de aanspraak op enig in deze Regeling genoemd middel of de hoogte van de door de verzekerde verschuldigde bijdrage afhankelijk is gesteld van de leeftijd van de verzekerde, wordt diens leeftijd telkens beoordeeld naar het moment waarop de verzekerde zich wendt tot de leverancier, indien geen toestemming is vereist, naar het moment van verschaffing.
- 4.4 **Bekendheid met voorziening:** Indien in dit reglement bekendheid met de voorziening wordt vereist, dient uit een verklaring van de behandelend specialist te blijken dat verzekerde bekend is met de toepassing van de voorziening en een verbetering niet op eenvoudige wijze is te verkrijgen.
- 4.5 **Toerekenbare schade:** de verzekerde is gehouden het hem in eigendom verschafte middel goed te verzorgen. Indien door toerekenbare onachtzaamheid van de verzekerde schade aan of verlies van het hulpmiddel ontstaat, en voor dat middel een gebruikstermijn in deze bepalingen is opgenomen, bestaat er géén aanspraak op vervanging, wijziging of herstel van het middel binnen deze termijn. Een verzoek tot vervanging dient door de verzekerde te worden gemotiveerd.
- 4.6 **Eigen bijdrage:** in de Regeling Hulpmiddelen is aangegeven voor welk middel een eigen bijdrage is verschuldigd. De verzekerde is de eigen bijdrage verschuldigd aan de leveranciers van het hulpmiddel, tenzij SR-Zorgverzekeraar anders bepaalt.

5. Specifieke bepalingen per hulpmiddel

- 5.1 Voor prothesen voor schouder, arm, hand, been of voet als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub a en artikel 2.8 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Voor de aanvraag voor verschaffing of wijziging van een prothese voor schouder, arm, hand, been of voet is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
 - Bij vervanging kan worden volstaan met een schriftelijke toelichting van een arts; bij vervanging van een prothesekoker is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist wel noodzakelijk.
 - Bij de verschaffing van een tweede exemplaar wordt alleen toestemming gegeven voor de goedkoopste adequate uitvoering.
 - De genoemde prothesen worden niet eerder vervangen dan drie jaar na de verstrekking; een myo-electrische prothese wordt niet eerder vervangen dan vijf jaar na de verstrekking.
- 5.2 Voor mammaprothesen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub b en artikel 2.9 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van een mammaprothese voor uitwendige toepassing is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist.
 - Bij vervanging is geen toestemming van SR-Zorgverzekeraar noodzakelijk.
 - Mammaprothesen worden niet eerder vervangen dan 1 jaar na de verstrekking.
- 5.3 Voor gelaatsprothesen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub c en artikel 2.10 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing of wijziging van een gelaatsprothese is een schriftelijke toelichting van een medische specialist vereist.
 - Bij vervanging is geen toestemming van SR-Zorgverzekeraar noodzakelijk.
- 5.4 Voor oogprothesen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub d en artikel 2.11 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing, wijziging of herstel van een oogprothese is een schriftelijke toelichting van een oogarts vereist.
 - Bij vervanging is geen toestemming van SR-Zorgverzekeraar noodzakelijk.
- 5.5 Voor orthesen voor de romp, arm, been, voet, hoofd of hals als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub e en artikel 2.12 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing of wijziging van een orthese voor romp, arm, been, voet, hoofd of hals is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist noodzakelijk.
 - Bij vervanging van orthopedisch beugelapparatuur en verstevigde spalk-, redressie-, of correctieapparatuur voor langdurig gebruik kan met een schriftelijke toelichting van een arts worden volstaan.

- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing of wijziging van een breukband is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- Verzekerde heeft alleen aanspraak op een individueel aangemeten hulpmiddel indien uit de schriftelijke toelichting blijkt dat een confectie-uitvoering niet doelmatig is.
- Korsetten, orthopedische beugelapparatuur en verstevigde spalk-, redressie-, of correctieapparatuur worden niet eerder vervangen dan twee jaren na de verstrekking.
- Breukbanden worden niet eerder vervangen dan één jaar na de verstrekking.
- Stabeugels (staplanken, statafels of sta-units) alsmede dynamische ligorthesen worden in bruikleen verstrekt.

In afwijking van het bovenstaande geldt voor orthopedisch schoeisel en orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen als bedoeld in artikel 2.12 lid 1 sub h de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van (semi-)orthopedisch schoeisel, orthopedische binnenschoenen of orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist aangevende de aard van de functiestoornis of misvorming noodzakelijk.
- Bij vervanging van (semi-)orthopedisch schoeisel of van een orthopedische voorziening aan een confectieschoen is geen schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- (Semi-)orthopedisch schoeisel wordt bij een verzekerde van 16 jaar of ouder niet eerder vervangen dan na 12 maanden na de verstrekking en bij een verzekerde jonger dan 16 jaar niet eerder dan zes maanden na de verstrekking.
- Aanspraak op verschaffing van orthopedische voorzieningen aan een confectieschoen bestaat niet meer dan vier maal per jaar.
- De verzekerde, ouder dan 16 jaar, heeft één maal per drie jaar aanspraak op een extra paar (semi-)orthopedische schoenen.

5.6 Voor gezichtshulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub f en artikel 2.13 van de Regeling geldt de volgende aanvullende eis/voorwaarde:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing of wijziging van gezichtshulpmiddelen is een schriftelijke toelichting van een oogarts vereist. De bijzondere optische hulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.13 lid d worden in bruikleen verstrekt.

5.7 Voor gehoorhulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub g en artikel 2.14 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing, wijziging of herstel van een gehoorhulpmiddel is een schriftelijke toelichting van een KNO-arts of een audiologisch centrum noodzakelijk.
- Toestemming wordt slechts verleend indien uit een schriftelijke verklaring van een audiologisch centrum of KNO-arts blijkt dat een proefperiode succesvol is verlopen en dat er sprake is van adequaat gebruik.
- SR-Zorgverzekeraar kan bij zijn toestemming aangeven op welk soort of type gehoorhulpmiddel de verzekerde aanspraak heeft.
- Het gehoorhulpmiddel wordt niet eerder vervangen dan na vijf jaar na de verstrekking.
- Voor hoortoestellen geldt bovendien dat:
 - a. Toestemming voor verschaffing of wijziging van hoortoestellen in cros-, bicos- of beengeleideruitvoering dan wel opgenomen in een brilmontuur slechts wordt verleend indien deze uitvoering het behoud, het herstel of de bevordering van de arbeidsgeschiktheid of verbetering van leefomstandigheden van verzekerde het gebruik van een hoortoestel in een ander model redelijkerwijs niet toelaat.
 - b. Oorstukjes niet eerder worden vervangen dan na 24 maanden na de verstrekking, tenzij verzekerde jonger is dan 16 jaar. In dat geval worden oorstukjes niet eerder vervangen dan na zes maanden na de verstrekking.
 - c. Voor maskeerders geldt bovendien dat oorstukjes niet eerder worden vervangen dan na 24 maanden na de verstrekking, tenzij verzekerde jonger is dan 16 jaar. In dat geval worden oorstukjes niet eerder vervangen dan na zes maanden na de verstrekking.

5.8 Voor verzorgingsmiddelen als bedoeld artikel 2.6 lid 1 sub h en artikel 2.15 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Aanspraak op stompkousen bestaat voor maximaal vier stuks per aflevering. Een hoger aantal per aflevering kan alleen indien uit schriftelijke toelichting van een behandelend arts de noodzaak daartoe blijkt.
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de eerste verschaffing van urine-opvangzakken, voorzieningen voor stomapatiënten, stompkousen, katheters, incontinentiemateriaal en spoelapparatuur voor anaalspoelen is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist. Alleen bij katheters is tevens een offerte van een leverancier nodig. Bij vervolgaanvragen is geen toestemming noodzakelijk. Dit laatste geldt niet indien het een vervolgaanvraag voor incontinentiemateriaal betreft en de verzekerde jonger dan 18 jaar is.
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van slijmuitzuigapparatuur is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.

5.8.1 In aanvulling op het bovenstaande gelden voor de voorzieningen voor stomapatiënten als bedoeld in artikel 2.15 lid 1 sub b bovendien de volgende eisen/voorwaarden:

- Bij de voorzieningen voor stomapatiënten gelden de onderstaande maximaantallen.

Colostoma	tweedelig eendelig	maximaal 4 plakken per week en maximaal 4 zakjes per dag maximaal 4 zakjes per dag
Irrigatie	spoelsets spoelpomp	eerste jaar maximaal 2 spoelsets, voorts maximaal 1 spoelset per jaar minimale gebruikstermijn 3 jaar maximaal 1 irrigatiesleeve per dag na elke spoelbeurt kunnen maximaal 2 stomapleisters of colostomiezakjes gebruikt worden
Stomapluggen	tweedelig eendelig	maximaal 1 plak en 4 pluggen per dag maximaal 4 pluggen per dag
Ileostoma	tweedelig eendelig	maximaal 4 plakken per week en maximaal 2 zakjes per dag maximaal 2 zakjes per dag
Urostoma	tweedelig eendelig	maximaal 4 plakken per week en maximaal 2 zakjes per dag maximaal 2 zakjes per dag
Continentstoma	afdekpleisters en catheters	2–6 per dag afhankelijk van voorschrift

- Van deze aantallen kan worden afgeweken indien uit een schriftelijke toelichting van een arts of stomaverpleegkundige de noodzaak daartoe blijkt.
- De aanspraak op voorzieningen voor stomapatiënten omvat ten hoogste een hoeveelheid per aflevering welke voldoende is voor gebruik gedurende twee maanden.

5.8.2 In aanvulling op de eerste alinea van dit artikel gelden bij de verstrekking van incontinentie-absorptiemateriaal als bedoeld in artikel 2.15 lid 1 sub e van de Regeling bovendien de volgende eisen/voorwaarden:

- De aanspraak op wegwerpinlegluiers en wegwerpluierbroeken bij incontinentie en op beschermende onderleggers omvat ten hoogste 455 stuks per drie maanden. Van dit aantal kan worden afgeweken indien uit een schriftelijke toelichting van een arts de noodzaak daartoe blijkt.
- Aanspraak op anaaltampons, beschermende onderleggers en luierbroeken alsmede wegwerpinlegluiers en wegwerpluierbroeken voor incontinentie omvat slechts een hoeveelheid per aflevering welke voldoende is voor gebruik gedurende ten hoogste een maand.
- Indien de verzekerde aanspraak maakt op wasbare inlegluiers, dient in de aanvraag tevens gemotiveerd te worden aangegeven hoeveel inlegluiers de verzekerde nodig heeft.

5.9 Voor hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen als bedoeld in artikel 2.6 sub j en artikel 2.17 sub a tot en met c van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing, wijziging of herstel van hulpmiddelen voor de mobiliteit is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- Krukken worden niet eerder vervangen dan twee jaar na de verstrekking.
- Loophulpen met drie of vier poten, looprekken en rollators worden niet eerder vervangen dan vijf jaar na de verstrekking.
- Loopwagens en serveerwagens worden niet eerder vervangen dan zeven jaar na de verstrekking.
- Blindentaststokken worden niet eerder vervangen dan drie jaar na de verstrekking.

Voor hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen als bedoeld in artikel 2.6 sub j en artikel 2.17 sub d en e gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing, wijziging of herstel van een stoel met trippelfunctie of een loopfiets is een schriftelijke toelichting van een arts noodzakelijk.
- Bij de aanvraag voor stoel met trippelfunctie is bovendien een schriftelijk advies van een ergotherapeut nodig.
- Stoelen met trippelfunctie en loopfietsen worden in bruikleen verstrekt.

5.10 Voor pruiken als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub k en artikel 2.18 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing, wijziging of herstel van een pruik is een schriftelijke toelichting van de behandelend arts noodzakelijk.
- Een pruik wordt niet eerder vervangen dan na één jaar na de verstrekking.

5.11 Voor injectiespuiten als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub l en artikel 2.19 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor een eerste verschaffing van injectiespuiten en toebehoren is een schriftelijke toelichting van een arts vereist. Een offerte van een leverancier is niet nodig.
- Voor vervanging is geen toestemming nodig.

- 5.12 Voor 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 lid 1 sub m gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Onder uitwendige hulpmiddelen voor het langdurig compenseren van functieverlies van aderen en lymphevaten vallen therapeutische, elastische rond- en vlakbreikousen, armkousen, lymphepress en aan- en uittrekhelp.
 - Bij de aanvraag voor verschaffing van therapeutische elastische kousen is een schriftelijke toelichting van een arts vereist. Bij vervanging van de kousen is geen schriftelijke toelichting van een arts vereist.
 - De kousen worden na de eerste verschaffing niet eerder vervangen dan drie maanden na de verstrekking. Daarna vindt vervanging niet eerder plaats dan 12 maanden na de verstrekking.
 - Bij de eerste verschaffing heeft de verzekerde aanspraak op één kous dan wel één paar kousen.
 - Bij vervanging heeft verzekerde aanspraak op twee kousen dan wel twee paar kousen.
 - Geen aanspraak bestaat op verstrekking van elastische kousen in geval van nabehandeling van het verwijderen van spataderen.
- 5.13 Voor hulpmiddelen bij diabetes als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub n en artikel 2.20 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van hulpmiddelen bij diabetes is een schriftelijke toelichting van een arts vereist. Een offerte van een leverancier is niet nodig.
 - Bij vervolgaanvragen voor verschaffing van teststrips is geen schriftelijke toelichting van een arts vereist, tenzij verzekerde aanspraak maakt op meer teststrips dan in de eerste aanvraag werd verlangd.
 - Een in eigendom verstrekt apparaat voor het zelf afnemen van bloed wordt niet eerder vervangen dan twee jaar na de verschaffing en een bloedglucosetestmeter niet eerder dan na drie jaar na de verschaffing.
 - We onderscheiden de volgende groepen diabetes:
 - a. groep 1: diabetes die nagenoeg zijn uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen, waarbij behandeling met insuline wordt overwogen;
 - b. groep 2: diabetes die 1-2 maal per dag een insuline-injectie nodig hebben;
 - c. groep 3: diabetes die 3 of meer insuline injecties per dag nodig hebben;
 - d. groep 4: diabetes die een insulinepomp hebben;
 - e. groep 5: diabetes die zeer moeilijk op insuline instelbaar zijn – zowel tijdelijk als blijvend – of indien de verzekerde de leeftijd van 18 jaren nog niet heeft bereikt.
 - De aanspraak op teststrips voor bloedglucosemeters omvat voor
 - a. groep 1: 50 teststrips en zonnodig 50 extra strips op voorschrift behandelend arts; er is geen machtiging vereist;
 - b. groep 2: maximaal 150 strips per 3 maanden; er is geen machtiging vereist;
 - c. groep 3: maximaal 400 teststrips per 3 maanden; alleen na machtiging vooraf;
 - d. groep 4: maximaal 400 teststrips per 3 maanden; alleen na machtiging vooraf;
 - e. groep 5: meer dan 400 teststrips per 3 maanden mits SR-Zorgverzekeraar daarvoor vooraf toestemming heeft gegeven. De toestemming dient gemotiveerd door de behandelend arts te worden aangevraagd.
 - Indien een verzekerde in redelijkheid is aangewezen op een afwijkende hoeveelheid teststrips dient dit te worden aangevraagd bij de zorgverzekeraar. De aanvraag gaat in dat geval vergezeld van een schriftelijke toelichting van een arts waaruit de noodzaak van de afwijkende hoeveelheid teststrips blijkt.
- 5.14 Voor apparatuur voor positieve uitademingsdruk als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub o en artikel 2.21 van de Regeling geldt de volgende aanvullende eis/voorwaarde:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing of wijziging van apparaten voor positieve uitademingsdruk is een schriftelijke toelichting van een longarts of kinderarts vereist.
- 5.15 Voor draagbare, uitwendige infuuspompen met toebehoren als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub p en artikel 2.22 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van een draagbare uitwendige infuuspomp en toebehoren is een schriftelijke toelichting van een behandelend specialist noodzakelijk.
 - Infuuspompen worden in bruikleen verstrekt.
- 5.16 Voor schoenvoorzieningen, niet zijnde orthesen, als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub q en artikel 2.23 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van verbandschoenen is een schriftelijke toelichting van een arts inhoudende de aard van de aandoening vereist.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van allergeenvrije schoenen is een schriftelijke toelichting van een huidarts inhoudende de aard van de allergie noodzakelijk.
 - Bij vervanging van allergeenvrije schoenen kan worden volstaan met een schriftelijke toelichting van een arts.
 - Allergeenvrije schoenen worden bij een verzekerde van 16 jaar of ouder niet eerder vervangen dan 12 maanden na de verstrekking en bij een verzekerde jonger dan 16 jaar niet eerder dan 6 maanden na de verstrekking.
 - Verzekerde heeft één maal per drie jaar aanspraak op een extra paar allergeenvrije schoenen.

- 5.17 Voor hulpmiddelen voor het toedienen van voeding als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub r en artikel 2.24 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van hulpmiddelen voor het toedienen van voeding is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist.
 - Bij vervanging is geen toestemming van SR-Zorgverzekeraar nodig.
 - Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding worden in bruikleen verstrekt.
- 5.18 Voor allergeenvrije en stofdichte hoezen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub s en artikel 2.25 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van allergeenvrije en stofdichte hoezen is een schriftelijke toelichting van medisch specialist of een arts vereist. De schriftelijke toelichting van een arts dient tevens de uitslag van een allergietest te bevatten.
 - Allergeenvrije en stofdichte hoezen worden niet eerder vervangen dan tien jaar na de verstrekking.
- 5.19 Voor hulpmiddelen voor communicatie, informatievoorziening en signalering als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub t en artikel 2.26 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van hulpmiddelen voor communicatie, informatievoorziening en signalering (met uitzondering van teksttelefoon, faxapparaat, wek- of waarschuwingsinstallaties en spraakvervangende hulpmiddelen) is een schriftelijke toelichting van een arts noodzakelijk.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van een teksttelefoon, faxapparaat of wek- en waarschuwingsinstallaties ten behoeve van auditief gehandicapten is een schriftelijke toelichting van een KNO-arts of audiologisch centrum vereist.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van een spraakvervangend hulpmiddel bij een ernstige spraakhandicap is zowel een schriftelijke toelichting van een medisch specialist als een schriftelijk advies van een ergotherapeut vereist.
 - Tenzij bij de machtiging anders wordt bepaald, worden communicatiehulpmiddelen in bruikleen verstrekt.
 - De kosten van abonnementsgelden komen niet voor vergoeding in aanmerking.
- 5.20 Voor zuurstofapparatuur met bijbehorende zuurstof en zuurstofconcentratoren met toebehoren en vergoeding van stroomkosten als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub u en artikel 2.27 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van zuurstofapparatuur is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
 - Zuurstofapparatuur en zuurstofconcentratoren worden in bruikleen verstrekt.
- 5.21 Voor longvibrators als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub v van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van longvibrators is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
 - Longvibrators worden in bruikleen verstrekt.
- 5.22 Voor vernevelaars met toebehoren als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub w van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van vernevelaars en toebehoren is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
 - De vernevelaars met toebehoren worden in bruikleen verstrekt.
- 5.23 Voor beeldschermloepen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub x van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van beeldschermloepen is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
 - Beeldschermloepen worden in bruikleen verstrekt.
- 5.24 Voor uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn met toebehoren als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub y van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn en toebehoren is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
 - De toelichting bevat ten minste een verklaring dat de verzekerde met goed resultaat een proefbehandeling heeft doorlopen de verbetering niet op eenvoudiger wijze is te bereiken.
- 5.25 Voor CPAP-apparatuur als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub z en artikel 2.28 van de Regeling geldt de volgende aanvullende eis/voorwaarde:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
- 5.26 Voor solo-apparatuur als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub aa en artikel 2.29 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing van solo-apparatuur met toebehoren is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist of audiologisch centrum vereist.
 - Solo-apparatuur wordt in bruikleen verstrekt.

- 5.27 Voor tactiellesapparatuur als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub bb en artikel 2.30 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist. De toelichting bevat tevens een verklaring dat uit een test blijkt dat verzekerde in staat is met het apparaat om te gaan.
 - Tactiellesapparatuur wordt in bruikleen verstrekt.
- 5.28 Voor de vervanging van BAHA-hoortoestellen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub cc en artikel 2.31 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
 - BAHA-hoortoestellen worden in bruikleen verstrekt.
- 5.29 Voor zelfmeetapparatuur voor bloedstollingstijden als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub dd en artikel 2.32 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
 - Zelfmeetapparatuur voor bloedstollingstijden wordt in bruikleen verstrekt.
- 5.30 Voor inrichtingselementen voor woningen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub ee en artikel 2.33 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van inrichtingselementen van woningen is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
 - Bij de aanvraag voor aangepaste tafels en stoelen, antidecubituszitkussens, -bedden, -matrassen en -overtrekken en bij de aanvraag voor bedden in speciale uitvoering en de daarvoor bestemde matrassen is bovendien een schriftelijk advies van een ergotherapeut nodig.
 - Tenzij bij de machtiging anders wordt bepaald, worden inrichtingselementen voor woningen in bruikleen verstrekt.
- 5.31 Voor de verschaffing van geleidehonden als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub ff en artikel 2.34 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van geleidehonden is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist en een regionale instelling voor blinden- en slechtzienden vereist.
 - Het opleidingsinstituut voor blindengeleidehonden stelt de praktische indicatie.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van een hulphond is een schriftelijke toelichting van een revalidatie-arts vereist.
 - Het opleidingsinstituut voor hulphonden of een daartoe gespecialiseerd indicatiecentrum stelt de praktische indicatie.
 - Geleidehonden en hulphonden worden in bruikleen verstrekt en blijven eigendom van het opleidingsinstituut.
 - De gebruiker ontvangt op verzoek per kwartaal een tegemoetkoming in de kosten van maximaal € 240,-. Dit bedrag wordt overgemaakt in de maand volgend op het kwartaal waar de vergoeding betrekking op heeft.
- 5.32 Voor de verschaffing van hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand-, en vingerfunctie als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub gg en artikel 2.35 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand-, en vingerfunctie is een schriftelijke toelichting van een revalidatiearts die verbonden is aan een daartoe gespecialiseerd centrum. Uit de toelichting moet blijken dat de huidige benodigde professionele hulp bij algemene of huishoudelijke dagelijkse levensverrichtingen zal verminderen door de verschaffing van de genoemde hulpmiddelen. De toelichting bevat tevens een verklaring dat uit een test blijkt dat verzekerde in staat is met het apparaat om te gaan.
 - Hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand-, en vingerfunctie worden in bruikleen verstrekt.
- 5.33 Voor thuisdialyse-apparatuur als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub hh en artikel 2.36 van de Regeling gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor thuisdialyse-apparatuur is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
 - Thuisdialyse-apparatuur wordt in bruikleen verstrekt.
- 5.34 Voor de verschaffing van verbandmiddelen als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub hh van de Regeling geldt de volgende aanvullende eis/voorwaarde:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van verbandmiddelen is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- 5.35 Voor de verschaffing van hulpmiddelen voor anticonceptionele doeleinden als bedoeld in artikel 2.6 lid 1 sub i en artikel 2.16 van de Regeling is geen aanvraag nodig.