

## Reglement Hulpmiddelenzorg 2011

(geldig vanaf 1 januari 2011)

### Algemene informatie

De Friesland Zorgverzekeraar hecht veel waarde aan de kwaliteit van hulpmiddelenleveranciers en heeft zich tot doel gesteld deze kwaliteit van zorg voor u op een nog hoger niveau te brengen. Als u naar een gecontracteerde leverancier gaat hebben wij hiermee dan ook goede afspraken gemaakt over kwaliteit, prijs en service. In dat geval kunt u dus een goed product en uitstekende dienstverlening verwachten. Bovendien betalen wij de leverancier rechtstreeks, zodat u de kosten niet hoeft voor te schieten. Als u ervoor kiest naar een niet gecontracteerde leverancier te gaan, hebt u deze garanties niet. In dat geval moet u ook altijd eerst een toestemmingsaanvraag bij ons indienen. Bovendien loopt u dan het risico dat de kosten niet volledig of in het geheel niet worden vergoed.

Voor enkele categorieën van hulpmiddelen hebben wij verplichte kwaliteitseisen aan de leverancier gesteld. Deze eisen zijn opgesteld in samenwerking met patiëntenorganisaties en ouderenbonden en worden op een onafhankelijke wijze getoetst. Als wij verplichte kwaliteitseisen stellen (bijvoorbeeld certificering door SEMH, StAr, HKZ of KEMA) is dit vermeld in dit reglement in de kolom 'specifieke kwaliteitseisen'. Als u een hulpmiddel aanschaf bij een leverancier die niet aan de verplichte kwaliteitseisen voldoet, hebt u ook geen recht op een vergoeding. Het is dus in uw belang dat u gebruik maakt van door ons gecontracteerde hulpmiddelenleveranciers. Kijkt u voor gecontracteerde leveranciers op [www.defriesland.nl](http://www.defriesland.nl) bij Zorgaanbieders zoeken.

### Artikel 1. Begripsomschrijvingen

#### Eerste verschaffing:

Eerste keer binnen een periode waarin u bent aangewezen op een hulpmiddel, dat het betreffende hulpmiddel aan u wordt geleverd.

#### Gecontracteerde leverancier:

Een leverancier waarmee De Friesland Zorgverzekeraar een overeenkomst heeft gesloten tot het leveren van hulpmiddelenzorg.

#### Regeling zorgverzekering:

De ministeriële regeling als bedoeld in artikel 2.9 lid 1 van het Besluit zorgverzekering.

#### Reglement:

Reglement Hulpmiddelenzorg van De Friesland Zorgverzekeraar.

#### Voorschrift:

Schriftelijke verwijzing van een zorgaanbieder voor het verstrekken van een hulpmiddel of een verbandmiddel met een gemotiveerde toelichting waarom u, gelet op de aard van uw beperking, op dit hulpmiddel bent aangewezen.

### Artikel 2. Algemene bepalingen over hulp- en verbandmiddelen die in eigendom of in bruikleen worden verstrekt.

#### Recht

1. Uw recht op verschaffing van hulp- en verbandmiddelen is vastgelegd in de verzekeringsvoorwaarden van De Friesland Zorgverzekeraar Basisverzekering, die zijn gebaseerd op de Zorgverzekeringswet, het Besluit zorgverzekering en de Regeling zorgverzekering. Voor de wettelijke indicatievoorwaarden verwijzen wij u naar de Regeling zorgverzekering.
2. U hebt recht op een functionerend hulpmiddel.
3. U hebt recht op het goedkoopste adequate hulp- of verbandmiddel in relatie tot de indicatie en het gebruiksdoel.

4. Verschaffing van hulpmiddelen kan zowel in eigendom als in bruikleen plaatsvinden. In artikel 3 van dit reglement is per hulpmiddel aangegeven of u dit hulpmiddel in eigendom of in bruikleen van De Friesland krijgt. Verbandmiddelen ontvangt u altijd in eigendom.
5. De hulpmiddelen worden gebruiksklaar afgeleverd, dat wil zeggen met gebruikersinstructie en indien van toepassing, inclusief eerste aanschaf van batterijen en/of oplaadapparatuur.
6. Als u niet langer bent aangewezen op gebruik van een in bruikleen verschaft hulpmiddel, wordt dit hulpmiddel ingenomen door een daartoe door De Friesland aangewezen leverancier. Als u niet langer bent aangewezen op gebruik van een hulpmiddel dat u in eigendom hebt ontvangen, hebt u geen recht meer op herstel, wijziging en/of vervanging voor rekening van De Friesland.
7. U hebt recht op een reservehulpmiddel als u hier redelijkerwijs op bent aangewezen.
8. Als u gebruik maakt van een niet gecontracteerde leverancier die voldoet aan de in de tabel genoemde certificeringeisen, hebt u recht op een vergoeding van maximaal 80% van het wettelijke tarief in Nederland. Als er geen Nederlands wettelijk tarief geldt, bedraagt de vergoeding maximaal 80% van het door De Friesland gecontracteerde bedrag. In aanvulling hierop geldt voor hulpmiddelen in bruikleen dat u gedurende de duur van de minimale gebruiksduur jaarlijks een bedrag ontvangt ter hoogte van 80% van het bedrag dat De Friesland voor dit hulpmiddel zou hebben betaald aan een gecontracteerde leverancier (gecontracteerd tarief), gedeeld door de duur van de minimale gebruiksduur. Dit geldt uitsluitend als u in het betreffende kalenderjaar bij De Friesland in de Basisverzekering was verzekerd. Voorbeeld: voor een hulpmiddel geldt een gecontracteerd tarief van € 1000,-. De minimale gebruiksduur volgens de tabel is 5 jaar, u ontvangt, zolang u bij De Friesland bent verzekerd, 5 jaar lang ( $€ 1000,- \times 80\% \cdot 5 =$ ) € 160,- per jaar.
9. Hulpmiddelen kunnen ook onder medisch specialistische zorg vallen, als deze tijdelijk worden ingezet in het kader van een medisch specialistische behandeling of als er een achterwachtfunctie vanuit het ziekenhuis noodzakelijk is.

#### Voorschrift

10. In artikel 3 van dit reglement is per hulp- en/of verbandmiddel aangegeven of een voorschrift is vereist en welke zorgaanbieder het voorschrift dient te geven.

#### Toestemming

11. U dient toestemming te vragen aan De Friesland voorafgaand aan de verschaffing, vervanging, wijziging of het herstel van het hulp- of verbandmiddel. De aanvraag tot verschaffing dient te zijn voorzien van een voorschrift zoals bedoeld in artikel 2 lid 9 en artikel 3 van dit reglement. Een verzoek tot vervanging, wijziging of herstel van het hulpmiddel dient u te motiveren.
12. De Friesland kan aan de toestemming nadere voorwaarden verbinden ten aanzien van soort en materiaal van het hulp- of verbandmiddel. Dit geldt niet als u zich wendt tot een niet gecontracteerde leverancier. In dat geval is artikel 2 lid 8 van toepassing. .
13. a. In afwijking van lid II hebt u geen voorafgaande toestemming van De Friesland nodig bij de eerste verschaffing van het hulp- of verbandmiddel, als dit in eigendom wordt geleverd door een door De Friesland gecontracteerde leverancier.  
b. In afwijking van lid II is bij vervanging, wijziging of herstel van het hulpmiddel door dezelfde gecontracteerde leverancier als bij de eerste verschaffing, geen voorafgaande toestemming van De Friesland nodig.  
c. U kunt zich in de situaties als genoemd onder lid 13 a en b rechtstreeks wenden tot een gecontracteerde leverancier.  
d. Als u vanuit privacyoverwegingen bezwaar hebt tegen het afgeven van een voorschrift aan de leverancier, kunt u ervoor kiezen de aanvraag (inclusief het voorschrift) rechtstreeks bij De Friesland in te dienen.

#### Gebruik

14. U bent verplicht het verschaft hulpmiddel goed te gebruiken en te verzorgen.
15. In artikel 3 staat per hulpmiddel aangegeven welke termijn De Friesland als richtlijn hanteert voor de minimale gebruiksduur, volumes en frequenties. De Friesland kan hier in individuele gevallen van afwijken.
16. Als er sprake is van toerekenbare onachtzaamheid, opzet of roekeloosheid hebt u geen aanspraak op vervanging, wijziging of herstel van het hulpmiddel voordat de in redelijkheid te verwachten levensduur van het hulpmiddel is verstreken. Een verzoek tot vervanging, wijziging of herstel dient u te motiveren.

## Artikel 3. Bepalingen per hulpmiddel en verbandmiddelen

### 3.1. Hulp- en verbandmiddelen die in eigendom worden verstrekt

#### Uitleg van de tabel:

- Kolom A: de artikelnummers verwijzen naar het betreffende artikel in de Regeling zorgverzekering.
- Kolom B: een korte omschrijving van het hulpmiddel c.q. verbandmiddelen; voor een volledige omschrijving verwijzen wij u naar de Regeling zorgverzekering.
- Kolom C: hierin is aangegeven of een voorschrift noodzakelijk is en, voor zover van toepassing, welke zorgaanbieder het voorschrift dient te geven.
- Kolom D: hierin zijn richtlijnen voor de minimale gebruiksduur of het maximum aantal per levering/periode gegeven.
- Kolom E: hierin staan de specifieke certificeringeisen van de leverancier.
- Kolom F: hierin staat, indien van toepassing, of er een eigen bijdrage is verschuldigd of dat er sprake is van een maximale vergoeding.

Tabel 3.1.

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.6 m	Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfvezels bij het transport van lymfe. (compressie-hulpmiddelen) Bestaande uit: a. Therapeutische elastische kousen b. Aantrek-hulpmiddelen en uittrekhulpmiddelen of een gecombineerd aan/uittrekhulpmiddel.  Zie tabel 3.2 voor lymphapress apparatuur. Deze wordt in bruikleen verstrekt.	Behandelend arts  Ter beoordeling van de gecontracteerde leverancier	14 maanden  28 maanden	SEMH  SEMH	
2.6 o	Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel	Behandelend arts of diabetesverpleegkundige	Zie bijlage 2	SEMH, HKZ, KEMA	

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.8	Uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking daarvan; 1. Hulpmiddelen zoals hiervoor genoemd zijn: 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 er 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	Behandelend medisch specialist, of mammacare verpleegkundige	Afhankelijk van het hulpmiddel: 2 of 3 jaar                    Hulpmiddelen ter vervanging van het haar: 1 per jaar + indien noodzakelijk 1 reserve.	SEMH, met uitzondering van hulpmiddelen ter vervanging van het haar.	Hulpmiddelen ter vervanging van het haar: max. € 386,50,- per jaar

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitsei- sen (certifi- cering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.9	<p>I. Uitwendige hulpmiddelen voor het geheel of gedeeltelijk opheffen van de gevolgen van stoornissen in de functie van het ademhalingsstelsel, inclusief stomabeschermers voor geryngectomeerden, met inbegrip van stoffen die met behulp van deze hulpmiddelen worden toegediend, te weten:</p> <p>a. zuurstof</p> <p>b. stoffen die zijn gecertificeerd als medisch hulpmiddel in de zin van de Wet op de medische hulpmiddelen</p> <p>2. De zorg bedoeld onder lid I, omvat ingeval van zuurstofapparatuur tevens vergoeding van stroomkosten.</p> <p>3. De zorg, bedoeld onder lid I omvat niet:</p> <p>a. apparatuur voor chronische ademhalingsondersteuning;</p> <p>b. apparatuur die uitsluitend wordt ingezet ter vermindering van snurken.</p> <p>Zie tabel 3.2 voor CPAP-apparatuur, zuurstofapparatuur, slijmuitzuigapparatuur, vernevelaars en longvibrators. Deze worden in bruikleen verstrekt.</p>	Behandelend medisch specialist			

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitsei- sen (certificering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.II	Uitwendige hulpmiddelen met al dan niet inwendige onderdelen te gebruiken bij stoornissen in de functies gerelateerd aan urinelozing en defecatie.	Behandelend arts of gespecialiseerde stoma- of incontinentieverpleegkundige	Voor stoma-materialen zie bijlage I	SEMH, HKZ, KEMA	
2.I2	Uitwendige lichaamsgebonden hulpmiddelen toe te passen bij een ernstige aandoening waarop de verzekerde langdurig en niet uitsluitend bij sportactiviteiten is aangewezen en die dienen voor het wijzigen van:			SEMH	
	a. gestoorde functies van het bewegingssysteem, aan beweging verwante functies of anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging;	a. Behandelend medisch specialist of, als er sprake is van confectioneel hulpmiddelen, de behandelend arts of behandelend paramedicus. Voor breukbanden de behandelend arts	2 jaar		
	b. de anatomische eigenschappen van de schedel	b. Behandelend specialist			
	Voor volledig individueel vervaardigd orthopedisch maatschoeisel (A - schoen) en semi- orthopedisch schoeisel met individuele aanpassing ( B- schoen) gelden een afwijkende gebruikstermijn en eigen bijdrage		< 16 jaar: 9 maanden ≥ 16 jaar : 15 maanden		< 16 jaar € 68,50 ≥ 16 jaar € 136,50

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.13	<p>1. 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</p> <p>2. In het geval van lenzen dient de stoornis het gevolg te zijn van een medische aandoening of trauma, waarbij lenzen tot een grotere verbetering in de functies gezichtsscherpte of kwaliteit van de visus leiden dan brillenglazen.</p> <p>Zie tabel 3.2 voor bijzondere optische hulpmiddelen. Deze worden in bruikleen verstrekt.</p>	Behandelend medisch specialist			<p>Eigen bijdrage van € 51,50 per lens als er sprake is van lenzen met een gebruiksduur van langer dan een jaar.</p> <p>Een eigen bijdrage van € 103,- per kalenderjaar als er sprake is van lenzen met een gebruiksduur van korter dan een jaar.</p> <p>Ingeval slechts één oog dient te worden gecorrigeerd geldt een eigen bijdrage van € 51,50 per kalenderjaar.</p>

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.14.l.a	Elektra-akoestische hoortoestellen		5 jaar	StAr	Max. vergoeding: bij le aanschaf of vervanging binnen 6 jaar € 501,50, bij vervanging tussen het 6 <sup>e</sup> en 7 <sup>e</sup> gebruiksjaar € 592,-, bij vervanging na een gebruiksduur van 7 jaar of meer € 683,-. Bij le aanschaf of vervanging ten behoeve van verzekerden tot 16 jaar € 683,-. Cros-, bicos- of beengeleider-uitvoering voor zover opgenomen in een bril-montuur: extra vergoeding € 65,-
2.14.l.b	Ringleidingen/ infraroodapparatuur/ FM-apparatuur	Behandelend arts	5 jaar	StAr	
2.14.l.c	Oorstukjes	Behandelend arts		StAr	
2.15.h	Schedelkappen	Behandelend medisch specialist		SEMH	
2.15.j	Verbandmiddelen	Behandelend arts of gespecialiseerde verpleegkundige		SEMH, HKZ, KEMA	
2.16.a	Pessaria voor verzekerden < 21	Arts			
2.16.b	Koperhoudende spiraaltjes voor verzekerden <21	Arts			

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrift door	D Richtlijn minimale gebruiksduur /maximum volume	E Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	F Eigen bijdrage/ maximale wettelijke vergoeding
2.17 c	Blindentaststokken	Behandelend arts of ergotherapeut	3 jaar		
2.19	Injectiespuiten en injectiepenen - niet voor insuline	Behandelend arts		SEMH, HKZ, KEMA	
2.23.1. a	Verbandschoenen	Behandelend medisch specialist	15 mnd per stuk	SEMH	Max. vergoeding: € 143,50
2.23.1. b	Allergeenvrije schoenen	Behandelend medisch specialist		SEMH	Eigen bijdrage: < 16 jaar € 68,50 > 16 jaar € 136,50 en het meerdere boven: < 16 jaar € 255,50 > 16 jaar € 323,50
2.24.1 a	Voedingssonde	Behandelend medisch specialist		SEMH, HKZ, KEMA	
2.24.1 c	Toebehoren bij parenterale voeding	Behandelend medisch specialist		SEMH, HKZ, KEMA	
2.26.1 g 2°	Daisy-spelers of daisy- programmatuur	Regionale instelling voor blinden en slechtzienden of deskundige aangewezen door De Friesland	5 jaar		
2.26.1 j °	Wek- en waarschuwings- installaties	Audiologisch centrum			

### 3.2. Hulpmiddelen die in bruikleen worden verstrekt

#### Uitleg van de tabel:

- Kolom A: de artikelnummers verwijzen naar het betreffende artikel in de Regeling zorgverzekering.  
Kolom B: een korte omschrijving van het hulpmiddel, voor een volledige omschrijving wordt verwezen naar de Regeling zorgverzekering.  
Kolom C: hierin is aangegeven of een voorschrift noodzakelijk is en, voor zover van toepassing, welke zorgaanbieder het voorschrift dient te geven.  
Kolom D: hierin staan de specifieke certificeringseisen van de leverancier.  
Kolom E: hierin staat of er uitzonderingen zijn op de bruikleenverstrekking.

Tabel 3.2.

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrijver	D Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	E Uitzonderingen op bruikleen verstrekking
2.6. m	Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfevaten bij het transport van lymfe (compressiehulpmiddelen), bestaande uit: lymphapress apparatuur	Dermatoloog of huidtherapeut		
2.6 n	Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij stoornissen in de functies van het hematologisch systeem.	Trombosedienst-arts of verpleegkundige		
2.6 x	Beeldschermloepen	Behandelend arts of regionale instelling voor blinden en slechtzienden		
2.6 y	Uitwendige elektrostimulator met toebehoren	Behandelend arts of fysiotherapeut		
2.9	a. Zuurstof apparatuur  b. CPAP – apparatuur  c. Slijmuitzuigapparatuur, zo nodig met toebehoren  d. Longvibrators  e. Vernevelaars	Behandelend medisch specialist  Behandelend medisch specialist  Behandelend arts  Behandelend medisch specialist  Behandelend arts		

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrijver	D Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	E Uitzonderingen op bruikleen verstrekking
2.13	Bijzondere optische hulpmiddelen	Oogarts of regionale instelling voor blinden en slechtzienden	Lid NUVO sectie low-vision	Uitgezonderd handloepjes, deze worden in eigendom verstrekt
2.17 a	Loopwagens, niet zijnde rollators	Behandelend arts, ergotherapeut of fysiotherapeut		
2.17 d	Trippelstoel	Probleemanalyse vereist, opgesteld door ergotherapeut of door De Friesland aangewezen deskundige		
2.17 e	Loopfiets	Probleemanalyse vereist, opgesteld door ergotherapeut of door De Friesland aangewezen deskundige		
2.22	Infuus pomp - niet voor insuline	Behandelend medisch specialist		
2.24.1 b	Voedingspompen	Behandelend medisch specialist		
2.24.1 d	Eetapparaten	Ergotherapeut of probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 a	Computers met bijbehorende apparatuur voor lichamenlijk gehandicapten indien de lichamenlijk gehandicapte voor informatie en communicatie of bediening van huishoudelijke hulpmiddelen geheel of nagenoeg geheel op deze middelen is aangewezen;	Probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrijver	D Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	E Uitzonderingen op bruikleen verstrekking
2.26.1 b	Schrijfmachines voor lichamenlijk gehandicapten indien de lichamenlijk gehandicapte voor het onderhouden van maatschappelijke contacten geheel of nagenoeg geheel op deze middelen is aangewezen;	Probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 c	Rekenmachines in een uitvoering aangepast aan een lichamenlijke handicap;	Probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 d	In- en uitvoerapparatuur en daartoe benodigde programmatuur	Probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 e	Computerprogrammatuur voor grootlettersystemen	Regionale instelling voor blinden en slechtzienden of deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 f	Bladomslagapparatuur	Probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 g 1°	Memorecorders	Regionale instelling voor blinden en slechtzienden of deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 g 3°	Voorleesapparatuur voor zwartdrukinformatie	Regionale instelling voor blinden en slechtzienden of deskundige aangewezen door De Friesland		

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrijver	D Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	E Uitzonderingen op bruikleen verstrekking
2.26.1 h 1°	Hulpmiddelen voor het kiezen van telefoonnummers	Een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 h 2°	Telefoonhoornhouders	Een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 h 3°	Aangepaste telefoons bedienbaar door omgevingsbesturing	Een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 h 4°	Teksttelefoon	Audiologisch centrum		
2.26.1 h 4°	Beeldtelefoon	Audiologisch centrum		
2.26.1 i	Spraakvervangende hulpmiddelen	Probleemanalyse door een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.26.1 j 2°	Alarmeringsapparatuur	Behandelend arts		
2.29	Solo-apparatuur	Audiologisch centrum		
2.30	Tactiellesapparatuur	Regionaal centrum voor blinden en slechtzienden		
2.31	Vervanging van BAHA-hoortoestellen	Behandelend KNO-arts verbonden aan centrum met vereiste oorheelkundige en audiologische expertise		
2.33.1 a	Aangepaste tafels	Ergotherapeut en een probleemanalyse		
2.33.1 b	Aangepaste stoelen	Ergotherapeut en een probleemanalyse		
2.33.1 c	Anti-decubituszittkussens	Ergotherapeut of decubitus-verpleegkundige en een probleemanalyse		
2.33.1 d	Bedden	Ergotherapeut en een probleemanalyse		

A Artikel	B Soort hulpmiddel	C Voorschrijver	D Specifieke kwaliteitseisen (certificering)	E Uitzonderingen op bruikleen verstrekking
2.33.1 e	Anti-decubitusbedden, -matrassen en -overtrekken	Ergotherapeut of decubitusverpleegkundige en een probleemanalyse		
2.33.1 f	Toebehoren bedden	Ergotherapeut en een probleemanalyse		
2.33.1 g	Bedverkorters, -verlengers	Ergotherapeut en een probleemanalyse		
2.33.1 h	Bedbeschermende onderleggers	Behandelend arts/ verpleegkundige		
2.34.1 a	Blindengeleidehonden + tegemoetkoming in de kosten van max. € 245,- per kwartaal	Verwijzing met toelichting van regionaal centrum voor blinden en slechtzienden	Lidmaatschap Internationale Federatie van Geleidehondenscholen als volwaardig lid	
2.34.1 b	Hulphonden + tegemoetkoming in de kosten van max. € 245,- per kwartaal	Een ergotherapeut. Aanvraag/ toelichting volgens protocol van De Friesland	Lidmaatschap Assistance Dogs Europe of Internationale Federatie van Geleidehondenscholen	
2.35	Hulpmiddelen ter compensatie van onvoldoende arm-, hand-, en vingerfunctie	Een deskundige aangewezen door De Friesland		
2.36	Thuisdialyse-apparatuur	Dialysecentrum + kostenopgave		



## Bijlagen bij het Reglement Hulpmiddelenzorg

### Bijlage 1

#### Verstrekkingsduur en volumes stomamateriaal

Bij art 2.15.1 b Regeling zorgverzekering

Colostoma	Tweedelig Eindelig	Maximaal 4 plakken per week/ maximaal 4 zakjes per dag Maximaal 4 zakjes per dag
Irrigatie	Spoelsets Spoelpomp	Eerste jaar maximaal 2 spoelsets, daarna maximaal 1 spoelset per jaar Maximaal 1 irrigatiesleeve per dag. Na elke spoelbeurt kunnen maximaal 2 stomapleisters of colostomiezakjes gebruikt worden
Stomapluggen	Tweedelig Eindelig	Maximaal 1 plak en 4 pluggen per dag Maximaal 4 pluggen per dag
Ileostoma	Tweedelig Eindelig	Maximaal 4 plakken per week/ maximaal 2 zakjes per dag Maximaal 2 zakjes per dag
Urostoma	Tweedelig Eindelig	Maximaal 4 plakken per week/ maximaal 2 zakjes per dag Maximaal 2 zakjes per dag
Continentstoma	Afdekleisters en katheters	2-6 per dag afhankelijk van voorschrift

In individuele gevallen kan hiervan worden afgeweken.

### Bijlage 2

Verstrekkingsduur en volumes uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het controleren en reguleren van stoornissen in de bloedsuikerspiegel.

Bij art. 2.6 o Regeling zorgverzekering

- Voor diabeten die nagenoeg zijn uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen waarbij behandeling met insuline wordt overwogen, op voorschrift van de behandelend arts: maximaal 100 teststrips;
- Voor diabeten met een vastgesteld doseringsschema voor 1 tot 2 insuline-injecties per dag: maximaal 100 teststrips per drie maanden;
- Voor diabeten die op basis van het bloedsuikergehalte 3 of meer insuline-injecties per dag gebruiken of gebruik maken van een insulinepomp: maximaal 400 teststrips per drie maanden;
- per 3 jaar maximaal twee insulinepennen.

In individuele gevallen kan hiervan worden afgeweken.

NB: ketonen teststrips vallen niet onder hulpmiddelen, maar onder medisch specialistische zorg (zie artikel 1 lid 9).