

Reglement Hulpmiddelen

geldig vanaf 1 januari 2011

Het vorige Reglement Hulpmiddelen vervalt

Index

REGLEMENT HULPMIDDELEN	3
1. Inleiding	3
2. Algemene bepalingen	3
2.1. Leveranciers waar wij overeenkomsten mee hebben gesloten	3
2.2. Eigendom of bruikleen	4
2.3. Zorgadvies en akkoordverklaring	4
2.4. Doelmatige zorg	5
2.5. Vervanging, aanpassing of reparatie	5
2.6. Ingangsdatum en verandering reglement	6
3. Overzicht per categorie hulpmiddelen	6
3.1. Uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking	7
3.2. Uitwendige hulpmiddelen voor het ademhalingsstelsel	7
3.3. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij urinelozing en defecatie	8
3.4. Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het wijzigen van gestoorde functies van het bewegingsapparaat en aan beweging verwante functies alsmede anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging en de anatomische eigenschappen van de schedel	8
3.5. Uitwendige hulpmiddelen ter correctie van stoornissen van de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren, met uitzondering van brillenglazen of filterglazen inclusief montuur	9
3.6. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem 10	
3.7. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel	10
3.8. Gehoorhulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.14 van de Regeling	10
3.9. Hulpmiddelen voor persoonlijke verzorging en bescherming als bedoeld in artikel 2.15 van de Regeling	13
3.10. Hulpmiddelen voor anticonceptionele doeleinden als bedoeld in artikel 2.16 van de Regeling	15
3.11. Hulpmiddelen voor de mobiliteit van personen als bedoeld in artikel 2.17 van de Regeling ..	16
3.12. Injectiespuiten als bedoeld in artikel 2.19 van de Regeling	21
3.13. 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 als bedoeld in artikel 2.6 sub m van de Regeling	22
3.14. Draagbare uitwendige infuuspompen als bedoeld in artikel 2.22 van de Regeling	24
3.15. Schoenvoorzieningen niet zijnde orthesen als bedoeld in artikel 2.23 van de Regeling	25
3.16. Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding als bedoeld in artikel 2.24 van de Regeling ..	27
3.17. Hulpmiddelen voor communicatie informatievoorziening en signalering als bedoeld in artikel 2.26 van de Regeling	29
3.18. Beeldschermloepen als bedoeld in artikel 2.6 sub x van de Regeling	39
3.19. Uitwendige elektrostimulators tegen chronische pijn met toebehoren als bedoeld in artikel 2.6 sub y van de Regeling	40
3.20. Solo-apparatuur als bedoeld in artikel 2.29 van de Regeling	41
3.21. Tactiellesapparatuur als bedoeld in artikel 2.30 van de Regeling	42
3.22. Vervanging van botverankerd hoorhulpmiddel als bedoeld in artikel 2.31 van de Regeling ..	43
3.23. Inrichtingselementen van woningen als bedoeld in artikel 2.33 van de Regeling	43
3.24. Geleidehonden als bedoeld in artikel 2.34 van de Regeling	48
3.25. Hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand- en vingerfunctie als bedoeld in artikel 2.35 van de Regeling	50
3.26. Thuisdialyse-apparatuur als bedoeld in artikel 2.36 van de Regeling	51

REGLEMENT HULPMIDDELEN

behorende bij de zorgverzekering

per 1 januari 2011

1. Inleiding

Het Reglement hulpmiddelen

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

Toelichting

Er zijn veel hulpmiddelen die een relatie hebben met gezondheid. Deze kunnen niet allemaal op basis van de Regeling zorgverzekering vergoed worden. Daarom heeft de overheid een lijst met categorieën hulpmiddelen opgenomen die voor vergoeding in aanmerking komen. Daarbij geldt dat een hulpmiddel dat onder een van de categorieën valt alleen voor vergoeding in aanmerking komt indien het hulpmiddel voldoet aan de stand van wetenschap en praktijk en, bij het ontbreken van een zodanige maatstaf, door hetgeen in het betrokken vakgebied geldt als verantwoorde en adequate zorg en diensten. Hiermee wordt bedoeld dat het hulpmiddel op basis van wetenschappelijk onderzoek bewezen effectief moet zijn bij het oplossen van gezondheidsklachten en/of het opheffen van (lichamelijke) beperkingen. Een hulpmiddel moet doelmatig zijn en men moet er redelijkerwijs op zijn aangewezen. In dit Reglement en de bijbehorende lijst aangewezen hulpmiddelen worden de hulpmiddelen die voor vergoeding in aanmerking komen concreet genoemd.

Lijst van aangewezen hulpmiddelen

In hoofdstuk 3. van dit Reglement is een overzicht gegeven van de verschillende categorieën hulpmiddelen die voor vergoeding in aanmerking komen. Een aantal categorieën is algemeen of functiegericht omschreven (3.1., 3.2., 3.3., 3.4., 3.5., 3.6. en 3.7.): de hulpmiddelen die binnen deze categorieën voor vergoeding in aanmerking komen, zijn in een zogenaamde "lijst van aangewezen hulpmiddelen" concreet genoemd. Deze lijst maakt onderdeel uit van dit Reglement. In deze lijst worden ook de voorwaarden voor verstrekking en vergoeding genoemd. U kunt het Reglement en deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen. Wij kunnen het Reglement en deze lijst tussentijds aanpassen. Als wij dit doen, laten wij dit schriftelijk aan u weten. Ook plaatsen wij een bericht op onze internetsite.

De Regeling

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

2. Algemene bepalingen

2.1. Leveranciers waar wij overeenkomsten mee hebben gesloten

Afspraken

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

Ons advies

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

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

Als u zorg ontvangt van een zorgverlener of instelling waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, vergoeden wij deze zorg tot maximaal een bepaald percentage. Zie artikel A.21 van de verzekeringsvoorwaarden. Het is mogelijk dat u een deel zelf moet betalen.

2.2. Eigendom of bruikleen

Bruikleen of eigendom

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

Vergoeding

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

Bruikleenhulpmiddelen vallen niet onder het eigen risico, maar verbruiksartikelen en gebruikskosten die samenhangen met een bruikleenhulpmiddel wel.

Rechten en plichten bij bruikleen

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

Borgsom

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

2.3. Zorgadvies en akkoordverklaring

Wel of geen zorgadvies en akkoordverklaring

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

met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

In het algemeen wordt geen toestemming verleend, indien het hulpmiddel uitsluitend is bestemd voor het gebruik op de werkplek of ten behoeve van onderwijsvoorzieningen. Indien dit wel het geval is, wordt dit apart aangegeven in de beschrijving van het hulpmiddel.

Leverancier met wie wij geen overeenkomst hebben

Als u kiest voor een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten, moet u **ALTIJD** via zorgadvisering voorafgaande aan de aanschaf van het hulpmiddel een akkoordverklaring bij ons aanvragen. Het is namelijk mogelijk dat u geen recht hebt op het betreffende hulpmiddel of het hulpmiddel maar gedeeltelijk vergoed krijgt (kijk hiervoor in artikel 2.1.). U weet dit dan voordat u het hulpmiddel koopt.

Akkoordverklaring aanvragen

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

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

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

2.4. Doelmatige zorg

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

2.5. Vervanging, aanpassing of reparatie

Gebruikstermijn

Wij gaan er bij de verstrekking van een hulpmiddel vanuit dat u een bepaalde periode met dit hulpmiddel kunt doen. Dit noemen we ook wel de gebruikstermijn. De gebruikstermijnen per

hulpmiddel staan in dit Reglement aangegeven. Wij kunnen van deze genoemde gebruikstermijn in individuele gevallen afwijken. Voorwaarde is dan dat u in redelijkheid naar inhoud en omvang op een ander aantal/andere gebruikstermijn bent aangewezen.

Maximum aantallen

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring voor vervanging, aanpassing of reparatie

Wij hebben met de door ons gecontracteerde leveranciers afspraken gemaakt over garantietermijnen en reparaties. Indien uw hulpmiddel gerepareerd moet worden kunt u contact opnemen met de leverancier. Deze leverancier zal u de te volgen procedure uitleggen of deze procedure voor u uitvoeren.

Leverancier met wie wij geen overeenkomst hebben

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

Weigeren van akkoordverklaring

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

Toelichting

"toerekenbare onachtzaamheid"

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

2.6. Ingangsdatum en verandering reglement

Ingangsdatum

Dit reglement gaat in op 1 januari 2011.

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

Verandering van het reglement

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

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

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

3. Overzicht per categorie hulpmiddelen

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

3.1.1. Omschrijving van de zorg

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

- a. hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van:
 1. de onderste en bovenste extremiteiten, inclusief oplaadinrichting en batterijen indien het gaat om hulpmiddelen met een energievoorziening;
 2. de mamma;
 3. de stembanden;
 4. het haar indien sprake is van gehele of gedeeltelijke kaalhoofdigheid als gevolg van een medische aandoening of behandeling van medische aard;
- b. hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging of bedekking van:
 1. de oogbol;
 2. het gelaat.

3.1.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.1.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden.

3.1.4. Uitsluitingen

Indien de aanschaffingskosten van hulpmiddelen als bedoeld in artikel 3.1.1., onderdeel a, subonderdeel 4, hoger zijn dan € 386,50 betaalt de verzekerde een bijdrage ter grootte van het verschil tussen de aanschaffingskosten en dat bedrag.

3.2. Uitwendige hulpmiddelen voor het ademhalingsstelsel

3.2.1. Omschrijving van de zorg

De uitwendige hulpmiddelen voor het ademhalingsstelsel als bedoeld in artikel 2.9 van de Regeling 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 toegediend, te weten:

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

De zorg omvat in geval van zuurstofapparatuur tevens vergoeding van stroomkosten.

3.2.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.2.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die

voor deze hulpmiddelen gelden.

3.2.4. Uitsluitingen

De zorg omvat niet:

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

3.3. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij urinelozing en defecatie

3.3.1. Omschrijving van de zorg

Hulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.11 van de Regeling omvatten uitwendige hulpmiddelen met al dan niet inwendige onderdelen te gebruiken bij stoornissen in de functies gerelateerd aan urinelozing en defecatie.

Ingeval van absorberende incontinentiematerialen omvat de zorg:

- a. materiaal voor verzekerden van drie of vier jaar indien sprake is van een niet-fysiologische vorm van incontinentie;
- b. materiaal voor verzekerden van vijf jaar en ouder, terzij sprake is van kortdurende incontinentie of van enuresis nocturna.

3.3.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.3.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden.

3.3.4. Uitsluitingen

De zorg omvat niet:

- a. schoonmaakmiddelen en geurmiddelen;
- b. huidbeschermende middelen anders dan bij stomapatiënten, voor zover deze niet vallen onder te verzekeren prestatie farmaceutische zorg;
- c. kleding, met uitzondering van netbroekjes;
- d. plaswekkers voor de behandeling van enuresis nocturna (nachtelijk bedplassen);
- e. beschermende onderleggers, tenzij sprake is van een bijzondere individuele zorgvraag.

3.4. Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het wijzigen van gestoorde functies van het bewegingsapparaat en aan beweging verwante functies alsmede anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging en de anatomische eigenschappen van de schedel

3.4.1. Omschrijving van de zorg

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

Toelichting

Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen voor het bewegingssysteem worden gebruikt door mensen met klachten gerelateerd aan het houdings- en bewegingsapparaat. Het gaat om orthesen of orthetische hulpmiddelen die extern worden aangebracht om gestoorde functies van het bewegingsapparaat en anatomische eigenschappen van structuren verwant aan

beweging te wijzigen. De aandoeningen die klachten veroorzaken zijn zeer divers en de behandeling ervan valt onder verschillende specialismen. Deze hulpmiddelen worden onder meer gebruikt voor de behandeling van letsels en aandoeningen van de wervelkolom, bot- en peesletsels, artrose, instabiele gewrichten, voetafwijkingen en verlamming.

3.4.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.4.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden.

U hebt aanspraak op dit hulpmiddel indien er sprake is van een ernstige aandoening.

U bent voorts langdurig en niet uitsluitend voor sportactiviteiten op dit hulpmiddel aangewezen.

3.4.4. Uitsluitingen

Hulpmiddelen die, door een medisch specialist, kortdurend worden ingezet als behandeling gericht op genezing vallen buiten deze regeling.

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

- € 136,50 voor personen van 16 jaar en ouder;
- € 68,50 voor personen tot 16 jaar.

De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2011.

3.5. Uitwendige hulpmiddelen ter correctie van stoornissen van de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren, met uitzondering van brillenglazen of filterglazen inclusief montuur

3.5.1. Omschrijving van de zorg

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

3.5.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.5.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden.

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

3.5.4. Uitsluitingen

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

- a. € 51,50 per lens als sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar;
- b. € 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.

De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2011.

3.6. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem

3.6.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem als bedoeld in artikel 2.6 sub n van de Regeling.

3.6.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.6.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden.

3.7. Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel

3.7.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel als bedoeld in artikel 2.6 sub o van de Regeling.

3.7.2. Waar hebt u recht op?

In de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" is aangegeven welke hoofdgroepen hulpmiddelen onder deze categorie vallen. U kunt deze lijst opzoeken op onze internetsite of bij ons opvragen.

3.7.3. Voorwaarden

Wij hebben in de "Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen" de voorwaarden aangegeven die voor deze hulpmiddelen gelden.

3.7.4. Uitsluitingen

De zorg omvat geen ketonen teststrips.

3.8. Gehoorhulpmiddelen als bedoeld in artikel 2.14 van de Regeling

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

3.8.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat:

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

3.8.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.8.1.1..

De maximale vergoeding voor een elektrisch-akoestisch hoortoestel wordt wettelijk bepaald. De vergoedingen zijn als volgt:

- a. eerste aanschaf € 501,50
- b. vervanging binnen 6 jaar € 501,50
- c. vervanging tussen 6 en 7 jaar € 592,00
- d. vervanging na 7 jaar € 683,00
- e. een hoortoestel voor kinderen tot 16 jaar € 683,00

Voor een hoortoestel dat gemonteerd wordt in een brilmontuur ontvangt u daarnaast een extra vergoeding van € 65,00.

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

De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2011.

3.8.1.3. Voorwaarden

Algemeen

De zorginhoudelijke criteria voor de aanspraak op hoortoestellen zijn:

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

Akkoordverklaring

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

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

Zorgadvisering

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

Voor informatie, advies en begeleiding kunt u contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van de keel-, neus- en oorarts of een audiologisch centrum.

Zorgverlener

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hoortoestel of maskeerder kunt u deze vervangen. U

kunt hiervoor direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons voor de levering van hoortoestellen. Bij vervanging binnen vijf jaar dient de leverancier voorafgaand aan de levering een zorgaanvraag in.

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

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

Reparaties

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

3.8.1.4. Uitsluitingen

De kosten van vervanging van batterijen of accu's moeten worden gerekend tot kosten van het normale gebruik en onderhoud van een hoortoestel of maskeerder, welke kosten voor rekening van de verzekerde komen.

Periodieke onderhoudsbeurten worden eveneens niet geacht tot de aanspraak te behoren. De vervanging van oorstukjes valt echter wel onder de aanspraak.

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

3.8.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat ringleidingen, bestaande uit een versterker met zonodig een snoer en een tafelmicrofoon, dan wel infraroodapparatuur of FM-apparatuur voor geluidsoverdracht, bestaande uit een ontvanger en een zender, al dan niet met inductiespoel of hoofdtelefoon, of in kinbeugeluitvoering, met zonodig een tafelmicrofoon.

3.8.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.8.2.1..

3.8.2.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van de keel-, neus- en oorarts of een audiologisch centrum.

Zorgverlener

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.9.1. Kappen ter bescherming van de schedel (artikel 2.15 sub h)

3.9.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat kappen ter bescherming van de schedel.

3.9.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.9.1.1..

3.9.1.3. Voorwaarden

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

Reserve hulpmiddel

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

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

3.9.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat verbandmiddelen.

3.9.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.9.2.1..

3.9.2.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervolgleveringen

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

leverancier betreft.

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

3.9.3. Bandagelenzen zonder visuscorrectie

3.9.3.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat bandagelenzen zonder visuscorrigerende werking.

3.9.3.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.9.3.1..

3.9.3.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van bandagelenzen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de oogarts en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.10.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat pessaria en koperhoudende spiraaltjes, uitsluitend voor verzekerden jonger dan 21 jaar.

3.10.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.10.1..

3.10.3. Voorwaarden

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van de behandelend arts en uw huisarts plaatst het pessarium of koperhoudend spiraaltje.

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.11.1. Eenvoudige hulpmiddelen voor de mobiliteit (artikel 2.17)

3.11.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat:

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

Op steun stokken en/of wandelstokken bestaat geen aanspraak.

3.11.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.11.1.1..

3.11.1.3. Voorwaarden

Algemeen

Voor de aanspraak op krukken, loophulpen, looprekken, rollators en loopwagens dient u langdurig op

REGLEMENT HULPMIDDELEN

deze hulpmiddelen aangewezen te zijn om te kunnen lopen, kan niet worden volstaan met een eenvoudiger hulpmiddel en moet er bovendien sprake zijn van:

1.º evenwichtsstoornissen;

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

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

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

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

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van deze hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de diagnose van de behandelend arts. De behandelend arts of de ergotherapeut beschrijft de beperkingen en geeft daarbij aan wat voor soort hulpmiddel noodzakelijk is.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

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

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

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

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

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

Reserve hulpmiddel

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

3.11.2. Blindentaststokken (artikel 2.17 sub c)

3.11.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een blindentaststok. Behalve de blindentaststok behoren ook de reservetaststok en specifieke stokken voor kinderen (taststok die in lengte instelbaar is) tot de aanspraken op loophulpmiddelen.

3.11.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.11.2.1..

3.11.2.3. Voorwaarden

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

Indien u de blindentaststok wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan hebt u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U hebt ook onze akkoordverklaring nodig wanneer het een niet-standaarduitvoering betreft. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Een voorschrift van uw arts is alleen de eerste keer nodig. Indien u de blindentaststok wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan hebt u uitsluitend recht op vergoeding indien het hulpmiddel geleverd wordt door een medisch speciaalzaak.

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.11.2.4. Uitsluitingen

Steunstokken en wandelstokken, al dan niet wit of voorzien van rode bandjes (herkenningsstok) vallen niet onder deze hulpmiddelen.

Ook worden de kosten van aanschaf van dopjes voor taststokken beschouwd als kosten voor normaal gebruik.

3.11.3. Trippelstoelen (artikel 2.17 sub d)

3.11.3.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een trippelstoel.

3.11.3.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.11.3.1..

3.11.3.3. Voorwaarden

Algemeen

Aanspraak bestaat indien u langdurig op dit middel bent aangewezen.

Onder stoelen voorzien van een trippelfunctie (trippelstoel) worden verstaan stoelen waarmee het mogelijk is zich binnenshuis zittend te verplaatsen.

Trippelstoelen worden strikt voor gebruik binnenshuis verstrekt.

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van de voorziening).

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

3.11.3.4. Uitsluitingen

Bij uitsluitend stapproblemen bestaat geen aanspraak op een trippelstoel. In die situatie kan een eenvoudige voorziening als bijvoorbeeld een hoge kruk al uitkomst bieden. Een dergelijke voorziening komt voor uw eigen rekening.

3.11.4. Loopfietsen (artikel 2.17 sub e)

3.11.4.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een loopfiets.

3.11.4.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.11.4.1..

3.11.4.3. Voorwaarden

Algemeen

De zorg omvat een loopfiets indien u langdurig op dit middel bent aangewezen.

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

Akkoordverklaring

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

De voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

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

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

overeenkomst heeft met ons.

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

3.12. Injectiespuiten als bedoeld in artikel 2.19 van de Regeling

3.12.1. Omschrijving van de zorg

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

3.12.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.12.1..

3.12.3. Voorwaarden

Algemeen

U kunt aanspraak maken op injectiespuiten, indien sprake is van een aandoening die een langdurig gebruik van deze middelen noodzakelijk maakt, met uitzondering van gebruik bij behandeling van diabetes. Injectiespuiten in geval van diabetes vallen onder artikel 3.7 van dit Reglement.

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervolgleveringen

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

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

3.13. 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 als bedoeld in artikel 2.6 sub m van de Regeling

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

3.13.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat 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.

3.13.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.13.1.1..

3.13.1.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Zorgverlener

Indien u therapeutische elastische kousen en/of een aan- en uittrekhelp wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan hebt u uitsluitend recht op vergoeding indien de leverancier erkend is conform de Erkenningsregeling Therapeutische Elastische Kousen of de huidtherapeut de overeenkomst "vrijgevestigd huidtherapeut" met ons heeft afgesloten.

Vervolgleveringen

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

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.13.1.4. Uitsluitingen

Aangezien er bovendien sprake moet zijn van een functieverlies van de aderen, bestaat geen aanspraak op steunkousen (klasse 1 of lager).

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

3.13.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat hulpmiddelen voor mechanische lymfedrainage.

3.13.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.13.2.1..

3.13.2.3. Voorwaarden

Algemeen

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

dit Reglement.

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van mechanische lymfedrainage. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een offerte van de leverancier van de lymfapress en de medische diagnose van de behandelend specialist.

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.14.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een draagbare uitwendige infuuspomp met toebehoren indien sprake is van continue parenterale toediening in de thuissituatie van een geneesmiddel dat valt onder de farmaceutisch zorg, zoals bedoeld in artikel 2.8 van het Besluit zorgverzekering.

3.14.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.14.1..

3.14.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

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

Indien u door verschillende soorten medicatie een tweede of derde infuuspomp nodig hebt, dient u hiervoor wel vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen.

Zorgadvisering

Indien u de infuuspomp wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan hebt u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan

van de medische diagnose van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.14.4. Uitsluitingen

Hulpmiddelen die worden ingezet voor de continue parenterale toediening in de thuissituatie van insuline vallen buiten deze regeling.

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

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

3.15.1. Verbandschoenen (artikel 2.23 lid 1 sub a)

3.15.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat verbandschoenen. De verschaffing van verbandschoenen gaat uit van fabrieksmatig vervaardigde verbandschoenen.

3.15.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.15.1.1..

Voor verbandschoenen is een wettelijke maximale vergoeding vastgesteld van € 143,50 per paar. Indien de aanschafkosten hoger zijn dan dit bedrag dan dient u het verschil tussen de aanschafkosten en genoemd bedrag zelf te betalen.

3.15.1.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

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

3.15.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat allergeenvrije schoenen. Allergeenvrij schoeisel wordt voorgeschreven aan patiënten die als gevolg van een bepaalde allergie geen traditioneel vervaardigd confectieschoeisel kunnen verdragen. Het gaat in principe om in serie vervaardigd allergeenvrij schoeisel.

3.15.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.15.2.1..

De maximale vergoeding voor allergeenvrije schoenen wordt wettelijk bepaald. De vergoeding is als volgt:

Personen jonger dan 16 jaar: € 255,50

Personen van 16 jaar en ouder: € 323,50

Deze bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2011.

3.15.2.3. Voorwaarden

Algemeen

De aanspraak bestaat indien er sprake is van een allergie.

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van allergeenvrije schoenen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de dermatoloog of allergoloog en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

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

Reserve hulpmiddel

De verzekerde ouder dan 16 jaar heeft, 3 maanden na levering van het eerste paar schoenen, recht op een 2e paar. Het 2e paar hoeft niet vooraf te worden aangevraagd.

3.15.2.4. Uitsluitingen

Voor allergeenvrije schoenen geldt een eigen bijdrage. De hoogte daarvan bedraagt:

Personen jonger dan 16 jaar: € 68,50

Personen van 16 jaar en ouder: € 136,50

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

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

3.16.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat:

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

3.16.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.16.1.2..

3.16.1.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

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

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.16.2. Eetapparaten (artikel 2.24 lid 1 sub d)

3.16.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een eetapparaat. Onder de aanspraak op een eetapparaat wordt verstaan een eethulp ten behoeve van personen met beperkingen in het gebruik van armen of handen.

3.16.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.16.2.1..

3.16.2.3. Voorwaarden

Algemeen

Eetapparaten die individueel worden aangepast en niet geschikt zijn voor herverstrekking worden in eigendom verstrekt. Eetapparaten die geschikt zijn voor algemeen gebruik worden in bruikleen verstrekt. Wanneer u een eetapparaat dat geschikt is voor algemeen gebruik in eigendom aanschaft, dan hebt u recht op een vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van eetapparaten. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend specialist, met onderbouwing van een ergotherapeut en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.17. Hulpmiddelen voor communicatie informatievoorziening en signalering als bedoeld in artikel 2.26 van de Regeling

3.17.1. Computers met bijbehorende apparatuur voor lichamelijk gehandicapten (artikel 2.26 sub a)

3.17.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat computers met bijbehorende apparatuur voor lichamelijk gehandicapten. Het gaat hier om zowel de computerhardware als de software. Een computer in de thuissituatie is in het algemeen slechts geïndiceerd bij motorisch gehandicapten, voor wie de computer met aanpassing als enig of nagenoeg enig middel adequate communicatie mogelijk maakt. Naast de computer als communicatiemiddel kunnen motorisch zeer ernstig gehandicapten deze voorziening ook gebruiken voor omgevingsbediening. Voor de categorie zwaar gehandicapten bestaat geen goedkoper alternatief. Voor blinden en slechtzienden en licht motorisch gehandicapten wordt de computer hardware niet vergoed, maar de benodigde aanpassing en de speciale softwareprogrammatuur, zoals grootlettersoftware, wel. Voorts is een computer in de thuissituatie geïndiceerd bij doofblinden. Voor deze groep kan een computer dienen als hulpmiddel voor de communicatie met anderen, als hulpmiddel voor communicatie en als teksttelefoon. Een opleiding voor het gebruik van deze hulpmiddelen wordt eveneens vergoed.

3.17.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.1.1..

3.17.1.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een computer. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

3.17.1.4. Uitsluitingen

Voor blinden en slechthzienden en licht motorisch gehandicapten zijn goedkopere communicatiemiddelen voorhanden welke als adequaat kunnen worden aangemerkt, maar in vergelijking tot de computer minder snel en efficiënt zijn. Een snellere en efficiëntere manier van werken is voor deze categorie gehandicapten een eigen keuze. In dat geval wordt de computer hardware niet vergoed.

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

3.17.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat:

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

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

3.17.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.2.1..

3.17.2.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.17.3.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat in- en uitvoerapparatuur en de daartoe benodigde programmatuur, noodzakelijke upgrades daarvan, alsmede accessoires voor een computer, aangepast aan een lichamelijke handicap.

3.17.3.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.3.1..

3.17.3.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van in- en uitvoerapparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.17.4.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat computerprogrammatuur voor grootlettersystemen voor visueel gehandicapten.

3.17.4.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.4.1..

3.17.4.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van computerprogrammatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

3.17.5. Bladomslagapparatuur (artikel 2.26 sub f)

3.17.5.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat bladomslagapparatuur.

3.17.5.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.5.1..

3.17.5.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

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

3.17.6.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat opname- en voorleesapparatuur voor gehandicapten, zijnde:

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

3.17.6.2. Waar heft u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.6.1..

3.17.6.3. Voowaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van deze hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend arts.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

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

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

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

- de daadwerkelijke behandeling van dyslexie heeft buiten de onderwijssituatie plaatsgevonden;
- er is sprake van uitbehandeling (didactische resistentie).

Vervolgleveringen

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.17.7. Telefoons en telefoneerhulpmiddelen (artikel 2.26 sub h)

3.17.7.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat telefoons en telefoneerhulpmiddelen, zijnde:

- hulpmiddelen voor het kiezen van telefoonnummers;
- telefoonhoornhouders;
- met omgevingsbesturingsapparatuur te bedienen telefoons;
- teksttelefoons of beeldtelefoons voor auditief gehandicapten, indien voldaan is aan de onder artikel 3.17.7.3 (onder Algemeen) genoemde zorginhoudelijke criteria.

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

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

3.17.7.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.7.1..

3.17.7.3. Voorwaarden

Algemeen

Zorginhoudelijke criteria voor teksttelefoons zijn:

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

Zorginhoudelijke criteria voor beeldtelefoons zijn:

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

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.17.7.4. Uitsluitingen

Gesprekskosten en kosten in verband met het gebruik van de Teleplusdienst worden niet vergoed.

3.17.8. Spraakvervangende hulpmiddelen (artikel 2.26 sub i)

3.17.8.1. Omschrijving van de zorg

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

3.17.8.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.8.1..

3.17.8.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van spraakvervangende hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend arts en een offerte van de leverancier. De aanvraag wordt vergezeld van een advies van een logopedist of een ergotherapeut.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.17.9.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat wek- en waarschuwingsapparatuur.

3.17.9.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.9.1..

3.17.9.3. Voorwaarden

Algemeen

Een diagnose voor wek- en waarschuwingsapparatuur is aanwezig:

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van wek- en waarschuwingsinstallaties. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een recent audiogram en een offerte van de leverancier.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- er sprake is van een toondrempelverlies op het beste oor van 60 dB gemiddeld over 500, 1000, 2000

en 4000 Hz; en

- u zich voor de aanschaf van apparatuur wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende apparatuur. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak hebt.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.17.10.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat persoonlijke alarmeringsapparatuur.

3.17.10.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.17.10.1..

3.17.10.3. Voorwaarden

Algemeen

Aanspraak op alarmeringsapparatuur bestaat indien u lichamelijk gehandicapt bent en in een verhoogde risicosituatie verkeert, waarbij u directe medische of technische hulp nodig hebt. Daarnaast bent u gedurende langere tijd op uzelf aangewezen en bent u niet staat in een noodsituatie zelfstandig de telefoon te bedienen.

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van persoonlijke alarmeringsapparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische diagnose (welke directe medische of technische hulp er nodig is in een noodsituatie) van de behandelend arts.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.17.10.4. Uitsluitingen

De abonnementskosten van de alarmcentrale komen voor eigen rekening.

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

3.18.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een beeldschermloop.

3.18.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.18.1..

3.18.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

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

3.19.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een uitwendige elektrostimulator tegen chronische pijn met toebehoren.

3.19.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.19.1..

3.19.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

Indien u de elektrostimulator wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan hebt u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de diagnose van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

leverancier betreft.

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

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

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

3.20.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat solo-apparatuur.

3.20.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.20.1..

3.20.3. Voorwaarden

Algemeen

De zorginhoudelijke criteria voor solo-apparatuur zijn:

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

Buiten de zorginhoudelijke criteria dient de verzekerde:

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van solo-apparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de keel-, neus- en oorarts of audiologisch centrum en een offerte van de leverancier.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van een keel-, neus- en oorarts of audiologisch centrum.

Vervanging van het hulpmiddel

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

3.21. Tactiellesapparatuur als bedoeld in artikel 2.30 van de Regeling

3.21.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat tactiellesapparaten met toebehoren en vergoeding van de kosten.

3.21.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.21.1..

3.21.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van Stichting Visio of Stichting Bartiméus. Daarbij wordt aangegeven wat de beperkingen zijn.

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.22. Vervanging van botverankerd hoorhulpmiddel als bedoeld in artikel 2.31 van de Regeling

3.22.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat vervanging van een botverankerd hoorhulpmiddel dat kan worden aangesloten op een geïmplanteerde beengeleider. De eerste verstrekking van dit hoortoestel valt onder medisch specialistische zorg.

3.22.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.22.1..

3.22.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

U hebt geen voorafgaande akkoordverklaring van ons nodig voor de vervanging van een botverankerd hoorhulpmiddel dat u vergoed hebt gekregen vanuit de Regeling zorgverzekering. U kunt hiervoor rechtstreeks contact opnemen met uw leverancier, op voorwaarde dat het een gecontracteerde leverancier betreft. U overhandigt uw leverancier een schriftelijke toelichting van de keel-, neus- en oorarts en/of audiologisch centrum, waarin de reden van vervanging vermeld wordt.

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van een keel-, neus- en oorarts of audiologisch centrum.

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

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

3.23.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een aangepaste tafel. Het gaat hierbij voornamelijk om in hoogte verstelbare tafels voor rolstoelgebruikers en bedleestafels voor bedlegerigen.

3.23.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.23.1.1..

3.23.1.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een aangepaste tafel. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de behandelend arts. Indien het een niet-standaard tafel betreft, dit ter beoordeling van de leverancier, dient tevens een offerte van de leverancier te worden bijgevoegd.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.23.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een aan functiebeperkingen aangepaste stoel. De stoelen zijn voorzien van een of meer van de volgende functies of aanpassingen:

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

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

Onder aanpassingen die voldoen aan de normale ergonomische eisen, worden de volgende aanpassingen begrepen: neksteun, hoofdsteun, beensteun, lendensteun, verstelbare rugleuning, voetsteun, verstelbare zitting, verstelbare armleuning, aanpassingen met betrekking tot zithoogte, zitdiepte of zitbreedte. Indien de verzekerde een dergelijke aanpassing wenst, kan worden volstaan met de aanschaf van een passende stoel voor eigen rekening.

3.23.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.23.2.1..

3.23.2.3. Voorwaarden

Algemeen

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

- 1° specifieke polstering;
- 2° abductiebalk;
- 3° arthrodesis-zitting;
- 4° pelottes voor zijwaartse steun.

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een aangepaste stoel. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van de revalidatie arts en een offerte van de leverancier. Voor de aanvraag van een stoel kunt u ook gebruik maken van ons aanvraagformulier dat door de revalidatie arts kan worden ingevuld. U kunt dit formulier opvragen bij onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.23.2.4. Uitsluitingen

Zogenaemde seniorenstoelen, stoelen met uitsluitend een sta-op-functie en andere stoelen voor bepaalde leeftijdsgroepen vallen niet onder de aanspraak.

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

3.23.3.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat anti-decubitus zittkussens, anti-decubitus bedden, -matrassen en -overtrekken ter behandeling en ter preventie van decubitus.

3.23.3.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.23.3.1..

3.23.3.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

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

Zorgadvisering

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

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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

3.23.4.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat:

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

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

3.23.4.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.23.4.1..

3.23.4.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Bedden in een speciale uitvoering, met inbegrip van de daarvoor bestemde matrassen, zijn geïndiceerd indien sprake is van een diagnose voor verpleging. Daarnaast kan een aangepast bed noodzakelijk zijn ter bewaring van de zelfstandigheid.

Naast transferbedden kunnen, indien sprake is van een diagnose voor verpleging, behandelbedden worden verstrekt. Het gaat hier om de zogenoemde hoog/laagbedden, al dan niet voorzien van een transfersysteem. In bepaalde situaties is een zogenaamd verblijfbed aangewezen.

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

Akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het bed en/ of de toebehoren worden geleverd door een zorgaanbieder waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffende hulpmiddelen. Wanneer het een bed in afwijkende uitvoering betreft, dient u wel vooraf een akkoordverklaring te vragen aan ons. Medewerkers aan de CZ indiceringslijn voor bedden beoordelen of u aanspraak hebt op een bed. Als het een bed in afwijkende uitvoering betreft, zult u gewezen worden op het aanvragen van een akkoordverklaring. De CZ indiceringslijn voor bedden is direct bereikbaar via telefoonnummer 06-15838996, of per e-mail: czbedden@kerstenroermond.nl

Voor een kinderbed hebt u vooraf onze akkoordverklaring nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. De aanvraag is voorzien van een voorschrift van een medisch specialist, eventueel aangevuld met een verslag van een ergotherapeut.

Zorgadvisering

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

Voorschrift

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat bed voor volwassenen, dan kunt u deze vervangen. U kunt hiervoor direct contact opnemen met de CZ indiceringslijn voor bedden, telefonisch bereikbaar op telefoonnummer 06-15838996, of per e-mail: czbedden@kerstenroermond.nl. Voor vervolgleveringen van een (kinder)bed of bed in afwijkende uitvoering dient u een vervolgzorgaanvraag in.

Het verzoek om een akkoordverklaring van ons bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging van een kinderbed bestaat uit een toelichting van de leverancier op de reden van vervanging. Indien de

aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een medische diagnose van de medisch specialist en eventueel een ergotherapeutisch verslag te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht (wijziging functionele beperking of wijziging programma van eisen van voorziening).

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

3.23.4.4. Uitsluitingen

Vage klachten of rugpijnklachten van al dan niet bekende aard vormen geen diagnose voor een aangepast bed.

3.24. Geleidehonden als bedoeld in artikel 2.34 van de Regeling

3.24.1. Blindengeleidehonden (artikel 2.34 lid 1 sub a)

3.24.1.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een blindengeleidehond.

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

3.24.1.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.24.1.1..

3.24.1.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een blindengeleidehond. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van één van de in artikel 3.24.1.3. (onder Voorschrift) genoemde stichtingen.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose en praktische indicatiestelling. De medische indicatiestelling dient te gebeuren door de Stichting Visio of Stichting Bartiméus. Deze adviescentra kijken integraal naar alle mogelijkheden voor de persoon in kwestie en geven ook aan welke

hulpmiddelen er al zijn ingezet alvorens men heeft besloten over te gaan tot het aanvragen van een blindengeleidehond. De blindengeleidehondenschool verricht de praktische indicatiestelling.

Zorgverlener

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

Een blindengeleidehond is gemiddeld 6 jaar werkzaam als blindengeleidehond.

3.24.2. Hulphonden (artikel 2.34 lid 1 sub b)

3.24.2.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat een hulphond. Onder de hulphonden vallen niet de zogenoemde epilepsiehonden.

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

3.24.2.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.24.2.1..

3.24.2.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een hulphond. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van een ergotherapeut en een praktische indicatiestelling van de hulphondenschool.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van een ergotherapeut en een praktische indicatiestelling van de hulphondenschool. De ergotherapeut beoordeelt uw totale fysieke gesteldheid en adviseert de hulpmiddelen die tot een (gedeeltelijke) oplossing van de problemen kunnen bijdragen. Een ergotherapeut kijkt integraal naar alle mogelijkheden en dient ook aan te geven welke

hulpmiddelen er al zijn ingezet alvorens is besloten over te gaan tot het aanvragen van een hulphond.

Zorgverlener

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

Een hulphond is gemiddeld 6 jaar werkzaam als hulphond.

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

3.25.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand- en vingerfunctie.

3.25.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.25.1..

3.25.3. Voorwaarden

Algemeen

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

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

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

Akkoordverklaring

U hebt vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van de hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische diagnose van een revalidatiecentrum.

Zorgadvisering

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van een revalidatiecentrum.

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

3.26.1. Omschrijving van de zorg

De zorg omvat thuisdialyse-apparatuur en toebehoren, alsmede:

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

Dit is zowel van toepassing op hemodialyse als op de verschillende vormen van peritoneaal dialyse.

3.26.2. Waar hebt u recht op?

U hebt recht op de aanspraak zoals omschreven onder artikel 3.26.1..

3.26.3. Voorwaarden

Algemeen

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

Akkoordverklaring

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

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

Zorgadvisering

Om voor vergoeding van de kosten van het ongedaan maken van de woningaanpassingen in aanmerking te komen dient u vooraf opgave te doen van de voorzieningen die ongedaan gemaakt moeten worden, voorzien van een gespecificeerde kostenbegroting.

U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorschrift

U dient te beschikken over een medische diagnose van de behandelend arts van het dialysecentrum.

De behandelend arts dient tevens aan te geven welke vorm van dialyse gaat plaatsvinden.

Vervanging van het hulpmiddel

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