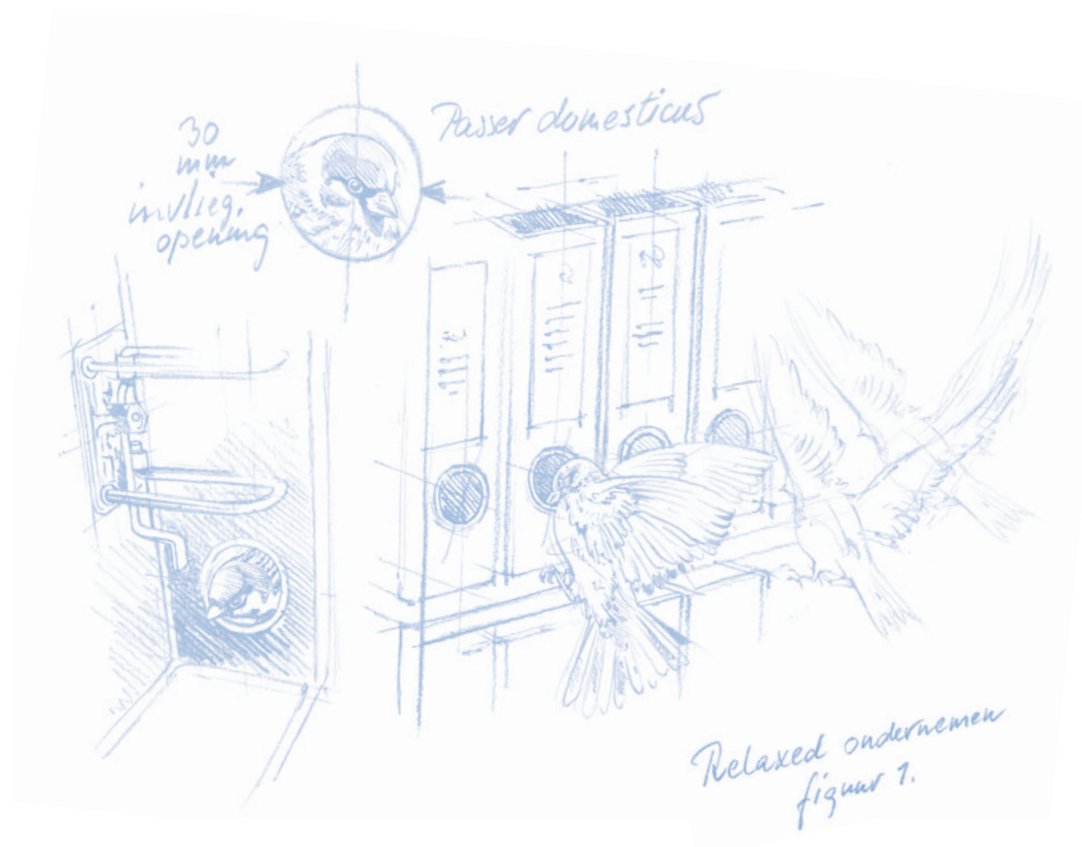


REGLEMENT HULPMIDDELEN 2011 RESTITUTIEPOLIS





Parus caeruleus

Kamer Frits
12.34

REGLEMENT HULPMIDDELEN 2011 RESTITUTIEPOLIS

Geldend vanaf 1 januari 2011

1. Definities

- 1.1 *Regeling*: De Regeling zorgverzekering zoals deze thans luidt dan wel in 2011 zal komen te luiden.
- 1.2 *Reglement*: Het Reglement hulpmiddelen 2011. Dit Reglement betreft een uitwerking van de Regeling zorgverzekering, zoals die geldt vanaf 1 januari 2011. De wetgever 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 vergoeding in aanmerking komen. Daarbij is op grond van de Zorgverzekeringswet en het Besluit zorgverzekering aan zorgverzekeraars overgelaten om nadere voorwaarden vast te stellen aan de toegang tot de hulpmiddelen waaronder wijze van voorschrijven, toestemmingsvereisten, etc. De zorgverzekeraar heeft zijn nadere voorwaarden in dit reglement vastgelegd. Dit reglement maakt onderdeel uit van de polisvoorwaarden.

2. Aanspraken

- 2.1 Er bestaat aanspraak op vergoeding of verstrekking van medische hulpmiddelen en verbandmiddelen, indien de verzekerde daartoe is geïndiceerd.
- 2.2 Bruikleen
in afwijking van artikel 18.10 eerste lid van de modelovereenkomst heeft de zorgverzekeraar voor een aantal van de in artikel 2.4 genoemde categorieën van hulpmiddelen ervoor gekozen de hulpmiddelen in bruikleen te verstrekken. Dit houdt in dat het hulpmiddel eigendom blijft van de verzekeraar, maar dat u erover kunt beschikken, zolang u, naar het oordeel van de verzekeraar, redelijkerwijs op het hulpmiddel bent aangewezen. Voor welke hulpmiddelen dit geldt, kunt u nalezen in de betreffende artikelen. U kunt voor deze hulpmiddelen ook in aanmerking komen voor een kostenvergoeding voor een zelf aangeschaft hulpmiddel. In afwijking van artikel 18.10, lid 1 van de modelovereenkomst is de maximale vergoeding dan gelijk aan de kosten die door de zorgverzekeraar gemaakt zouden zijn als ware het hulpmiddel in bruikleen

verstrekt. De berekening geschiedt op basis van de gemiddelde bruikleenkosten. Voor bruikleenhulpmiddelen is altijd voorafgaande schriftelijke toestemming nodig.

Het verplicht eigen risico is niet van toepassing op bruikleenartikelen. Op de verbruikartikelen die geleverd worden behorend bij het bruikleenartikel is het verplicht eigen risico wel van toepassing.

- 2.3 Met betrekking tot de vergoeding of verstrekking van de hulpmiddelen geldt dat deze gebruiksklaar worden afgeleverd. Dat wil zeggen indien van toepassing inclusief eerste aanschaf van batterijen en/of oplaadapparatuur.
- 2.4 Op basis van restitutie of bruikleen
De hieronder genoemde hulpmiddelen zorg komt op basis van restitutie voor vergoeding in aanmerking. De aanspraak op vergoeding van kosten vindt plaats tot maximaal het in Nederland geldende marktconforme bedrag. Verzekerde is vrij in de keuze van leverancier. Hulpmiddelenzorg omvat de vergoeding van kosten van aanschaf, vervanging, correctie of herstel van de volgende medische hulpmiddelen:
- uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking daarvan als aangegeven in artikel 5.1;
 - uitwendige hulpmiddelen voor het geheel of gedeeltelijk opheffen van de gevolgen van functiestoornissen in het ademhalingsstelsel als aangegeven in artikel 5.2;
 - uitwendige hulpmiddelen ter correctie van stoornissen van de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren als aangegeven in artikel 5.3;
 - uitwendig lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het bewegingssysteem als aangegeven in artikel 5.4;
 - orthopedisch schoeisel en orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen als aangegeven in artikel 5.5;
 - gehoorhulpmiddelen als aangegeven in artikel 5.6;
 - solo-apparatuur met toebehoren als aangegeven in artikel 5.7;
 - BAHA-hoortoestel; vervanging van hoortoestellen die kunnen worden aangesloten op een te implanteren beengeleider als aangegeven in artikel 5.8;

- i. uitwendige hulpmiddelen met al dan niet inwendige onderdelen te gebruiken bij stoornissen in de functies gerelateerd aan urinelozing en defecatie als aangegeven in artikel 5.9;
- j. hulpmiddelen voor persoonlijke verzorging en bescherming als aangegeven in artikel 5.10;
- k. hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen als aangegeven in artikel 5.11;
- l. injectiespuiten en toebehoren als aangegeven in artikel 5.12;
- m. 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 aangegeven in artikel 5.13;
- n. uitwendige hulpmiddelen voor het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel als aangegeven in artikel 5.14;
- o. draagbare, uitwendige infuuspompen met toebehoren als aangegeven in artikel 5.15;
- p. schoenvoorzieningen, niet zijnde orthesen als aangegeven in artikel 5.16;
- q. hulpmiddelen voor het toedienen van voeding als aangegeven in artikel 5.17;
- r. hulpmiddelen voor communicatie, informatievoorziening en signalering als aangegeven in artikel 5.18;
- s. beeldschermloepen als aangegeven in artikel 5.19;
- t. uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn met toebehoren als aangegeven in artikel 5.20;
- u. tactiel-leesapparatuur met toebehoren als aangegeven in artikel 5.21;
- v. uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem als aangegeven in artikel 5.22;
- w. inrichtingselementen van woningen als aangegeven in artikel 5.23;
- x. geleidehonden als aangegeven in artikel 5.24;
- y. hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand-, en vingerfunctie (bijvoorbeeld een robotarm) als aangegeven in artikel 5.25;
- z. apparatuur voor thuisdialyse als aangegeven in artikel 5.26.

3. Toestemming

- 3.1 Voor de aanschaf, vervanging, correctie, herstel of verstrekking in bruikleen van een hulpmiddel is vooraf toestemming van de 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 de betreffende 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;
 - 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 De zorgverzekeraar kan ten aanzien van het verbruik of gebruik op de machtiging het aantal materialen vermelden waarop aanspraak bestaat.
- 3.3 Indien er bijzondere redenen van medische aard zijn, kan de 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 de zorgverzekeraar in te dienen.
- 3.4 De 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. De zorgverzekeraar deelt zijn beslissing schriftelijk mee aan de verzekerde.
- 3.5 Indien naar het oordeel van de 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 de zorgverzekeraar te informeren, wanneer een in bruikleen gegeven hulpmiddel niet meer wordt gebruikt.
- 3.6 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.
- 3.7 Geen toestemming voor vergoeding 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. Uitzondering hierop is solo-apparatuur. Deze kan wel ten behoeve van onderwijs worden verstrekt.

- 3.8 Ongeacht het bepaalde in paragraaf 5 van dit reglement kan de zorgverzekeraar te allen tijde besluiten een hulpmiddel in bruikleen te laten verstrekken.

4. Algemene bepalingen

- 4.1 *Te allen tijde adequaat*: de aanspraak op hulpmiddelen omvat de aanschaf van een te allen tijde adequaat functionerend hulpmiddel in eigendom of in bruikleen. Vervanging binnen de in dit reglement gestelde termijnen is mogelijk. In dat geval dient de aanvraag voor vervanging aan dezelfde eisen te voldoen als de aanvraag voor een eerste aanschaf van het hulpmiddel. Daarnaast moet uit de aanvraag blijken dat er geen sprake meer is van een adequaat functionerend hulpmiddel.
- 4.2 *Eigendom of bruikleen*: Middelen die daarvoor uit het oogpunt van doelmatige zorgverlening redelijkerwijs in aanmerking komen, worden in bruikleen dan wel in eigendom aangeschaft. Bij middelen in bruikleen dient door de verzekerde een bruikleenovereenkomst te worden ondertekend waarin de verplichtingen, verbonden aan de bruikleen, omschreven staan.
- 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 verstrekking door de leverancier van het aangeschafte hulpmiddel.
- 4.4 *Bekendheid met voorziening*: Uit een verklaring van de behandelend specialist dient te blijken dat verzekerde bekend is met de toepassing van de voorziening en een verbetering niet op eenvoudiger wijze is te verkrijgen.
- 4.5 *Toerekenbare schade*: De verzekerde is gehouden het hem in eigendom aangeschafte middel goed te verzorgen. Indien door grove schuld beschadiging ontstaat of sprake is van verlies van het hulpmiddel, en voor dat middel een gebruikertermijn in deze bepalingen is opgenomen, bestaat er géén recht op vergoeding van vervanging, wijziging of herstel van het middel binnen deze termijn. Een verzoek tot vervanging dient door de verzekerde te worden gemotiveerd.

- 4.6 *Reserve*: De zorgverzekeraar kan toestemming verlenen tot het al dan niet gelijktijdig aanschaffen van een tweede exemplaar van een middel indien zulks redelijkerwijs is aangewezen.

- 4.7 *Eigen bijdrage of maximale vergoeding*: In de Regeling zorgverzekering is aangegeven voor welk middel een eigen bijdrage of een maximale vergoeding van toepassing is. De verzekerde is de bijdrage verschuldigd aan de leveranciers van het hulpmiddel, tenzij de zorgverzekeraar anders bepaalt.

5. Bepalingen per hulpmiddel

- 5.1 Uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking daarvan.

De in artikel 2.4 onder a. genoemde hulpmiddelen dienen te voldoen aan bovengenoemde functiegerichte omschrijving.

- a. Hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van:
- de onderste en bovenste extremiteiten, inclusief oplaadrichting en batterijen indien het gaat om hulpmiddelen met een energievoorziening;
 - de mamma;
 - de stembanden;
 - 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:
- de oogbol;
 - het gelaat.

Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat:

- aa. prothesen voor schouder, arm of hand, al dan niet bekrachtigd;
- bb. algemene gangbare hulp- en aanzetstukken voor armprothesen;
- cc. prothesen voor been of voet;
- dd. mammaprothesen;
- ee. stemprothesen en spraakversterkers;
- ff. haarprothesen;
- gg. gelaatsprothesen;
- hh. oogprothesen;
- ii. stompkousen;
- jj. overige hulpmiddelen die voldoen aan de functiegerichte omschrijving van artikel 5.1.

5.1.1 Prothesen voor schouder, arm, hand, been of voet

- 1) De in artikel 5.1 onder aa en cc bedoelde hulpmiddelen zijn ten behoeve van volledige of gedeeltelijke vervanging van de schouder, arm, hand, been of voet.
- 2) De aanspraak op een middel in bekrachtigde uitvoering omvat mede de verschaffing van oplaadinrichting en batterijen.
- 3) Voor de genoemde prothesen 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 beschikbare 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.

5.1.2 Mammaprothesen

- 1) De in artikel 5.1, onder dd, bedoelde middelen zijn gebruiksklaar verkrijgbare mammaprothesen voor uitwendige toepassing.
- 2) Indien het gebruik van een in lid 1 omschreven middel niet mogelijk dan wel redelijkerwijs niet verantwoord is, bestaat aanspraak op een ten behoeve van de verzekerde afzonderlijk vervaardigde mammaprothese.
- 3) Aanspraak op het in het in lid 1 of 2 bedoelde middel bestaat, indien het gebruik ervan is aangewezen ter vervanging van een geheel of nagenoeg geheel ontbrekende borstklier.
- 4) Voor de in lid 1 en 2 genoemde prothesen 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 medisch specialist of mammaverpleegkundige vereist.
 - Bij vervanging is geen toestemming van de zorgverzekeraar noodzakelijk.
 - Mammaprothesen worden niet eerder vervangen dan 1 jaar na de verstrekking.

5.1.3 Stemprothesen en spraakversterkers

- 1) De in artikel 5.1 onder ee bedoelde hulpmiddelen zijn ten behoeve van volledige of gedeeltelijke vervanging van de stembanden;
- 2) Voor de in lid 1 genoemde prothesen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing of (tussentijdse) wijziging van een stemprothese of spraakversterker is een schriftelijke toelichting van de behandelend arts vereist.
 - Bij vervanging is geen toestemming van de zorgverzekeraar noodzakelijk.
 - Er bestaat recht op één reserve-exemplaar van een stemprothese.
 - Een stemprothese wordt niet eerder vervangen dan 5 maanden na de verschaffing.
 - Een spraakversterker wordt niet eerder vervangen dan 5 jaar na de verschaffing.

5.1.4 Haarprothesen

- 1) De in artikel 5.1, onder ff bedoelde hulpmiddelen zijn haarprothesen ter gehele of gedeeltelijke vervanging van het hoofdhaar.
- 2) De aanspraak op de in lid 1 bedoelde middelen bestaat indien er sprake is van gehele of gedeeltelijke kaalhoofdigheid als gevolg van een medisch aandoening of behandeling van medische aard
- 3) Maximale vergoeding:
 - Indien de aanschaffingskosten van hulpmiddelen als bedoeld in lid 1, hoger zijn dan € 386,50 is de verzekerde een bijdrage verschuldigd ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dat bedrag.
- 4) Voor de in lid 1 genoemde haarprothesen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing, wijziging of herstel van een haarprothese is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist of oncologieverpleegkundige noodzakelijk.
 - Haarprothesen worden niet eerder vervangen dan één jaar na de verstrekking.

5.1.5 Gelaatsprothesen

- 1) De in artikel 5.1, onder gg bedoelde hulpmiddelen zijn de ten behoeve van de verzekerde afzonderlijk vervaardigde prothesen ter bedekking van het gelaat of een gedeelte ervan, neus en oorschelpen daarbij inbegrepen.

- 2) Voor de in lid 1 genoemde prothesen 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 de zorgverzekeraar noodzakelijk.

5.1.6 Oogprothesen

- 1) De in artikel 5.1, onder hh bedoelde hulpmiddelen zijn ten behoeve van volledige of gedeeltelijke vervanging van de ogen.
- 2) Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat:
 - a. volledige oogprothese bij het ontbreken van de oogbol;
 - b. schaalprothese (scleraschaal);
 - c. scleralens, al dan niet voorzien van een ingekleurde iris en pupil en zonder visuscorrectie.
- 3) Aanspraak op het in lid 2, onder c bedoelde hulpmiddel bestaat indien een schaalprothese niet wordt verdragen, indien er sprake is van een ernstig misvormd oog of na traumatische veranderingen van het oog.
- 4) Voor de in lid 2 genoemde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing, wijziging of herstel van een oogprothese, schaalprothese of scleralens is een schriftelijke toelichting van een oogarts vereist
 - Bij vervanging is geen toelichting van de oogarts noodzakelijk.

5.1.7 Stompkousen

- 1) De in artikel 5.1, onder ii bedoelde hulpmiddelen zijn ten behoeve van het functioneren van een prothese als bedoeld in artikel 5.1.1.
- 2) Aanspraak op het in lid 1 bedoelde hulpmiddel bestaat voor maximaal 4 stuks per aflevering. Een hoger aantal per aflevering kan alleen indien uit schriftelijke toelichting van een behandelend arts de noodzaak daartoe blijkt.
- 3) Bij de aanvraag voor toestemming voor de eerste verschaffing van stompkousen is een schriftelijke toelichting van de behandelend arts vereist. Bij vervolgaanspraken is geen toestemming noodzakelijk.

- 5.2 Uitwendige hulpmiddelen voor het geheel of gedeeltelijk opheffen van de gevolgen van functiestoornissen in het ademhalingsstelsel.

De in artikel 2.4 onder b genoemde hulpmiddelen dienen te voldoen aan bovengenoemde functiegerichte omschrijving.

- a. Hulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.4 onder b omvatten 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 toegevoerd te weten:
 - zuurstof;
 - stoffen die gecertificeerd zijn als medisch hulpmiddel in de zin van de Wet op de medische hulpmiddelen
- b. De zorg, bedoeld in lid a, omvat in geval van zuurstofapparatuur tevens vergoeding van stroomkosten.
- c. De zorg, bedoeld in het lid a, omvat niet:
 - apparatuur voor chronische ademhalingsondersteuning;
 - apparatuur die uitsluitend wordt ingezet ter vermindering van snurken.

Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat:

- aa. apparatuur voor positieve uitademingsdruk
- bb. zuurstofapparaten dan wel zuurstofconcentraten met toebehoren
- cc. longvibrators
- dd. slijmuitzuigapparatuur
- ee. vernevelaars met toebehoren
- ff. hulpmiddelen voor continue positieve luchtdruk tijdens het uitademen (CPAP-apparatuur) met toebehoren.
- gg. trachea canule
- hh. MRA (Mandibulair Repositie Apparaat)
- ii. hypertoon zout
- jj. losse voorzetskamers
- kk. stomabeschermers voor verzekerden bij wie het strottenhoofd is verwijderd;
- ll. overige hulpmiddelen die voldoen aan de functiegerichte omschrijving van artikel 5.2.

De in artikel 5.2.1 t/m 5.2.10 genoemde indicatiecriteria zijn niet limitatief, in individuele gevallen kan hiervan worden afgeweken.

5.2.1 Apparatuur voor positieve uitademingsdruk

- 1) De in artikel 5.2, onder aa, bedoelde hulpmiddelen zijn aangezichtsmaskers, dan wel een mondstuk, met aanzetstukken bestaande uit een weerstandsbuis en een, in- en uitademingsweg scheidend, ademventiel. Deze middelen dienen om bij het uitademen een positieve druk te bewerkstelligen ter bevordering van de sputumproductie.
- 2) Voor de in lid 1 genoemde apparatuur gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing of wijziging van apparaten voor positieve uitademingsdruk is een schriftelijke toelichting van een longarts of kinderarts vereist.

5.2.2 Zuurstofapparaten dan wel zuurstofconcentratoren met bijbehorende zuurstof en toebehoren.

Voor de in artikel 5.2, onder bb, bedoelde hulpmiddelen met toebehoren gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- De stroomkosten van de zuurstofconcentrator komen voor rekening van de zorgverzekeraar.
- De genoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.

5.2.3 Longvibrators

Voor de in artikel 5.2, onder cc, bedoelde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- De genoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.

5.2.4 Slijmuitzuigapparatuur

- 1) De in artikel 5.2, onder dd, bedoelde hulpmiddelen dienen voor het wegzuigen van slijm uit het mond- of keelgebied, al dan niet met toebehoren.
- 2) Aanspraak op het in lid 1 bedoelde hulpmiddel bestaat onder andere wanneer er sprake is van één van de volgende indicaties:
 - Tracheostoma, al dan niet met canule;
 - Terminale longziekten, al dan niet post-operatief;
 - Progressieve neurologische aandoeningen,

zoals multiple sclerose (MS), amyotrofische lateraal sclerose (ALS) en andere spierziekten;

- Veel slijmproductie na KNO-operaties;
- Terminale patiënten die veel slijm opgeven;
- Prematuren (te kleine, te vroeg geboren kinderen);
- Kinderen met ernstige aangeboren afwijkingen of stofwisselingsziekten.

- 3) Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van slijmuitzuigapparatuur is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.

5.2.5 Vernevelaars met toebehoren

Voor de in artikel 5.2, onder ee, bedoelde hulpmiddelen met toebehoren gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- De genoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.

5.2.6 Hulpmiddelen voor continue positieve luchtdruk tijdens het ademen (CPAP-apparatuur) met toebehoren.

- 1) Aanspraak op de in artikel 5.2, onder ff, bedoelde hulpmiddelen bestaat onder andere wanneer er sprake is van een indicatie als vermeld in lid 2.
- 2) Een indicatie voor CPAP-apparatuur is aanwezig, als de diagnose 'ernstige osas' is gesteld volgens de richtlijn 'Diagnostiek en behandeling van het obstructieve slaapapneusyndroom bij volwassenen 2009'. Er is sprake van ernstige OSAS indien:
 - a. Er een combinatie is van een afwijkende poly(somno)grafie (AHI groter of gelijk aan 5), klachten van overmatige slaperigheid overdag en meer dan 5 respiratoire obstructieve events per uur nachtelijke slaap of;
 - b. Er een combinatie is van een afwijkende poly(somno)grafie (AHI groter of gelijk aan 5) en 2 of meer van de vijf onderstaande klachten die niet door iets anders verklaard kunnen worden:
 - stokkende ademhaling;
 - herhaald wakker schrikken;
 - niet verfrissende slaap;
 - vermoeidheid overdag;
 - concentratieverlies;

Daarbij dient er sprake te zijn van meer dan 5 respiratoire obstructieve events per uur nachtelijke slaap.

- 3) - Er dient altijd sprake te zijn geweest van een geslaagde proefperiode van minimaal 2 weken.
- Er is geen toestemming vooraf nodig indien er conform de richtlijnen aanspraak is op vergoeding en de AHI groter of gelijk is aan 15.
- Er is wel vooraf toestemming nodig indien er sprake is van een AHI groter of gelijk aan 5 en kleiner dan 15. Er dient voldaan te zijn aan de voorwaarden zoals gesteld onder lid 2, a of b.
- 4) Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist. Op de aanvraag moet worden aangegeven de AHI, de klachten, begin en einddatum van de proefperiode. De proef moet een positief resultaat hebben waaruit blijkt dat de apparatuur langdurig gebruikt gaat worden. Ook moet blijken dat de proefperiode is doorlopen met gelijksoortige apparatuur als wordt aangevraagd.

5.2.7 MRA (Mandibulair Repositie Apparaat)

- 1) Aanspraak op de in artikel 5.2, onder hh bedoelde hulpmiddelen bestaat indien:
 - a) Er is sprake van lichte tot matige OSAS. Dit is het geval indien er sprake is van een apneu-hypopneu index van 5-30 AHI per uur.
 - b) CPAP-behandeling niet wordt verdragen.
 - c) CPAP-behandeling niet succesvol is gebleken.
 - d) In geval van bijzondere individuele zorgvragen is het mogelijk van de in lid 1 a tot en met c genoemde voorwaarden af te wijken.
- 2) Voor de in artikel 5.2, onder hh bedoelde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - a) Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing is een schriftelijke toelichting vereist van een medisch specialist.
 - b) Het plaatsen en/of aanpassen en controleren van het hulpmiddel dient te geschieden door de behandelend tandarts of tandarts specialist.
 - c) Het hulpmiddel wordt in eigendom verstrekt en niet eerder vervangen dan vijf jaar na verstrekking.

5.2.8 Hypertoon zout

Voor het in artikel 5.2, onder ii bedoelde hulpmiddel gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Er is sprake van Cystische Fibrose (CF).
- Aanspraak bestaat vanaf zes jaar of ouder.
- Het hypertoon zout dient gecertificeerd te zijn als medisch hulpmiddel.
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van hypertoon zout is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.

5.2.9 Losse voorzetkamers

Voor de in artikel 5.2. onder jj, bedoelde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.

5.2.10 Stomabeschermers voor verzekerden bij wie het strottenhoofd is verwijderd;

Voor de in artikel 5.2. onder kk, bedoelde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de eerste verschaffing van voorzieningen voor stomapatiënten is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist. Bij vervolgaanvragen is geen toestemming noodzakelijk.
- De aanspraak op voorzieningen voor stomapatiënten omvat ten hoogste een hoeveelheid per aflevering welke voldoende is voor gebruik gedurende twee maanden.

5.3 Gezichtshulpmiddelen

- 1) De in artikel 2.4, onder c bedoelde hulpmiddelen dienen te voldoen aan onderstaande functiegerichte omschrijving:

Uitwendige hulpmiddelen ter correctie van stoornissen van de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren.
- 2) Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat zijn:
 - a. contactlenzen;
 - b. bijzondere optische hulpmiddelen, bestemd voor rechtstreekse waarneming, met inbegrip van montuur, statief of verlichting, indien deze met het hulpmiddel één geheel vormen.
 - c. Overige hulpmiddelen die voldoen aan de functiegerichte omschrijving van lid 1.
- 3) Aanspraak op het in lid 2, onder a bedoelde hulpmiddel bestaat indien er sprake is van een stoornis die het gevolg is van een medische aandoening of trauma. Lenzen dienen tot een

- grotere verbetering in de functies gezichtsscherpte of kwaliteit van de visus te leiden dan brillenglazen.
- 4) Aanspraak op de in lid 2, onder b bedoelde hulpmiddelen bestaat indien de verzekerde een dusdanig verlies van gezichtsvermogen heeft dat redelijkerwijs niet kan worden volstaan met contactlenzen, als bedoeld onder a, of brillenglazen.
 - 5) Contactlenzen zonder medische indicatie, een brilmontuur en brillenglazen, waaronder filterglazen met of zonder visuscorrigerende werking komen niet voor vergoeding in aanmerking.
 - 6) Voor lenzen is een bijdrage verschuldigd van:
 - € 51,50 per lens als sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar;
 - € 103,00 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 € 51,50.
 - 7) Voor de in lid 1 genoemde gezichtshulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing of herhaling of wijziging van gezichtshulpmiddelen is een schriftelijke toelichting van een oogarts vereist.
 - De bijzondere optische hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.
- 5.4 Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het bewegingssysteem
- 1) De in artikel 2.4, onder d, bedoelde hulpmiddelen dienen te voldoen aan onderstaande functiegerichte omschrijving:
Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het wijzigen van:
 - a. gestoorde functies van het bewegingssysteem en aan beweging verwante functies alsmede anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging.
 - b. de anatomische eigenschappen van de schedel.
 - 2) Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat:
 - a. korsetten voor afwijkingen aan de wervelkolom;
 - b. orthopedische beugelapparatuur;
 - c. spalk-, redressie- of correctie-apparatuur voor langdurig gebruik;
 - d. breukbanden;
 - e. orthopedisch schoeisel en orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen.
 - f. Overige hulpmiddelen die voldoen aan de functiegerichte omschrijving van lid 1.
- 3) Voor het gebruik van hulpmiddelen die voldoen aan de functiegerichte omschrijving van lid 1 geldt dat er sprake moet zijn van een ernstige aandoening waardoor langdurig gebruik noodzakelijk is.
 - 4) Geen aanspraak op de in lid 2 bedoelde apparatuur bestaat, indien sprake is van preventief gebruik in verband met het beoefenen van sport.
 - 5) Voor de in lid 2 genoemde orthesen met uitzondering van lid 2 e gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor aanschaf of wijziging van de in lid 2 genoemde hulpmiddelen is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist noodzakelijk.
 - Bij vervanging van orthopedische beugelapparatuur en spalk-, redressie-, of correctie-apparatuur 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, orthopedisch beugelapparatuur en 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.
 - Voor de overige hulpmiddelen is een prijsopgave noodzakelijk.
- 5.5 Orthopedisch schoeisel en orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen
- 1) De hulpmiddelen, bedoeld in artikel 2.4, onder e, zijn:
 - a. volledig individueel vervaardigd orthopedisch maatschoeisel;
 - b. volledig individueel vervaardigde orthopedische binnenschoenen;
 - c. semi-orthopedisch schoeisel met individuele aanpassing;
 - d. orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen, tenzij het uitsluitend een verhoging betreft van de gehele buitenzool van minder dan 3 cm.

- 2) Aanspraak op de in het eerste lid genoemde hulpmiddelen bestaat indien de verzekerde redelijkerwijs niet kan volstaan met confectieschoenen en indien sprake is van één van de volgende indicaties:
- Ontbreken van delen van de voet, waarop bij gaan en staan gesteund wordt.
 - Ernstige objectiveerbare anatomische afwijkingen en functiestoornissen van de voet:
 - afwijkingen der asstand in bovenste of onderste spronggewricht of andere steunende voetgewrichten;
 - afwijkingen van de lengte-breedte-verhouding, onder meer ten gevolge van arthrosis of arthritis;
 - Functioneel of anatomisch beenlengteverschil van 4 cm of meer.
 - Het dragen van bijzondere typen beugels of binnenschoenen, waardoor een afwijkende voetvorm of functie ontstaat als aangegeven onder b of c.
 - afwijkingen ten gevolge van sensibiliteits- of circulatiestoornissen.
 - Bijzondere individuele zorgvragen.
- 3) Aanspraak op de in het eerste lid, onder a, bedoelde hulpmiddelen bestaat niet indien kan worden volstaan met semi-orthopedische schoeisel of een voorziening aan confectieschoenen.
- 4) Eigen bijdrage:
- De verzekerde is voor hulpmiddelen als bedoeld in het eerste lid, onder a en c, een bijdrage verschuldigd van € 136,50 per paar. Indien de verzekerde jonger is dan 16 jaren, is hij € 68,50 per paar verschuldigd.
- 5) Voor de in lid 1 genoemde hulpmiddelen gelden 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 twaalf 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 indien verzekerde hier redelijkerwijs op is aangewezen, aanspraak op een extra paar (semi-) orthopedische schoenen eenmaal per drie jaar. Aanschaf van meer dan één extra paar (semi-) orthopedische schoenen per drie jaar dient door de leverancier middels een uitgebreide schriftelijke motivatie te worden ingediend.

5.6 Gehoorhulpmiddelen

- De in artikel 2.4, onder f, bedoelde middelen zijn:
 - electro-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 de zogenaamde gehoorlepels of gehoorslangen die het geluid via mechanische weg versterken;
 - ringleidingen, bestaande uit snoer en versterker met eventueel 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, eveneens met één tafelmicrofoon;
 - maskeerders ter behandeling van ernstig oorsuizen.
- De aanspraak op de in lid 1, onder a, bedoelde middelen, mede de eerste verschaffing van de bij een toestel behorende batterijen of accu's, alsmede de verschaffing en vervanging van oorstukjes, bestaat indien sprake is van één van de volgende indicaties:
 - Een indicatie voor 1 hoortoestel is aanwezig, indien het drempelverlies van het audiogram van het beste oor ten minste 35 dB (verkregen door het gehoorverlies bij frequenties van 1000, 2000 en 4000 Hz te middelen) bedraagt en indien het verstaan van spraak, in stilte aangeboden met normale sterkte (55 dB) door toepassing van het hoortoestel ten minste 20% toeneemt.

- b. Een indicatie voor 2 hoortoestellen is aanwezig, indien de winst van spraakverstaanbaarheid ten minste 10% bedraagt ten opzichte van de aanpassing met 1 hoortoestel, dan wel het richtinghoren hersteld wordt tot een hoek van 45 graden.
- c. Bijzondere individuele zorgvragen.
- 3) De aanspraak op de in lid 1, onder b, bedoelde middelen bestaat, mede de eerste verschaffing van de bij infraroodapparatuur of FM-apparatuur behorende batterijen of accu's, bestaat indien sprake is van één van de volgende indicaties:
- a. Indien sprake is van een toondrempelverlies op het beste oor van 40 dB gemiddeld over 500, 1000 en 2000 Hz (zogenaamde Fletcherindex), of 50 dB gemiddeld over 1000, 2000 en 4000 Hz op het beste oor, of
- b. Indien er volgens de meetmethode van Plomp sprake is 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.
- 4) De aanspraak op de in lid 1, onder c, bedoelde middelen omvat mede de eerste verschaffing van de bij een maskeerder behorende batterijen of accu's, alsmede de verschaffing en vervanging van oorstukjes.
- 5) Maximale vergoeding:
- a. Indien de aanschaffingskosten van een hoortoestel als bedoeld in lid 1, onder a, hoger zijn dan € 501,50 en een toestel voor de eerste keer wordt verstrekt, dan wel korter dan 6 jaar geleden aan de verzekerde is verstrekt, is de verzekerde van 16 jaar of ouder een bijdrage verschuldigd ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dit bedrag.
- b. Indien de aanschaffingskosten van een hulpmiddel als bedoeld in lid 1, onder a, hoger zijn dan € 592,00, en een toestel reeds tussen 6 en 7 jaren geleden aan de verzekerde is verstrekt, is de verzekerde van 16 jaar of ouder een bijdrage verschuldigd ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dit bedrag.
- c. Indien de aanschaffingskosten van een hulpmiddel als bedoeld in lid 1, onder a, hoger zijn dan € 683,00, en een toestel 7 jaren of langer geleden aan de verzekerde is verstrekt, is de verzekerde een bijdrage verschuldigd ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dit bedrag, met dien verstande dat voor een verzekerde van jonger dan zestien jaren de gebruiksduur van zeven jaren of langer geleden niet geldt.
- d. Als sprake is van een hoortoestel in cros-, bicos- of beengeleideruitvoering, opgenomen in een brilmontuur, wordt het bedrag genoemd in lid 5a,5b of 5c vermeerderd met € 65,00.
- 6) Voor de in lid 1 genoemde gehoorhulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor aanschaf of wijziging 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 sprake is van adequaat gebruik. Ook wordt toestemming verleend als de leverancier een tevredenheidsverklaring overhandigt.
 - In geval van bijzondere individuele zorgvragen zal per geval beoordeeld worden of er sprake is van een indicatie voor een gehoorhulpmiddel.
 - 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 vierentwintig 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 vierentwintig 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.

5.7 Solo-apparatuur met toebehoren

- 1) Aanspraak op de in artikel 2.4, onder g, bedoelde hulpmiddelen bestaat, indien er sprake is van een indicatie als vermeld in lid 2.
- 2) Een indicatie voor solo-apparatuur is aanwezig:
 - a. Indien er sprake is van een toondrempelverlies op het beste oor van 40 dB gemiddeld over 500, 1000 en 2000 Hz (zogenaamde Fletcherindex), of 50 dB gemiddeld over 1000, 2000 en 4000 Hz op het beste oor.
 - b. Indien er volgens de meetmethode van Plomp sprake is 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 apparatuur kan slechts worden verstrekt indien de verzekerde:

 - de apparatuur gebruikt voor het volgen van her- of bijscholing, dan wel niet tot het reguliere onderwijs behorende beroepsopleidingen in klassikaal-, onderscheidenlijk groepsverband of,
 - de apparatuur gebruikt voor het volgen van regulier onderwijs of,
 - de apparatuur gebruikt voor het volgen van speciaal onderwijs in klassikaal-, onderscheidenlijk groepsverband dat niet specifiek gericht is op dove en slechthorende leerlingen of,
 - de apparatuur gebruikt tijdens het op medische noodzakelijke gronden ondergaan van een groepsgewijze therapeutische behandeling of,
 - de apparatuur gebruikt bij het in een gestructureerd en georganiseerd verband verrichten van betaalde of niet betaalde werkzaamheden. In deze situatie kan, indien noodzakelijk solo-apparatuur worden verstrekt.
- 3) Voor de lid 1 genoemde solo-apparatuur gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van solo-apparatuur met toebehoren is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist of audiologisch centrum vereist.
 - De genoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.

5.8 BAHA-hoortoestel

- 1) Aanspraak op het in artikel 2.4, onder h, bedoelde hulpmiddel (vervanging van BAHA hoortoestellen) bestaat, indien sprake is van een indicatie als vermeld in lid 2, en een luchtgeleidingstoestel redelijkerwijs niet kan worden aangepast.
- 2) Indicaties voor een hoortoestel:
 - a. Een indicatie voor 1 hoortoestel is aanwezig, indien het drempelverlies van het audiogram van het beste oor ten minste 35 dB (verkregen door het gehoorverlies bij frequenties van 1000, 2000 en 4000 Hz te middelen) bedraagt en indien het verstaan van spraak, in stilte aangeboden met normale sterkte (55 dB) door toepassing van het hoortoestel ten minste 20% toeneemt.
 - b. Een indicatie voor 2 hoortoestellen is aanwezig, indien de winst van spraakverstaanvaardigheid ten minste 10% bedraagt ten opzichte van de aanpassing met 1 hoortoestel, dan wel het richtinghoren hersteld wordt tot een hoek van 45 graden.
 - c. Bijzondere individuele zorgvragen.
- 3) Er bestaat slechts aanspraak op een hoortoestel dat kan worden aangesloten op een te implanteren beengeleider (BAHA), indien er sprake is van een vervanging. De eerste aanschaf van het uitwendige hoortoestel valt onder de geïntegreerde medisch specialistische behandeling.
- 4) Voor de in lid 1 genoemde BAHA-hoortoestellen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor de vervanging is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist of een audiologisch centrum vereist.
 - De genoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.

5.9 Hulpmiddelen bij urinelozing en defecatie.

- 1) De in artikel 2.4, onder i. genoemde hulpmiddelen dienen te voldoen aan onderstaande functiegerichte omschrijving:
Uitwendige hulpmiddelen met al dan niet inwendige onderdelen te gebruiken bij stoornissen in de functies gerelateerd aan urinelozing en defecatie.
- 2) Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat zijn:
 - a. urine-opvangzakken met de noodzakelijke hulpstukken ter bevestiging aan het been of bed;
 - b. catheters, al dan niet met toebehoren;
 - c. spoelapparatuur voor anaal spoelen, al dan niet met toebehoren;
 - d. systemen ter bevestiging op een stoma voor de opvang van faeces of urine, bestaande uit opvangzakjes en kleefplaten, de daarbij benodigde hulp- en verbindingstukken, opvulmaterialen, reinigungs gaasjes, wegwerpzakjes, spoelapparatuur met toebehoren, stomapluggen, stomapleisters en indikmiddelen;
 - e. noodzakelijke huidbeschermende middelen voor stomapatiënten, voor zover deze niet vallen onder de te verzekeren prestatie farmaceutische zorg;
 - f. afdekpleisters en katheters bestemd voor een continentstoma;
 - g. wegwerpinlegluiers voor incontinentie;
 - h. wegwerpluierbroeken voor incontinentie;
 - i. wasbare inlegluiers en luierbroeken voor incontinentie;
 - j. anaaltampons;;
 - k. wegwerp-fixatiebroeken (netbroeken).
- 3) Aanspraak op het in lid 2 onder c, bedoelde hulpmiddelen bestaat indien 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.
- 4) Voor de in lid 2 a t/m c genoemde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de eerste verschaffing van urine-opvangzakken, katheters en spoelapparatuur voor anaal spoelen is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist. Bij vervolgaan- spraken is geen toestemming noodzakelijk.
- 5) Voor de in lid 2 onder d t/m f genoemde voorzieningen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - De zorgverzekeraar kan ten aanzien van het verbruik of gebruik op de machtiging het aantal materialen vermelden waarop recht bestaat. Van dit aantal kan worden afgeweken als dat redelijkerwijs noodzakelijk is.
 - De aanspraak op voorzieningen voor stomapatiënten omvat ten hoogste een hoeveelheid per aflevering welke voldoende is voor gebruik gedurende twee maanden.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de eerste verschaffing van voorzieningen voor stomapatiënten is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist. Bij vervolgaanvragen is geen toestemming noodzakelijk.
- 6) Aanspraak op de in lid 2, onder g t/m k bedoelde middelen bestaat vanaf de leeftijd van vijf jaren en indien sprake is van:
 - a. langdurige incontinentie voor faeces;
 - b. langdurige incontinentie voor urine;
 - c. ter ondersteuning van bekkenbodemspieroefeningen of blaastraining voor de behandeling van urine-incontinentie voor de duur van deze therapie;
 - d. ziektebeelden waarvan mag worden aangenomen dat incontinentie niet vanzelf geneest of waarbij bekkenbodemspieroefeningen of blaastraining niet zullen helpen.
- 7) In afwijking van lid 6 bestaat aanspraak op de in lid 2, onder g, h en i, bedoelde middelen in de leeftijdsgroep van drie of vier jaar, indien sprake is van een niet-fysiologische vorm van incontinentie.
- 8) Incontinentie-absorptiematerialen omvat ook de noodzakelijke voorlichting aan de verzekerde over het doelmatig gebruik van deze materialen;
- 9) Geen aanspraak bestaat op de in lid 2, onder g, h en i genoemde middelen indien sprake is van enuresis nocturna.
- 10) Voor de in lid 2 genoemde incontinentie-absorptiematerialen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Aanspraak op anaaltampons, beschermende onderleggers alsmede wegwerpinlegluiers, wegwerpluierbroeken en wegwerp-fixatiebroeken (netbroeken) voor incontinentie omvat slechts een hoeveelheid per aflevering welke voldoende is voor gebruik gedurende ten hoogste een maand.

- Bij de aanvraag voor toestemming voor de eerste verschaffing van incontinentiemateriaal is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist. Bij vervolgaanvragen is geen toestemming noodzakelijk.
- 11) De zorg genoemd in lid 1 omvat niet:
- schoonmaakmiddelen en geurmiddelen;
 - huidbeschermende middelen anders dan bij stomapatiënten, voorzover deze niet vallen onder de te verzekeren prestatie farmaceutische zorg;
 - kleding met uitzondering van netbroekjes;
 - plaswekkers voor de behandeling van enuresis nocturna;
 - beschermende onderleggers bij incontinentie en stomazorg tenzij sprake is van een bijzondere individuele zorgvraag.
- 5.10 Hulpmiddelen voor persoonlijke verzorging en bescherming
- 1) De middelen bedoeld in artikel 2.4, onder j. zijn:
- a. Verbandmiddelen
 - b. Bandagelenzen zonder visuscorrigerende werking
 - c. Schedelkappen
- 2) verbandmiddelen en bandagelenzen toe te passen bij een ernstige aandoening waarbij een langdurige medische behandeling met deze middelen is aangewezen.
- 3) Voor de aanschaf van verbandmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- bij de aanvraag voor toestemming voor de aanschaf van verbandmiddelen is een schriftelijke toelichting van een arts vereist.
- 4) Voor de aanschaf van een bandagelens als bedoeld in lid 1 onder b gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor aanschaf of wijziging van een bandagelens is een schriftelijke toelichting van een oogarts of optometrist vereist.
- 5) kappen ter bescherming van de schedel; indien er sprake is van een schedeldefect of indien door frequente evenwichts- of bewustzijnsstoornissen grote kans op vallen bestaat.
- 5.11 Hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen
- 1) De in artikel 2.4, onder k bedoelde middelen zijn:
- a. krukken;
 - b. loophulpen met drie of vier poten;
 - c. looprekken;
 - d. rollators;
 - e. loopwagens;
 - f. serveerwagens;
 - g. blindentaststokken;
 - h. stoelen voorzien van een trippelfunctie;
 - i. loopfietsen.
- 2) Aanspraak bestaat op de in lid 1, onder a tot en met e, bedoelde middelen indien de verzekerde hier langdurig op is aangewezen om te kunnen lopen, niet kan worden volstaan met een eenvoudiger hulpmiddel en indien sprake is van één van de volgende indicaties:
- a. evenwichtsstoornissen,
 - b. functiestoornissen van de onderste extremiteiten, al dan niet gepaard gaande met defecten, of
 - c. 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) Aanspraak bestaat op het hulpmiddel bedoeld in lid 1, onder f, indien de verzekerde hier langdurig op is aangewezen en niet volstaan kan worden met een eenvoudiger hulpmiddel en indien sprake is van een hand- of armfunctiestoornis, tenzij er tevens sprake is van een stoornis als bedoeld in lid 2, onder a tot en met c.
- 4) Aanspraak bestaat op de in lid 1, onder h, bedoelde middelen, indien de verzekerde zich binnenshuis alleen zittend kan verplaatsen en niet beschikt over een in het huis bruikbare rolstoel of indien de verzekerde aanspraak kan maken op een hulpmiddel als bedoeld in lid 1 onder a tot en met e, maar dit niet kan gebruiken vanwege een gestoorde hand- of armfunctie of zich niet zonder gebruik van de handen staande kan houden.
- 5) Aanspraak bestaat op de in lid 1, onder i, bedoelde middelen, indien sprake is van functiestoornissen van de onderste extremiteiten, al dan niet gepaard gaande met defecten en de verzekerde niet kan volstaan met een eenvoudiger loophulpmiddel.
- 6) Voor de in lid 1 genoemde hulpmiddelen a tot en met g gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing, wijziging of herstel van hulpmid-

delen 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 de in lid 1 genoemde hulpmiddelen h en i 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.
- De genoemde loophulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt

5.12 Injectiespuiten en toebehoren

- 1) De in artikel 2.4, onder l, bedoelde middelen zijn injectiespuiten dan wel injectiepen, met toebehoren.
- 2) Aanspraak op verschaffing van de in lid 1 bedoelde middelen bestaat indien sprake is van aandoeningen die een langdurig gebruik van deze middelen noodzakelijk maakt, met uitzondering van gebruik bij behandeling van diabetes.
- 3) Op de in lid 1 bedoelde middelen in een aan een handicap aangepaste uitvoering bestaat slechts aanspraak, indien de verzekerde ten gevolge van een ernstige motorische handicap dan wel een verminderd gezichtsvermogen redelijkerwijs niet kan volstaan met een injectiespuit of -pen in een niet aangepaste uitvoering.
- 4) Voor de in lid 1 genoemde hulpmiddelen 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.

- 5.13 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.

Voor de in artikel 2.4, onder m, bedoelde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:

- Onder uitwendige hulpmiddelen voor het langdurig compenseren van functieverlies van aderen en lymfevaten vallen therapeutische, elastische rond- en vlakbreikousen, armkousen, lymfepress en de aan- en/of uittrekhulp.
- 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 twaalf 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 vergoeding van elastische kousen in geval van nabehandeling van het verwijderen van spataderen.

5.14 Hulpmiddelen bij stoornissen in de bloedsuikerspiegel.

- 1) De in artikel 2.4, onder n, genoemde hulpmiddelen dienen te voldoen aan onderstaande functiegerichte omschrijving:

Uitwendige hulpmiddelen voor het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel.

- 2) Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat zijn:
 - a. apparatuur voor het zelf afnemen van bloed;
 - b. de bij de onder a bedoelde apparatuur behorende lancetten;
 - c. bloedglucose-testmeter, voor het zelf bepalen van het glucosegehalte in bloed, onder de voorwaarde dat aanspraak bestaat op teststrips;
 - d. teststrips behorend bij de op grond van onderdeel c verstrekte meter, alsmede de noodzakelijke voorlichting over doelmatig gebruik;

- e. draagbare, uitwendige insuline infuuspompen met toebehoren;
 - f. injectiespuiten of injectiepenningen met toebehoren;
- 3) Aanspraak bestaat op de in lid 2 genoemde middelen indien sprake is van suikerziekte die met insuline wordt behandeld. Aanspraak bestaat ook indien de suikerziekte nagenoeg is uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen en behandeling met insuline wordt overwogen.
 - 4) De in lid 2, onder c en e, bedoelde middelen omvatten tevens de bij de eerste verschaffing behorende batterijen en oplaadapparatuur, maar niet de vervanging daarvan.
 - 5) Op de in het tweede lid, onder a, c en f, bedoelde middelen in een aan een handicap aangepaste uitvoering bestaat aanspraak indien de verzekerde redelijkerwijs niet kan volstaan met een middel in een niet aangepaste uitvoering.
 - 6) Voor de in lid 2 genoemde hulpmiddelen 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 of diabetesverpleegkundige 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 drie jaar na de verschaffing.
 - Een in eigendom verstrekte insuline-infuuspomp wordt niet eerder vervangen dan vier jaar na de verstrekking.
 - We onderscheiden de volgende groepen diabetes:
 - a. Diabetes groep 1: diabetes die nagenoeg zijn uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen, waarbij behandeling met insuline wordt overwogen;
 - b. Diabetes groep 2: diabetes die 1-2 maal per dag een insuline-injectie nodig hebben;
 - c. Diabetes groep 3: diabetes die 3 of meer insuline injecties per dag nodig hebben;
 - d. Diabetes groep 4: diabetes die een insulinepomp hebben;
 - e. Diabetes 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.
 - Aanspraak op teststrips voor bloedglucose-meters omvat:
 - a. Groep 1: recht op 50 teststrips en zonedig 50 extra strips op voorschrift behandelend arts; er is geen machtiging vereist;
 - b. Groep 2, 3 en 4; De zorgverzekeraar kan ten aanzien van het verbruik of gebruik op de machtiging het aantal teststrips vermelden waarop recht bestaat.
 - c. Groep 5: De zorgverzekeraar kan, op voorschrift van de behandelend arts, toestemming geven voor het verstrekken van meer teststrips dan 400 teststrips, voor een bepaalde periode; alleen na machtiging vooraf. Van de genoemde aantallen kan worden afgeweken als dat redelijkerwijs noodzakelijk is.
- 5.15 Draagbare, uitwendige infuuspompen met toebehoren
- 1) De aanspraak op de in artikel 2.4, onder o, bedoelde draagbare, uitwendige infuuspompen met toebehoren omvat tevens de bij de eerste verschaffing behorende batterijen en oplaadapparatuur, maar niet de vervanging daarvan.
 - 2) Aanspraak op verstrekking bestaat indien er sprake is van continue parenterale toediening in de thuissituatie van een geneesmiddel dat valt onder de farmaceutische zorg, bedoelt in artikel 2.8 van het Besluit zorgverzekering, met uitzondering van insuline.
 - 3) Voor de in lid 1 genoemde infuuspompen 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.
 - De infuuspomp wordt in bruikleen verstrekt.
- 5.16 Schoenvoorzieningen, niet zijnde orthesen
- 1) De in artikel 2.4, onder p, bedoelde middelen zijn:
 - a. verbandschoenen;
 - b. allergeenvrije schoenen.

- 2) Een indicatie voor de verstrekking van verband-schoenen is aanwezig indien sprake is van huiddefecten, huidulcera, sensibiliteits- en circulatiestoornissen aan de voet, alsmede in de herstelperiode na partiële amputaties, traumatische beschadigingen of operatieve ingrepen aan de voet.
- 3) Aanspraak op de in het eerste lid, onder b, bedoelde middelen bestaat, indien er sprake is van een door de huidarts vastgestelde allergie.
- 4) Eigen bijdrage en maximale vergoeding:
- Indien de aanschaffingskosten van hulpmiddelen als bedoeld in lid 1, onder a, hoger zijn dan € 143,50 is de verzekerde een bijdrage verschuldigd ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dat bedrag.
 - De verzekerde is voor hulpmiddelen als bedoeld in lid 1, onder b, een bijdrage verschuldigd van € 136,50 per paar. Indien de verzekerde jonger is dan zestien jaren is hij € 68,50 verschuldigd. Indien de aanschaffingskosten hoger zijn dan € 323,50 onderscheidenlijk € 255,50 is de verzekerde tevens een bijdrage verschuldigd ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dat bedrag.
- 5) Voor de in lid 1 genoemde schoenvoorzieningen 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.
 - De verzekerde heeft indien verzekerde hier redelijkerwijs op is aangewezen, aanspraak op een extra paar allergeendichte schoenen. Aanschaf van meer dan één extra paar allergeendichte schoenen per drie jaar dient door de leverancier middels een uitgebreide schriftelijke motivatie te worden ingediend.
- 5.17 Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding
- De in artikel 2.4, onder q, bedoelde middelen zijn:
 - niet-klinisch ingebrachte sonden met toebehoren;
 - uitwendige voedingspompen met toebehoren;
 - uitwendige toebehoren, benodigd bij de toediening van parenterale voeding;
 - eetapparaten.
 - De verschaffing van de in lid 1 bedoelde middelen omvat niet de kosten van de voeding of van genees- of verbandmiddelen.
 - De verschaffing van de in lid 1, onder b en d bedoelde middelen omvat tevens de bij de eerste aanschaffing behorende batterijen of accu's en oplaadapparatuur.
 - Aanspraak op de in lid 1 bedoelde middelen bestaat, indien het gebruik ervan om medische redenen is aangewezen.
 - Voor de in lid 1 genoemde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van hulpmiddelen voor het toedienen van voeding is een schriftelijke toelichting van een behandelend arts vereist.
 - Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding worden in bruikleen verstrekt.
- 5.18 Hulpmiddelen voor communicatie, informatievoorziening en signalering
- De in artikel 2.4, onder r, bedoelde middelen zijn:
 - computers met bijbehorende apparatuur voor lichamelijk gehandicapten;
 - schrijfmachines voor gehandicapten;
 - rekenmachines in een uitvoering, aangepast aan een lichamelijke handicap;
 - invoer- en uitvoerapparatuur en de daartoe benodigde programmatuur, noodzakelijke upgrades daarvan en de gebruiksinstructie, alsmede accessoires voor computers, schrijfmachines en rekenmachines, aangepast aan een lichamelijke handicap;
 - computerprogrammatuur voor grootletter-systemen voor visueel gehandicapten;
 - bladomslagapparatuur;
 - opname- en voorleesapparatuur voor gehandicapten:
 - memorecorders voor visueel gehandicapten;

- daisy-spelers of daisy-programmatuur voor visueel gehandicapten, motorisch gehandicapten of bij ernstige dyslexie;
 - voorleesapparatuur voor zwartdruk-informatie voor visueel gehandicapten;
- h. telefoons en telefoneerhulpmiddelen:
- hulpmiddelen voor het kiezen van telefoonnummers;
 - telefoonhoornhouders;
 - met omgevingsbesturingsapparatuur te bedienen telefoons;
 - teksttelefoons dan wel beeldtelefoons voor auditief gehandicapten;
- i. spraakvervangende hulpmiddelen bij een ernstige spraakhandicap;
- j. signaleringsapparatuur en alarmerings-systemen:
- wek- en waarschuwingsinstallaties ten behoeve van auditief gehandicapten;
 - persoonlijke alarmeringsapparatuur voor lichamenlijk gehandicapten.
- 2) Aanspraak op de in lid 1, onder a, bedoelde middelen bestaat indien de lichamenlijk gehandicapte voor informatie en communicatie of bediening van huishoudelijke hulpmiddelen geheel of nagenoeg geheel op deze middelen is aangewezen.
- 3) Aanspraak op de in lid 1, onder b, bedoelde middelen bestaat indien de lichamenlijk gehandicapte voor het onderhouden van maatschappelijke contacten nagenoeg op deze middelen is aangewezen.
- 4) Aanspraak op teksttelefoons dan wel beeldtelefoons voor auditief gehandicapten (lid 1.h) bestaat, indien er sprake is van één van de volgende indicaties:
- Indien sprake is van een toon-drempelverlies op het beste oor van 70dB gemiddeld over 500, 1000, 2000 en 4000 Hz, of
 - Indien het verstaan van spraak, in stilte aangeboden met normale sterkte (55dB), zelfs door toepassing van een hoortoestel, met het beste oor niet meer bedraagt dan 50%, of
 - Indien er sprake is van een bijzonder geval, na overleg met de adviserend geneeskundige van verzekeraar.
- Een indicatie voor beeldtelefoons is aanwezig:
- Indien een indicatie voor een teksttelefoon aanwezig is, maar deze telefoon of apparatuur voor de verzekerde niet bruikbaar is, én de verzekerde de Nederlandse Gebarentaal voldoende beheerst, of
 - In geval van bijzondere individuele zorgvragen.
- 5) Aanspraak op wek- en waarschuwingsinstallaties ten behoeve van auditief gehandicapten (lid 1.j) bestaat, indien er sprake is van één van de volgende indicaties:
- Indien er sprake is van een toondrempelverlies op het beste oor van 60 dB gemiddeld over 500, 1000, 2000 en 4000 Hz, of
 - Bijzondere individuele zorgvragen.
- 6) Aanspraak op persoonlijke alarmeringsapparatuur voor lichamenlijk gehandicapten (lid 1.j) bestaat, indien de lichamenlijk gehandicapte in een verhoogde risicosituatie verkeert.
- 7) Voor de in lid 1 genoemde hulpmiddelen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van een daisyspeler is een schriftelijke toelichting van de behandelend gezondheidszorgpsycholoog, kinder- en jeugdpsycholoog of orthopedagoog-generalist noodzakelijk waaruit blijkt dat het Protocol Dyslexie Diagnostiek en Behandeling gevolgd is en er sprake is van uitbehandelde dyslexie.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van hulpmiddelen voor communicatie, informatievoorziening en signalering is een schriftelijke toelichting van de behandelend arts noodzakelijk met uitzondering van de hieronder genoemde hulpmiddelen.
 - Bij de aanvraag voor toestemming voor verschaffing van een teksttelefoon 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.
 - De in dit artikel genoemde computerprogram-

- matuur wordt niet eerder vervangen dan drie jaar na de verstrekking.
- De in dit artikel genoemde apparatuur wordt niet eerder vervangen dan vijf jaar na de verstrekking.
- 8) Geen aanspraak bestaat op de in lid 1, onder g genoemde daisyspeler of daisyprogrammatuur als deze dient als leermiddel.
- 5.19 Beeldschermloepen
Voor de in artikel 2.4, onder s, bedoelde beeldschermloepen gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van een medisch specialist vereist.
 - De genoemde hulpmiddelen worden in bruikleen verstrekt.
- 5.20 Uitwendige elektrostimulators (Tens) met toebehoren
Voor de in artikel 2.4, onder t, genoemde uitwendige elektrostimulators gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
- Bij de aanvraag voor toestemming voor de verschaffing van uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn en toebehoren is een schriftelijke toelichting van een arts of medisch specialist vereist.
 - De toelichting bevat ten minste een verklaring dat de verzekerde met goed resultaat een proefbehandeling heeft doorlopen en de verbetering niet op eenvoudiger wijze is te bereiken.
 - De in eigendom verstrekte elektrostimulator wordt niet eerder vervangen dan vijf jaar na de verstrekking.
- 5.21 Tactiellesapparatuur met toebehoren
- 1) Aanspraak op de in artikel 2.4, onder u, bedoelde hulpmiddelen bestaat, indien er sprake is van een indicatie als vermeld in lid 2.
 - 2) Een indicatie voor het tactiellesapparaat wordt slechts aanwezig geacht indien en voor zover andere hulpmiddelen voor het lezen van zwartschrift voor de visueel gehandicapte niet doelmatig zijn en de betreffende verzekerde in staat is met het apparaat om te gaan.
Ten einde dit te kunnen vaststellen, dient de verzekerde een test te ondergaan. Indien de resultaten van de test uitwijzen dat de verzekerde in staat wordt geacht doelmatig met het tactiellesapparaat om te gaan, kan tot verstrekking worden overgegaan.
- 3) De verschaffing van de hulpmiddelen, bedoeld in artikel 2.4, onder v, omvat tevens vergoeding van de kosten, verbonden aan de gebruikstraining die noodzakelijk is om doelmatig te kunnen omgaan met het hulpmiddel.
- 4) Voor de in lid 1 genoemde tactiellesapparatuur 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 de verzekerde in staat is met het apparaat om te gaan.
 - Tactiellesapparatuur wordt in bruikleen verstrekt.
 - De tactiellesapparatuur wordt niet eerder vervangen dan vijf jaar na de verstrekking.
- 5.22 Hulpmiddelen bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem
- 1) De in artikel 2.4, onder v bedoelde hulpmiddelen, dienen te voldoen aan onderstaande functiegerichte omschrijving:
Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem.
 - 2) Mogelijke hulpmiddelen waar aanspraak op bestaat zijn:
 - Zelfmeetapparatuur en toebehoren waarmee de verzekerde zelf de stollingstijd van zijn bloed kan meten nadat hij voor het gebruik van die apparatuur is opgeleid;
 - 3) Voor de in lid 2 genoemde zelfmeetapparatuur voor bloedstollingstijden gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Bij de aanvraag voor de verschaffing is een schriftelijke toelichting van de behandelend arts vereist.
 - De zelfmeetapparatuur en bijbehorende cursus dienen geleverd te worden door de trombose diensten.
 - De zelfmeetapparatuur wordt in eigendom verstrekt.

5.23 Inrichtingselementen voor woningen

- 1) De in artikel 2.4, onder w, bedoelde middelen zijn:
 - a. aan functiebeperkingen aangepaste tafels;
 - b. aan functiebeperkingen aangepaste stoelen;
 - c. anti-decubituszitkussens;
 - d. bedden in speciale uitvoering met inbegrip van daarvoor bestemde matrassen;
 - e. anti-decubitusbedden, -matrassen en -overtrekken ter behandeling en ter preventie van decubitus;
 - f. dekenbogen, onrusthekken, bedgalgen, papegaaien en portalen;
 - g. bedverkorters en –verlengers;
 - h. bedbeschermende onderleggers bij verlies van bloed of exsudaat.
- 2) Aanspraak bestaat op de in het eerste lid bedoelde middelen, indien de verzekerde langdurig op het gebruik van deze middelen is aangewezen.
- 3) Aanspraak op de in het eerste lid onder c tot en met g bedoelde hulpmiddelen bestaat wanneer verwacht wordt dat verzekerde deze langer dan zes maanden nodig heeft. Bij verwacht gebruik korter dan zes maanden dient verzekerde deze hulpmiddelen te huren via de Thuiszorg.
- 4) Aanspraak op aan functiebeperkingen aangepaste stoelen bestaat indien er sprake is van problemen bij het zitten. Er kan niet worden volstaan met een stoel die voldoet aan de normale ergonomische eisen. De stoelen zijn voorzien van een of meer van de volgende functies of aanpassingen:
 - specifieke polstering;
 - abductiebalk;
 - arthrodese-zitting;
 - pelottes voor zijwaartse steunGeen aanspraak op aan functiebeperkingen aangepaste stoelen bestaat indien uitsluitend sprake is van vetzucht, reuzen- of dwerggroei, of zover het stoelen betreft met uitsluitend een sta-op functie.
- 5) Aanspraak bestaat op de in het eerste lid, onder d tot en met g, bedoelde middelen, indien het gebruik strekt tot behoud van de zelfredzaamheid en met de verschaffing opname in een instelling wordt voorkomen, dan wel indien sprake is van een indicatie voor verpleging.
- 6) Voor de in lid 1 genoemde inrichtingselementen 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 is een schriftelijk advies van ergotherapeut nodig.
 - Tenzij bij de machtiging anders wordt bepaald, worden de hier genoemde inrichtingselementen in bruikleen verstrekt.
 - De in artikel 5.23 genoemde hulpmiddelen worden niet eerder vervangen dan vijf jaar na de verstrekking.
- 7) Aanspraak op de in het eerste lid onder h bedoelde hulpmiddel bestaat indien het verlies van bloed of exsudaat dusdanige hygiënische problemen oplevert dat deze slechts door gebruik van een bedbeschermende onderlegger kunnen worden ondervangen.

5.24 Geleidehonden

- 1) Hulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.4, onderdeel x, omvatten:
 - a) Blindengeleidehonden die een substantiële bijdrage leveren aan de mobiliteit of oriëntatie in het maatschappelijk verkeer van een verzekerde die blind is of dusdanig slechtziend dat hij hierop is aangewezen;
 - b) Hulphonden die een substantiële bijdrage leveren aan de mobiliteit en de algemene of huishoudelijke dagelijkse levensverrichtingen van een verzekerde die volledig doof is of die als gevolg van een blijvende ernstige lichamelijke functiebeperking aangewezen is op hulp bij mobiliteit of bij de algemene of huishoudelijke dagelijkse levensverrichtingen, waardoor zijn zelfstandigheid wordt vergroot en het beroep op zorgondersteuning vermindert.
- 2) Het hulpmiddel als bedoeld in lid 1 omvatten tevens tegemoetkoming in de gebruikskosten voor zover de zorgverzekeraar die redelijk acht.
- 3) Voor de lid 1, onder a, genoemde geleidehonden gelden de volgende aanvullende eisen/voorwaarden:
 - Een verzoek om toestemming voor een blindengeleidehond dient vergezeld te gaan van:
 - Een medische indicatiestelling door een regionale instelling voor blinden- en slechtzienden;
 - Een praktische indicatiestelling door het opleidingsinstituut voor blindengeleidehonden.

- Een verzoek om toestemming voor een hulphond dient vergezeld te gaan van:
 - Een medische indicatiestelling door een ergotherapeut;
 - Een praktische indicatiestelling door het opleidingsinstituut voor hulphonden.
- Geleidehonden worden in bruikleen verstrekt en blijven eigendom van het betreffende opleidingsinstituut voor blindegeleiden- of hulphonden.
- 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.
- De blindegeleide- of hulphond wordt niet eerder vervangen dan zes jaar na de verstrekking.

5.25 Hulpmiddel ter compensatie van onvoldoende arm-, hand, en vingerfunctie (bijvoorbeeld een robotarm).

- 1) Hulpmiddel ter compensatie van onvoldoende arm-, hand, en vingerfunctie als omschreven in artikel 2.4, onderdeel y, indien de verzekerde als gevolg van blijvende, ernstige lichamelijke functiebeperkingen in arm-, hand-, en vingerfunctie aangewezen is op professionele hulp bij algemene of huishoudelijke dagelijkse levensverrichtingen.

Voor de hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand-, en vingerfunctie 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 medisch specialist vereist. 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.

5.26 Apparatuur voor thuisdialyse.

- 1) Hulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.4, onderdeel z, omvatten thuisdialyse-apparatuur met toebehoren alsmede:
 - a) Regelmatige controle en onderhoud ervan en de chemicaliën en vloeistoffen die benodigd zijn voor het verrichten van hemodialyse of peritoneaal dialyse;
 - b) Vergoeding van de kosten, verband houdende met de opleiding van degenen die de dialyse uitvoeren dan wel daarbij behulpzaam zijn;
 - c) 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 die kosten redelijk worden geacht en andere wettelijke regelingen daarin niet voorzien;
 - d) Vergoeding van de kosten die rechtstreeks met de thuisdialyse samenhangen, voor zover de zorgverzekeraar die kosten redelijk acht en andere wettelijke regelingen daarin niet voorzien.
 - e) De overige gebruiksartikelen die redelijkerwijs nodig zijn bij de thuisdialyse.
- 2) Voor de in lid 1 genoemde thuisdialyse-apparatuur 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

BIJLAGE

Maximale vergoedingen en eigen bijdragen hulpmiddelen

Lijst van maximale vergoedingen hulpmiddelen, welke een uitwerking is van de van toepassing zijnde artikelen uit de Regeling Hulpmiddelen.

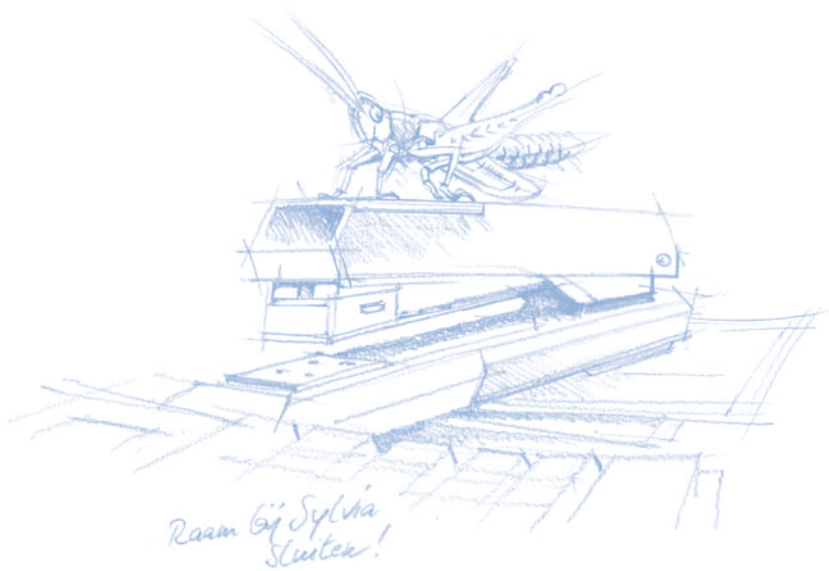
Per 1 januari 2011

Voor de volgende in de Regeling Hulpmiddelen opgenomen voorzieningen geldt een maximum vergoeding of een eigen bijdrage:

Het gaat om bijdragen voor:

- a. Haarprothese (artikel 5.1.4) Maximumvergoeding € 386,50
- b. Lenzen (artikel 5.3)
 - € 51,50 per lens als sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar;
 - € 103,00 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 € 51,50.
- c. Orthopedische schoenen, verbandschoenen of allergeen vrije schoenen (artikel 5.5)
 - Orthopedische schoenen
 - Leeftijd < 16 jaar Eigen bijdrage € 68,50
 - Leeftijd ≥ 16 jaar Eigen bijdrage € 136,50
 - Allergeenvrije schoenen
 - Leeftijd < 16 jaar Besparingsbijdrage € 68,50
 - Leeftijd ≥ 16 jaar Besparingsbijdrage € 136,50
 - Leeftijd < 16 jaar Maximumvergoeding € 255,50
 - Leeftijd ≥ 16 jaar Maximumvergoeding € 323,50
 - Verbandschoenen Maximumvergoeding € 143,50
- d. Hoortoestel (artikel 5.6)
 - Hoortoestellen
 - Leeftijd < 16 jaar Maximumvergoeding € 683,00
 - Leeftijd ≥ 16 jaar
 - Bij eerste verstrekking en indien gebruikstermijn van het te vervangen hoortoestel langer dan 5 jaar en korter dan 6 jaar is: maximumvergoeding € 501,50
 - Indien gebruikstermijn van het te vervangen hoortoestel langer dan 6 jaar en korter dan 7 jaar is: maximumvergoeding € 592,00
 - Indien gebruikstermijn van het te vervangen hoortoestel 7 jaar of langer is: maximumvergoeding € 683,00
 - Cros-, bicros- of beengeleideruitvoering opgenomen in brillmontuur.
Verhoging op de maximumvergoeding € 65,00





De Amersfoortse Verzekeringen

Stadsring 15
Postbus 42
3800 AA Amersfoort

T (033) 464 29 11
E info@amersfoortse.nl
I www.amersfoortse.nl