

Lijst van door ons aangewezen hulpmiddelen

Per 1 januari 2010

In deze lijst is aangegeven welke hulpmiddelen volgens de stand van de wetenschap en praktijk onder de artikelen 3.1., 3.2., 3.3. en 3.4. van het Reglement Hulpmiddelen vallen. Ook geven wij de voorwaarden aan die hiervoor gelden. Naast deze genoemde hulpmiddelen kunnen er nog hulpmiddelen zijn die ook onder één van deze artikelen kunnen vallen. Over de hulpmiddelen die wij hierna dus niet uitdrukkelijk noemen, kunt u meer lezen in onderdeel E. van deze lijst.

A. Hulpmiddelen die onder artikel 3.1 van het Reglement Hulpmiddelen vallen:

Een verzekerde dient redelijkerwijs te zijn aangewezen op een bepaald type prothese. Hierbij spelen de individuele omstandigheden van de persoon – het activiteitsniveau en de deelname aan het maatschappelijk verkeer - een belangrijke rol. De individuele omstandigheden geven de doorslag bij de beoordeling of een verzekerde redelijkerwijs is aangewezen op een prothese in speciale uitvoering (bijv. een badprothese of een prothese met microprocessor gestuurd gewricht). Bij een aanvraag dient de vraag te worden beantwoord of een bepaald type prothese – gezien de zorgbehoefte van de verzekerde – een adequate voorziening is.

1. Prothesen voor schouder, arm, hand, been of voet

Omschrijving aanspraak

In geval van prothesen voor de onderste of bovenste extremiteit kan sprake zijn van niet-bekrachtigde prothesen en prothesen in bekrachtigde uitvoering. Deze laatste prothesen worden onderverdeeld in prothesen met aansturing door lichaamsbekrachtiging, aansturing door middel van een externe krachtbron (zoals de myo-elektrische handprothese) of een combinatie van beide mogelijkheden (hybride). Als typen prothesen zijn te onderscheiden: voorlopige-, definitieve- en cosmetische prothesen. Hulp- en aanzetstukken die zeer specifiek voor de arbeidssituatie nodig zijn, vallen niet onder de omschrijving in deze bepaling.

Voorwaarden aanspraak

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

Bekrachtigde uitvoeringen worden alleen verschaft op aanvraag van de revalidatiearts met een goede motivatie, waaruit blijkt dat u de besturing van de prothese in voldoende mate beheerst.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

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

Onderbeenprothese:	€ 4.000,00
Bovenbeenprothese:	€ 7.000,00
Armprothese:	€ 3.500,00

Indien u de prothese wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee

LIJST VAN DOOR ONS AANGEWEEZEN HULPMIDDELEN

hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien deze leverancier erkend is conform de Erkenningsregeling Orthopedische Instrumentmakerijen.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate prothese, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. De leverancier kan dat ook namens u doen.

Het verzoek om akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de prothese, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dient een schriftelijke toelichting van de revalidatiearts te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht.

Een prothese wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 3 jaren na de laatste verstrekking.

Reparaties

Reparaties tot een bedrag van € 450,00 kunnen zonder dat daarvoor een akkoordverklaring is afgegeven door de leverancier worden uitgevoerd, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons voor de levering van prothesen. Indien de prothese is aangeschaft bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voor reparaties altijd vooraf een akkoordverklaring aan te vragen. Voor reparaties vanaf € 450,00 moet de leverancier altijd vooraf via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aanvragen. De aanvraag dient voorzien te zijn van een gespecificeerde prijsopgave en een duidelijke omschrijving van wat stuk is en hoe de schade is ontstaan.

Reserve hulpmiddel

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

Bijzondere uitvoering

Indien de verstrekking van een prothese voor been of voet mede bestaat uit een microprocessorgestuurde of daarmee vergelijkbare knie, wordt deze knie om doelmatigheidsredenen in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter het hulpmiddel in eigendom aanschafft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2. van dit Reglement.

2. Mammaprothesen

Omschrijving aanspraak

Een mammaprothese is geïndiceerd bij de operatieve verwijdering van de borstklier en bij het geheel of nagenoeg geheel achterwege blijven van de natuurlijke ontwikkeling van de borstklier(en). Een verzekerde is redelijkerwijs aangewezen op een individueel vervaardigde prothese, indien een gebruiksklaar exemplaar niet mogelijk dan wel redelijkerwijs niet verantwoord is.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op mammaprothesen indien het gebruik ervan is aangewezen ter vervanging van een geheel of nagenoeg geheel ontbrekende borstklier (zowel operatieve verwijdering van de borstklier, als het geheel of nagenoeg geheel achterblijven van de natuurlijke ontwikkeling van de borstklier).

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

Een mamaprothese wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 24 maanden na de eerdere verstrekking.

Reserve hulpmiddel

Een tweede (reserve) 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. Stompkousen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op stompkousen.

U heeft aanspraak op maximaal vier stompkousen per kwartaal.

U heeft aanspraak op maximaal twee siliconen liners per jaar.

Voorwaarden aanspraak

Geen nadere voorwaarden.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de stompkousen worden geleverd door een leverancier waarmee wij zijn overeengekomen dat de leverancier het betreffende hulpmiddel verstrekt. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier. De leverancier ziet erop toe dat u de beschikking heeft over voldoende materiaal.

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

4. Gelaatsprothesen

Omschrijving aanspraak

Het betreft hier een voor de verzekerde afzonderlijk vervaardigde prothese, met de hulpmiddelen ter bevestiging hiervan, ter bedekking van het gelaat of een gedeelte ervan, neus en oorschelpen daarbij inbegrepen. Een aangepast brilmontuur dat bedoeld is ter opvulling en ter camouflering van een gat in de ooghoek, kan ook worden aangemerkt als een gelaatsprothese.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

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.

5. Uitwendig gedragen hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging of bedekking van de oogbol

Bij hulpmiddelen die tot doel hebben het uiterlijk van het oog – dat geen functie meer heeft of ontbreekt – te corrigeren of te reproduceren kan het gaan om volledige oogprothesen en schaalprothesen, inclusief scleralenzen met ingekleurde iris of pupil zonder visuscorrectie. Volledige oogprothesen worden toegepast als de oogbol ontbreekt, bijvoorbeeld na een operatieve verwijdering daarvan. Schaalprothesen zijn schaalvormige oogprothesen die over een ernstig misvormd oog worden geplaatst dat geen functie meer heeft. Indien een dergelijke schaalprothese niet wordt verdragen, kan een scleralens zoals hiervoor omschreven, worden aangemeten.

a. Oogprothesen en schaalprothesen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op de volgende hulpmiddelen:

- een volledige oogprothese bij het ontbreken van de oogbol;
- een scleraschaal.

De scleraschaal is niet bedoeld als optisch hulpmiddel, maar ter afdekking van een ernstige misvorming van het voorste deel van de oogbol uit cosmetische overwegingen.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate oogprothese, 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.

Reparaties

Voor een reparatie of aanpassing kunt u direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons.

Indien de oogprothese is aangeschaft bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voor reparaties of aanpassingen altijd vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen. De aanvraag dient vergezeld te gaan van een uitgebreide motivatie en een offerte van de leverancier.

Reserve hulpmiddel

Een tweede exemplaar is medisch gezien niet noodzakelijk. In individuele gevallen kan het nodig zijn een reserve-exemplaar te verstrekken. U dient voor een tweede exemplaar apart een akkoordverklaring bij ons aan te vragen.

b. Scleralenzen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een scleralens, met een ingekleurde iris of pupil, zonder visuscorrectie, bij een ernstig misvormd oog of na traumatische veranderingen van het oog.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate scleralens, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

6. Haarwerken/pruiken

Omschrijving aanspraak

Een haarwerk valt onder de te verzekeren prestaties als sprake is van een medische aandoening of behandeling van medische aard. Klassieke mannelijke kaalheid (alopecia androgenetica) is geen medische aandoening zoals bedoeld in dit artikel. Deze vorm van kaalhoofdigheid is het gevolg van normale verouderingsprocessen. Een haarwerk moet regelmatig worden gewassen en bijgewerkt. De (kappers-)kosten die hiermee zijn gemoed, zijn kosten van normaal gebruik. Deze kosten komen voor rekening van de verzekerde.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op een haarwerk indien u van een blijvende of langdurige, gehele of gedeeltelijke kaalhoofdigheid als gevolg van een medische aandoening of behandeling van medische aard zodanige psychische bezwaren ondervindt, dat het gebruik van een haarwerk redelijkerwijs is aangewezen.

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

Voor haarwerken/pruiken is een wettelijke maximale vergoeding vastgesteld van € 383,00. Indien de aanschafkosten hoger zijn dan dit bedrag, dan dient u het verschil tussen de aanschafkosten en genoemd bedrag zelf te betalen.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat haarwerk, 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. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend arts en een offerte van de leverancier.

Haarwerken worden in beginsel niet eerder vervangen dan 12 maanden na de eerdere verstrekking (uitgaande van dagelijks gebruik).

Reserve hulpmiddel

In bepaalde situaties kunt u recht hebben op een reservepruik of wisselvoorziening. De beoordeling daarvan geschiedt op individuele basis. U dient voor een tweede exemplaar apart een akkoordverklaring te vragen bij ons.

7. Stemprothesen en spraakversterkers

Omschrijving aanspraak

Onder de hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van de stembanden vallen zowel stemprothesen als spraakversterkers. Een stemprothese kan zorgen dat spraak mogelijk is na een operatieve verwijdering van het strottenhoofd. Een spraakversterker wordt vaak in combinatie met een stemprothese gebruikt. Het gaat hierbij om het vervangen van de anatomische eigenschappen van stembanden, te weten het opwekken van trillingen waardoor stemgeluid ontstaat. Omdat stemprothesen onvoorzien kunnen gaan lekken en dan snel vervangen moeten worden, is verstrekking van een reserve-exemplaar in het algemeen aangewezen.

Voorwaarden aanspraak

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen akkoordverklaring vooraf bij ons aan te vragen indien de stemprothese of spraakversterker wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van spraakversterkers en stemprothesen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

Er geldt een gebruikstermijn op basis van medische noodzaak en er worden in beginsel niet meer dan 15 stuks per jaar vergoed. Vanaf 16 stuks of meer per jaar geldt dat u wel vooraf een akkoordverklaring van ons nodig heeft voor de aanschaf van een stemprothese. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend specialist en een offerte van de leverancier.

B. Hulpmiddelen die onder artikel 3.2. van het Reglement Hulpmiddelen vallen:

Onder deze omschrijving vallen onder meer zuurstofapparatuur, vernevelaars, voorzetkamers, apparatuur voor positieve uitademingsdruk, slijmuitzuigapparatuur, tracheacanules, CPAP/BiPAP-apparatuur en mandibulaire repositie apparatuur (MRA).

De zorg omvat niet:

- a. apparatuur voor chronische ademhalingsondersteuning;
- b. apparatuur die uitsluitend wordt ingezet ter vermindering van snurken;
- c. de eerste plaatsing van een tracheacanule;
- d. airway clearance systemen zolang zij niet voldoen aan de stand van de wetenschap en praktijk.

1. Slijmuitzuigapparatuur

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op apparatuur voor het wegzuigen van slijm uit het mond- of keelgebied, zonodig met toebehoren.

Voorwaarden aanspraak

LIJST VAN DOOR ONS AANGEWZEN HULPMIDDELEN

Uitzuigapparatuur wordt toegepast bij de volgende indicaties en omstandigheden:

- tracheostoma, al of niet met canule;
- terminale longziekten, al of niet postoperatief;
- progressieve neurologische aandoeningen, zoals multiple sclerose (MS), Amyotrofische Lateraal Sclerose (ALS) en andere spierziekten;
- veel slijmproductie na grote KNO-operaties;
- terminale patiënten die veel slijm opgeven;
- prematuren (te kleine, te vroeg geboren kinderen);
- kinderen met ernstige aangeboren afwijkingen of stofwisselingsziekten.

Uitzuigapparatuur wordt in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de apparatuur in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate slijmuitzuigapparatuur, 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 te vragen aan ons.

Reserve hulpmiddel

Een tweede exemplaar is medisch gezien niet noodzakelijk. Wel kan het in individuele gevallen maatschappelijk gezien nodig zijn een tweede exemplaar te verstrekken. Voor deze leveringen neemt u direct contact op met een leverancier die een overeenkomst met ons heeft voor de levering van slijmuitzuigapparatuur.

2. Trachea canules

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op trachea canules.

Voorwaarden aanspraak

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

Er geldt een gebruikstermijn op basis van medische noodzaak en er worden in beginsel niet meer dan 15 stuks per jaar vergoed. Vanaf 16 stuks of meer per jaar geldt dat u vooraf een akkoordverklaring van ons nodig heeft voor de aanschaf van een trachea canule. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de medische indicatie van de behandelend specialist en een offerte van de leverancier.

3. Apparatuur voor positieve uitademingsdruk

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op apparatuur voor positieve uitademingsdruk. Het betreft aangezichtsmaskers, dan wel een mondstuk met aanzetstukken bestaande uit een weerstandsbuis en een in- en uitademingsweg scheidend ademventiel. Deze middelen dienen om bij het uitademen een positieve druk te bewerkstelligen ter bevordering van de sputumproductie. Een manometer komt niet voor vergoeding in aanmerking.

Voorwaarden aanspraak

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

4. Zuurstofapparaten

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op zuurstofapparaten met daarbij behorende zuurstof, zuurstofconcentratoren met toebehoren en vergoeding van de stroomkosten.

Voorwaarden aanspraak

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

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de huisarts, longarts, cardioloog of neuroloog. Indien u start met de zuurstoftherapie dient er na 3 maanden een controle plaats te vinden door de voorschrijver of het gebruik van zuurstof en de instelling van de zuurstof doelmatig zijn.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

Reserve hulpmiddel

U heeft recht op een tweede zuurstofvoorziening indien u daar gezien de persoonlijke omstandigheden op aangewezen bent.

5. CPAP-apparatuur

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op CPAP-apparatuur. CPAP-apparatuur zorgt, tijdens de slaap, voor een continue positieve luchtdruk tijdens het ademen. Ook de standaard toebehoren maken deel uit van de verstrekking.

Voorwaarden aanspraak

Er bestaat slechts aanspraak op CPAP-apparatuur als er sprake is van een medische indicatie OSAS. De diagnose OSAS wordt gesteld naar aanleiding van een combinatie van een afwijkende poly(somno)grafie (AHI groter of gelijk aan 5) én klachten van overmatige slaperigheid overdag. De individuele patiënt verdacht van OSAS moet, zoals opgenomen in de richtlijn OSAS, voldoen aan het

LIJST VAN DOOR ONS AANGEWEEZEN HULPMIDDELEN

onderstaande criterium a of b, plus c:

- a. Overmatige slaperigheid overdag, niet anders verklaard.
- b. Twee of meer van onderstaande klachten welke niet verklaard worden door iets anders:
 - stokkende ademhaling
 - herhaald wakker schrikken
 - niet verfrissende slaap
 - vermoeidheid overdag
 - concentratieverlies.
- c. Meer dan vijf respiratoire obstructieve events / uur nachtelijke slaap.

CPAP-apparatuur wordt door ons in bruikleen verstrekt. Wij verzorgen dan ook de service en het onderhoud van deze apparatuur. Wanneer u de CPAP-apparatuur in eigendom wenst aan te schaffen, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van dit Reglement.

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist. De medisch specialist dient een volledig ingevulde vragenlijst te ondertekenen.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen, indien er conform de richtlijnen aanspraak is op vergoeding en de AHI groter of gelijk is aan 15 na een proefperiode van minimaal 2 weken.

U heeft wel vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van CPAP-apparatuur, indien er sprake is van een AHI groter of gelijk aan 5 en kleiner dan 15. Er dient een geslaagde proefplaatsing van minimaal 2 weken te zijn geweest. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist. Op het patiëntenvolgformulier dient aangegeven te worden: de AHI, de klachten en de begin- en einddatum van de proefperiode. De proef moet een positief resultaat hebben waaruit blijkt dat u de apparatuur langdurig zult gaan gebruiken. Ook moet uit de aanvraag blijken dat de proefperiode is doorlopen met gelijksoortige apparatuur als wordt aangevraagd. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

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

Vervanging van het hulpmiddel

Wij hebben in onze afspraken met de leveranciers opgenomen dat er binnen 24 uur een reparatie of vervanging van de apparatuur zal plaatsvinden. U kunt hiervoor direct contact opnemen met uw leverancier.

Indien u het CPAP-apparaat 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.

6. Longvibrators

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een longvibrator. De longvibrator wordt toegepast bij chronische longpatiënten, bij wie mechanische assistentie bij het losmaken van bronchiale slijmvorming noodzakelijk is. Deze voorziening vervangt in de daarvoor in aanmerking komende gevallen de anders noodzakelijke manuele tapotage.

Voorwaarden aanspraak

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

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een longvibrator. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij zijn overeengekomen dat de leverancier het betreffende hulpmiddel voor ons verstrekt. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- de aanschafkosten niet meer bedragen dan € 400,00.

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

7. Vernevelaars met toebehoren

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een vernevelaar met toebehoren. Vernevelaars die uitsluitend dienen voor het vernevelen van vloeistoffen uit de huisapotheek of van water komen niet voor vergoeding in aanmerking.

Met de leveranciers zijn afspraken gemaakt over hypertoon zout.

Voorwaarden aanspraak

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

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift de reden van aanvraag aan te geven.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien de vernevelapparatuur wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van betreffend hulpmiddel. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

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

Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

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

Indien een vernevelaar vervangen dient te worden door een ander soort vernevelaar dan dient er vooraf een gemotiveerde zorgaanvraag naar ons gestuurd te worden.

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

De gebruikstermijn van een vernevelaar is afhankelijk van de soort vloeistof die u gebruikt.

8. Losse universele voorzetskamers

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een voorzetskamer. Voorzetskamers worden gebruikt in combinatie met dosis-aërosolen (pufjes) met het doel om een reservoir te vormen waaruit het vernevelde geneesmiddel ingeademd kan worden. Ze bieden de mogelijkheid om de beschikbaarheid van het toe te dienen geneesmiddel te verhogen.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift de reden van aanvraag aan te geven.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervanging van het hulpmiddel

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

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

9. Hypertoon zout

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op hypertoon zout. Het vernevelen van hypertoon zout bij Cystic Fibrosis (CF) patiënten vanaf 6 jaar is een behandeling conform de stand van wetenschap en praktijk. De verstrekking van hypertoon zout wordt slechts voor deze specifieke groep vergoed.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de behandelend arts. De behandelend arts dient tevens op het voorschrift de reden van aanvraag aan te geven.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U hoeft geen voorafgaande akkoordverklaring bij ons aan te vragen indien het hypertoon zout wordt gebruikt door een CF patiënt vanaf 6 jaar en indien het geleverd wordt door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van hypertoon zout. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft.

Deze voorafgaande akkoordverklaring van ons is wel nodig indien het hypertoon zout gebruikt gaat worden door een CF patiënt jonger dan 6 jaar of indien u hypertoon zout wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben. U heeft dan vooraf een akkoordverklaring van ons nodig. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de behandelend arts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervolgleveringen

Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met een gecontracteerde leverancier.

Indien u hypertoon zout wenst aan te schaffen bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dan heeft u voorafgaand aan een vervolglevering een akkoordverklaring nodig van ons. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice.

10. Mandibulaire repositie apparatuur (MRA)

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een MRA beugel. Een MRA (Mandibulair Repositie Apparaat) beugel verandert de positie van de onderkaak ten opzichte van de bovenkaak. De beide kaken worden in een positie gedwongen, waardoor er een opening blijft voor de luchtstroom. Het MRA wordt geplaatst op het gebit.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een medische indicatie (voorschrift) van de medisch specialist waarbij de diagnose OSAS (Obstructief Slaap Apneu Syndroom) is vastgesteld. De medisch specialist dient op het voorschrift de reden van aanvraag aan te geven.

Apparaten die alleen bedoeld zijn om het snurken te verminderen of te voorkomen, komen niet voor vergoeding in aanmerking.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate MRA beugel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een medische indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier, met een toelichting op de reden van vervanging.

C. Hulpmiddelen die onder artikel 3.3 van het Reglement Hulpmiddelen vallen:

1. Korsetten voor afwijkingen aan de wervelkolom

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op korsetten voor afwijkingen aan de wervelkolom. Deze korsetten omvatten zowel orthopedische maatkorsetten en halffabricaten, als orthopedische confectiekorsetten.

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een korset. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist. Daarin is ook aangegeven wat voor soort korset noodzakelijk is. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van korsetten. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- het een eerste aanschaf betreft waarvan de kosten niet meer bedragen dan € 500,00.

Indien u een confectie-orthese wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien deze leverancier in het bezit is van een diploma van de cursus "Confectie op Maat (klein Orthopedische artikelen)" van de SVGB.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat korset, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in.

Het verzoek om akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van het korset, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de medisch specialist te worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging wordt toegelicht. U kunt voor vervolgleveringen voor een confectiekorset waarvan de kosten minder bedragen dan € 500,00 direct contact opnemen met de leverancier, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons.

Een korset wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 2 jaren na de laatste verstrekking.

Reparaties

Indien het korset is geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben, hoeft voor reparaties tot een bedrag van € 250,00 geen akkoordverklaring bij ons te worden aangevraagd. Deze kunnen door de leverancier worden uitgevoerd zonder voorafgaande akkoordverklaring. Voor reparaties vanaf € 250,00 moet de leverancier vooraf via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aanvragen die voorzien is van een gespecificeerde offerte.

Indien het korset geleverd is door een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben gesloten,

dient u altijd vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen voor reparatie. U stuurt daarvoor een gespecificeerde prijsopgave naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice.

Reserve hulpmiddel

Een tweede exemplaar kan vanuit hygiënisch oogpunt noodzakelijk zijn. Hiervoor moet u wel een akkoordverklaring bij ons aanvragen. De leverancier dient hiervoor een gemotiveerde aanvraag in te dienen.

2. Orthopedische beugelapparatuur, inclusief sta-orthesen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op orthopedische beugelapparatuur. Onder orthopedische beugelapparatuur wordt een veelheid van orthopedische voorzieningen verstaan, die tot doel hebben een verloren gegane functie zo goed mogelijk te vervangen cq. ondersteunen. Onder het begrip beugelapparatuur vallen zowel beugels in engere zin als ook de bijbehorende kappen of kokers. Sta-orthesen (staplank, statafel of sta-unit), voor zover individueel gericht op de geneeskundige behandeling van één verzekerde, vallen ook hieronder.

Voorwaarden aanspraak

De orthopedische hulpmiddelen worden in eigendom verstrekt, met uitzondering van sta-orthesen. Sta-orthesen die geschikt zijn voor algemeen gebruik worden in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de sta-orthese in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van het Reglement Hulpmiddelen. Sta-orthesen die individueel zijn aangepast en niet geschikt zijn voor herverstreking worden in eigendom verstrekt.

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist. De medisch specialist dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening (soort beugelapparatuur) gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van orthopedische beugelapparatuur. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist. Daarin is ook aangegeven wat voor medische beugelapparatuur noodzakelijk is. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is **niet** nodig indien het de aanschaf van een sta-orthese betreft, die wordt geleverd door een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van sta-orthesen.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over adequate medische beugelapparatuur dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Het verzoek om akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de medische beugelapparatuur, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de medisch specialist 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).

Medische beugelapparatuur wordt in beginsel niet eerder vervangen dan 2 jaar na de laatste verstreking.

Indien u niet meer beschikt over een adequate sta-orthese, dan kunt u deze vervangen. Voor vervolgleveringen neemt u direct contact op met de leverancier, op voorwaarde dat deze een overeenkomst heeft met ons. Indien de sta-orthese afwijkt van de eerder geleverde orthese, dan dient u aan de leverancier een schriftelijke toelichting van de medisch specialist te overhandigen waarin de

reden van vervanging vermeld wordt (wijziging van de functionele beperking of wijziging programma van eisen).

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. Het verzoek om akkoordverklaring bij een vervolgzorgaanvraag of vervanging bestaat uit een offerte van de leverancier van de sta-orthese, met een toelichting op de reden van vervanging. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de medisch specialist 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).

Sta-orthesen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 5 jaar na de laatste verstrekking.

Reparaties

Reparaties tot een bedrag van € 250,00 kunnen zonder dat daarvoor een akkoordverklaring door ons is afgegeven door de leverancier worden uitgevoerd, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons voor de levering van orthopedische beugelapparatuur. Indien de beugelapparatuur is aangeschaft bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voor reparaties altijd vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen. Voor reparaties vanaf € 250,00 moet de leverancier altijd vooraf via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aanvragen. De aanvraag dient voorzien te zijn van een gespecificeerde prijsopgaaf.

Reserve hulpmiddel

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

3. Spalk-, redressie- en correctieapparatuur voor langdurig gebruik bij een ernstige aandoening

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op spalk-, redressie- of correctieapparatuur. Hieronder vallen zowel voorzieningen voor de romp, zoals zit-/ligschalen, (dynamische) ligorthesen, reclinatiekorsetten en rechthouders, als voorzieningen voor de ledematen, zoals knie-orthesen.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op spalk-, redressie- of correctieapparatuur bij langdurig gebruik, waarbij sprake is van een ernstige aandoening. Voorzieningen die uitsluitend voor sportactiviteiten worden gebruikt vallen buiten deze regeling.

De hulpmiddelen worden in eigendom verstrekt, met uitzondering van zit-/ligorthesen. Zit-/ligorthesen voor kinderen tot de leeftijd van 16 jaar worden in bruikleen verstrekt. Zit-/ligorthesen voor volwassenen die geschikt zijn voor algemeen gebruik worden eveneens in bruikleen verstrekt. Wanneer u echter de zit-/ligorthesen die geschikt zijn voor algemeen gebruik in eigendom aanschaft, dan heeft u recht op vergoeding conform punt 2.2 van het Reglement Hulpmiddelen.

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist. De medisch specialist dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening (soort apparatuur) gewenst is. Indien de aanvraag kinderlig-/zitorthesen betreft dient het voorschrift te worden aangevuld met een ergotherapeutisch verslag.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van deze hulpmiddelen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist. Daarin is ook

LIJST VAN DOOR ONS AANGEWZEN HULPMIDDELEN

aangegeven wat voor apparatuur noodzakelijk is. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Indien u aanspraak wilt maken op een armorthese, kan bij de volgende indicaties volstaan worden met een indicatie van de behandelend arts:

- CTS;
- Reuma;
- M. Quervain;
- Tendinitis of epicondylitis (alleen bij therapie-resistentie of bij een chronische situatie).

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van spalk-, redressie- en correctieapparatuur. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
 - het de aanschaf van een zit-/ligorthese betreft; of
 - het een aanschaf betreft waarvan de kosten niet meer bedragen dan:
 - redressiehelm € 1100,00
 - halsorthese € 350,00

Indien u een confectie-orthese wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien deze leverancier in het bezit is van een diploma van de cursus "Confectie op Maat (klein Orthopedische artikelen)" van de SVGB.

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 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 medisch specialist 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).

Voorafgaande akkoordverklaring van ons voor vervolgleveringen is **niet** nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van spalk-, redressie- en correctieapparatuur; en
- het de vervanging van een zit-/ligorthese betreft; of
- de kosten van vervanging niet meer bedragen dan:
 - redressiehelm € 1100,00
 - halsorthese € 350,00

De hulpmiddelen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 2 jaar na de laatste verstrekking.

Reparaties

Reparaties tot een bedrag van € 250,00 kunnen zonder dat daarvoor een akkoordverklaring door ons is afgegeven door de leverancier worden uitgevoerd, op voorwaarde dat de leverancier een overeenkomst heeft met ons voor de levering van spalk-, redressie- en correctieapparatuur. Indien de apparatuur is aangeschaft bij een leverancier waarmee wij geen overeenkomst hebben, dient u voor reparaties altijd vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen. Voor reparaties vanaf € 250,00 moet de leverancier altijd vooraf via onze zorgadvisering een akkoordverklaring aanvragen. De aanvraag dient voorzien te zijn van een gespecificeerde prijsopgaaf.

Reserve hulpmiddel

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

4. Breukbanden

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een breukband.

Voorwaarden aanspraak

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van breukbanden. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- het een aanschaf betreft waarvan de kosten niet meer bedragen dan € 200,00.

Indien u een confectie-orthese wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien deze leverancier in het bezit is van een diploma van de cursus "Confectie op Maat (klein Orthopedische artikelen)" van de SVGB.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate breukband, dan kunt u deze vervangen. U kunt voor vervolgleveringen van breukbanden waarvan de kosten minder bedragen dan € 200,00 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 of wanneer de breukband duurder is dan € 200,00, 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 een offerte van de leverancier, met een toelichting op de reden van vervanging.

De breukbanden worden in beginsel niet eerder vervangen dan 2 jaar na de laatste verstrekking.

Reparaties

Voor elke reparatie of aanpassing dient vooraf schriftelijk om akkoordverklaring te worden gevraagd, voorzien van een uitgebreide motivatie en vergezeld van een offerte van de leverancier.

Reserve hulpmiddel

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

5. Orthopedisch schoeisel

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op orthopedisch schoeisel en orthopedische voorzieningen aan confectie-schoenen, indien voldaan is aan een van de in lid 2 genoemde zorginhoudelijke criteria.

Voorwaarden aanspraak

LIJST VAN DOOR ONS AANGEWZEN HULPMIDDELEN

Zorginhoudelijke criteria voor orthopedisch schoeisel zijn:

- a. ontbreken van delen van de voet, waarop bij gaan en staan gesteund wordt;
- b. ernstige objectiveerbare anatomische afwijkingen en functiestoornissen van de voet bestaande uit:
 - 1°. afwijkingen van de afstand in bovenste of onderste spronggewricht of andere steunende voetgewrichten;
 - 2°. afwijkingen van de lengte-breedte-verhouding, onder meer ten gevolge van arthrosis of arthritis;
- c. afwijkingen ten gevolge van sensibiliteits- of circulatiestoornissen;
- d. functioneel of anatomisch beenlengteverschil van vier cm of meer;
- e. het dragen van bijzondere typen beugels of binnenschoenen, waardoor een afwijkende voetvorm of functie ontstaat als aangegeven onder b of c;
- f. bijzonder individuele zorgaanvragen en u redelijkerwijs niet kunt volstaan met confectieschoenen, te weten:

- 1°. orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen, tenzij het uitsluitend een verhoging betreft van de gehele buitenzool van minder dan 3 cm;
- 2°. semi-orthopedisch schoeisel met individuele aanpassing;
- 3°. volledig individueel vervaardigde orthopedische binnenschoenen;
- 4°. volledig individueel vervaardigd orthopedisch maatschoeisel, indien tevens niet kan worden volstaan met semi-orthopedische schoenen of met een voorziening aan confectieschoenen. Dit betekent dat slechts aanspraak bestaat op duurder schoeisel als niet met een goedkopere schoen of voorziening aan een schoen kan worden volstaan.

Plat-, spreid- en knikvoeten, eeltlagen en likdoorns vormen als regel geen indicatie voor de verschaffing van orthopedisch schoeisel.

* subonderdeel 1

De orthopedische voorzieningen aan confectieschoenen dienen ter vervanging van orthopedische schoenen of semi-orthopedische schoenen. Hierbij wordt opgemerkt, dat de verzekerde slechts aanspraak heeft op de voorzieningen en niet op de confectieschoenen, waaraan de voorzieningen worden aangebracht.

* subonderdeel 2

Onder semi-orthopedisch schoeisel is te verstaan, fabrieksmatig in serie vervaardigde schoenen, waaraan volgens gedetailleerd voorschrift speciale voorzieningen worden aangebracht. De mogelijkheden tot het aanbrengen van correcties zijn bij dit soort schoeisel geringer dan bij volledig individueel vervaardigd orthopedisch schoeisel. De besparing ten aanzien van de kosten en vooral ten aanzien van de levertijd is groot.

* subonderdeel 3

Individueel vervaardigde binnenschoenen zonder zool en hak, te dragen in confectieschoenen, worden toegepast bij partiële voetdefecten of beenverkorting. De binnenschoen vult het defect aan, waardoor een ongeveer normale voetvorm dan wel beenlengte wordt verkregen.

* subonderdeel 4

Individueel vervaardigde orthopedische schoenen zijn schoenen die volgens gedetailleerde specificaties worden vervaardigd op basis van een voor betrokkene specifieke leest.

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

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

€ 68,00 voor personen tot 16 jaar.

De genoemde bedragen zijn gebaseerd op het prijspeil van 2010.

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist. De medisch specialist

dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening gewenst is.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een orthopedische schoenvoorziening. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een offerte van de leverancier en de indicatie van de medisch specialist, zijnde orthopedisch chirurg, revalidatiearts, reumatoloog of specialist ouderengeneeskunde (mits u een verblijfsindicatie voor het verpleeghuis hebt). U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Indien u de orthopedische schoenen wenst aan te schaffen bij een leverancier waar wij geen overeenkomst mee hebben, dan heeft u uitsluitend recht op vergoeding indien deze leverancier erkend is conform de Erkenningsregeling Orthopedische Schoentechnische Bedrijven.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate orthopedische schoenvoorziening, dan kunt u deze vervangen. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice.

Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van:

- een offerte van de leverancier;
- een schriftelijke toelichting van de leverancier waarin de reden van vervanging vermeld wordt als de medische situatie hetzelfde is als de eerste aanvraag; of
- een schriftelijke toelichting van de medisch specialist, zijnde orthopedisch chirurg, revalidatiearts, reumatoloog of specialist ouderengeneeskunde (mits u een verblijfsindicatie voor het verpleeghuis hebt) waarin de reden van vervanging vermeld wordt als de medische situatie niet hetzelfde is als de eerste aanvraag (wijziging van de functionele beperking van de cliënt of wijziging programma van eisen voor de voorziening).

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is **niet** nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van orthopedische schoenen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- het een vervolgpaar betreft dat na 18 maanden (voor kinderen jonger dan 16 jaar geldt 9 maanden vanaf het laatste paar) vanaf het voorlaatste paar wordt aangeschaft.

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.

D. Hulpmiddelen die onder artikel 3.4. van het Reglement Hulpmiddelen vallen:

1. Contactlenzen, scleralenzen en bandagelenzen met visuscorrectie

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op contactlenzen, scleralenzen en bandagelenzen met visuscorrectie.

Voorwaarden aanspraak

U heeft aanspraak op lenzen indien er sprake is van een medische indicatie of een trauma, waarbij door de inzet van lenzen meer verbetering kan worden bereikt in de gezichtsscherpte of de kwaliteit van de visus dan met brillenglazen. Zorginhoudelijke criteria voor lenzen zijn onder andere:

- a. een hoge refractieafwijking (> 10 dioptrie);
- b. grote verschillen (> 4 dioptrie) in sterkte tussen linker en rechter oog (anisometropie);
- c. sterke cilindervorming (hoog astigmatisme) (> 4 dioptrie);
- d. keratoconus en hoornvliestransplantatie.

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u dit vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. 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.

Vergoeding lenzen

- a. Een bijdrage van € 51,00 per lens als sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar;
- b. een bijdrage van € 102,50 per jaar als sprake is van lenzen met een gebruiksduur korter dan een jaar. Bij een eenzijdige aanpassing geldt in dat geval een jaarlijkse bijdrage van € 51,00.

2. Gekleurde en ingekleurde contactlenzen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op gekleurde of ingekleurde contactlenzen.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op gekleurde of ingekleurde contactlenzen, indien er sprake is van een medische indicatie en er sprake is van een aanzienlijke verbetering in het gezichtsvermogen dan wel een optimale benutting van de kwaliteit van de restvisus in vergelijking met filterglazen.

Zorginhoudelijke criteria voor gekleurde of ingekleurde contactlenzen zijn onder andere:

- a. achromatopsie;
- b. albinisme;
- c. irisaandoeningen als aniridie en iriscoloboma.

U dient te beschikken over een medische indicatie van de oogarts. De oogarts dient tevens op het voorschrift aan te geven welke voorziening gewenst is en dat sprake is van een verbetering ten opzichte van filterglazen.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u dit vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. 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.

Vergoeding lenzen

- a. Een bijdrage van € 51,00 per lens als sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar;
- b. een bijdrage van € 102,50 per jaar als sprake is van lenzen met een gebruiksduur korter dan een jaar. Bij een eenzijdige aanpassing geldt in dat geval een jaarlijkse bijdrage van € 51,00 .

3. Eenvoudige handloepen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een eenvoudige handloep (zonder verlichting of statief).

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op een eenvoudige handloep, indien u een dusdanig verlies van het gezichtsvermogen heeft dat redelijkerwijs niet kan worden volstaan met brillenglazen of contactlenzen.

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van een handloep. 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 handloep en een medische indicatie van de oogarts. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Voorafgaande akkoordverklaring van ons is niet nodig indien:

- u zich wendt tot een leverancier waarmee wij een overeenkomst hebben voor de levering van eenvoudige handloepen. De leverancier beoordeelt namens ons of u hierop aanspraak heeft; en
- het een aanschaf betreft van een eenvoudige handloep waarvan de kosten niet meer bedragen dan € 200,00 of een aanschaf van een eenvoudige tafelloep waarvan de kosten niet meer bedragen dan € 250,00.

Voor de loepen geldt een maximum van 2 loepen per 5 jaar.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequate handloep, kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een schriftelijke toelichting van de leverancier waarin de reden van vervanging vermeld wordt. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de oogarts of het visueel adviescentrum worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging vermeld wordt.

De handloepen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 24 maanden na de eerdere verstrekking

4. Bijzondere optische hulpmiddelen

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een bijzonder optische hulpmiddel, met inbegrip van montuur, statief of verlichting, indien deze met het hulpmiddel één geheel vormen.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op een bijzonder optische hulpmiddel indien u een dusdanig verlies van gezichtsvermogen heeft dat redelijkerwijs niet kan worden volstaan met brillenglazen of contactlenzen.

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat optisch hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een schriftelijke toelichting van de leverancier waarin de reden van vervanging vermeld wordt. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de oogarts of het visueel adviescentrum worden bijgevoegd waarin de reden van vervanging vermeld wordt.

De bijzondere optische hulpmiddelen worden in beginsel niet eerder vervangen dan 24 maanden na de eerdere verstrekking

5. Hulpmiddelen ter compensatie van functieverlies van het ooglid en/of traanklieren

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op een ptosisbril en/of kappenbril.

Voorwaarden aanspraak

U kunt aanspraak maken op een ptosisbril indien u wordt belemmerd in uw zicht door een niet goed functionerend ooglid. U kunt aanspraak maken op een kappenbril indien er sprake is van het niet goed functioneren van de traanklieren. Kunststranen worden beschouwd als geneesmiddel en vallen buiten deze regeling.

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat optisch hulpmiddel, dan kunt u deze vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van een schriftelijke toelichting van de leverancier waarin de reden van vervanging vermeld wordt. Indien de aanvraag afwijkt van de vorige aanvraag, dan dient een schriftelijke toelichting van de oogarts worden toegevoegd waarin de reden van vervanging vermeld wordt.

6. Afdekpleisters te gebruiken bij amblyopie

Omschrijving aanspraak

U kunt aanspraak maken op afdekpleisters voor het oog.

Voorwaarden aanspraak

De afdekpleisters ter behandeling van amblyopie vallen hieronder.

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

Zorgadvisering en akkoordverklaring

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

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

Vervolgleveringen

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

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

E. Andere hulpmiddelen die onder artikel 3.1., 3.2., 3.3. of 3.4. van het Reglement Hulpmiddelen kunnen vallen.

Er kunnen andere hulpmiddelen zijn die onder artikel 3.1., 3.2., 3.3. of 3.4. vallen. Voor deze hulpmiddelen gelden de volgende voorwaarden, voor zover ze van toepassing kunnen zijn:

Voorwaarden aanspraak

U dient te beschikken over een indicatie (voorschrift) van de medisch specialist.

Zorgadvisering en akkoordverklaring

U heeft vooraf een akkoordverklaring van ons nodig voor de aanschaf van het hulpmiddel. Wij kunnen dan namelijk beoordelen of het aangevraagde hulpmiddel inderdaad ook onder de omschrijving van artikel 3.1., 3.2., 3.3. of 3.4. valt. U stuurt daarvoor een zorgaanvraag naar onze afdeling Medische Beoordelingen en Zorgservice. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier. U kunt voor informatie, advies en begeleiding ook contact opnemen met onze Hulpmiddelen Servicelijn.

Vervanging van het hulpmiddel

Indien u niet meer beschikt over een adequaat hulpmiddel, dan kunt u dit vervangen. U dient hiervoor een vervolgzorgaanvraag in. Uw aanvraag dient vergezeld te gaan van de indicatie van de medisch specialist en een offerte van de leverancier.

Reparaties

U dient voor reparaties of aanpassingen altijd vooraf een akkoordverklaring bij ons aan te vragen. De aanvraag dient vergezeld te gaan van een uitgebreide motivatie en een offerte van de leverancier.

Reserve hulpmiddel

U dient voor een tweede exemplaar apart een akkoordverklaring bij ons aan te vragen.