

BIJLAGE A : AANVRAAGFORMULIER:

Terugbetalingaanvraag voor een specialiteit die bij § 72 van hoofdstuk IV van het KB van 21-12-2001 ingeschreven is:

Ik ondergetekende, arts, verzeker dat mijn patiënt:

IDENTIFICATIE VAN DE BEGUNSTIGDE (naam, voornaam, aansluitingsnr.)

I - Indicatie [punt a) van § 72 van hoofdstuk IV, KB 21-12-2001]:

zich bevindt in de chronische toestand zoals beschreven in het punt dat ik hieronder aankruiste en dat deze patiënt hierdoor terugbetaling van de vermelde behandeling nodig heeft, met de specialiteit :

- LOGASTRIC
- LOSEC
- OMEPRAZOLE EG

1. Ulcus duodeni, aangetoond door endoscopie (of door radiografieonderzoek in geval van onmogelijkheid gestaafd met documenten) :
 - 1.1. behandeling met 20 mg per dag gedurende 28 dagen
(Terugbetaling van 1 verpakking van 28x20 mg)
 - 1.2. refractair tegenover de andere behandelingen, behandeling met 40 mg per dag gedurende 28 dagen
(Terugbetaling van 1 verpakking van 28x40 mg)
2. Maagulcus, aangetoond door endoscopie (of door radiografieonderzoek, in geval van onmogelijkheid gestaafd met documenten):
 - 2.1. behandeling met 20 mg per dag gedurende 56 dagen
(Terugbetaling van 1 verpakking van 56x20 mg)
 - 2.2. refractair tegenover de andere behandelingen, behandeling met 40 mg per dag gedurende 56 dagen
(Terugbetaling van 2 verpakkingen van 28x40 mg)
3. Oesofagitis graad A of B volgens de Los Angeles classificatie, aangetoond door endoscopie :
 - 3.1. initiële behandeling met 20 mg per dag gedurende 28 dagen
(Terugbetaling van 1 verpakking van 28x20 mg)
 - 3.2. refractair tegenover de oorspronkelijke behandeling met 20 mg per dag, aanvullende initiële behandeling met 40 mg per dag gedurende 28 dagen
(Terugbetaling van 1 verpakking van 28x40 mg)
4. Oesofagitis graad A of B volgens de Los Angeles classificatie, aangetoond door endoscopie uitgevoerd tijdens de jongste 3 jaar wanneer de typische symptomen van refluxoesofagitis minstens twee keer per week opnieuw voorkomen na de startbehandeling die efficiënt was (De toelating voor terugbetaling is maximum 3 jaar geldig vanaf de datum van de betrokken endoscopie.):
 - 4.1. onderhoudsbehandeling met 10 mg per dag, gedurende 6 maanden :
(Terugbetaling van maximum 3 verpakkingen van 56x10 mg)
 - 4.2. onderhoudsbehandeling met 20 mg per dag, gedurende 6 maanden, wanneer de onderhoudsbehandeling met 10 mg per dag niet efficiënt gebleken is :
(Terugbetaling van maximum 3 verpakkingen van 56x20 mg).
5. Oesofagitis graad C of D volgens de Los Angeles classificatie, aangetoond door endoscopie :
 - 5.1. oorspronkelijke behandeling met 40 mg per dag gedurende 8 weken;
(Terugbetaling van 4 verpakkingen van 28x40 mg)
 - 5.2. continue onderhoudsbehandeling gedurende maximum 12 maanden, met 20 mg per dag.
(Terugbetaling van 7 verpakkingen van 56x20 mg).
 - 5.3. continue onderhoudsbehandeling gedurende 12 maanden, met 40 mg per dag, wanneer de onderhoudsbehandeling met 20 mg per dag niet efficiënt gebleken is.
(Terugbetaling van 13 verpakkingen van 28x40 mg).
6. Ernstige hemorragische gastritis, aangetoond door endoscopie, behandeling met 20 mg per dag gedurende 28 dagen.
(Terugbetaling van 1 verpakking van 28x20mg)

7. Minstens 3 opstoten van ulcus duodeni (2 bij een patiënt ouder dan 65 jaar) aangetoond door endoscopie (of door radiografieonderzoek in geval van onmogelijkheid gestaafd door documenten) tijdens de voorafgaande 12 maanden:
- 7.1. preventieve behandeling met 20 mg per dag gedurende 6 maanden
(Terugbetaling van 3 verpakkingen van 56x20 mg).;
- 7.2. verlenging van de preventieve behandeling met 20 mg per dag voor één enkele nieuwe periode van 6 maanden, met een posologie van maximum 20 mg per dag, na controle van de efficiëntie van de preventieve behandeling door endoscopie (of door een radiografieonderzoek in geval van onmogelijkheid gestaafd door documenten).
(Terugbetaling van 3 verpakkingen van 56x20 mg)
- 7.3. preventieve behandeling met 40 mg per dag gedurende 6 maanden, in geval van ulcus duodeni dat refractair is tegenover de andere behandelingen.
(Terugbetaling van 6 verpakkingen van 28x40 mg).
- 7.4. verlenging van de preventieve behandeling met 40 mg per dag voor één enkele nieuwe periode van 6 maanden met een maximum posologie van 20 mg per dag, na de efficiëntie van de preventieve behandeling met een endoscopie gecontroleerd te hebben (of met een radiografieonderzoek, in geval van onmogelijkheid gestaafd door documenten)
(Terugbetaling van 7 verpakkingen van 28x40 mg).
8. Syndroom van Zollinger-Ellison, per periode van 12 maanden :
voorgeschreven dagelijkse posologie en gevraagde verpakkingen :
.....
(De maximale posologie die terugbetaald kan worden, bedraagt 120 mg per dag).
9. (niet toepasselijk).

II - Eventuele bijzondere omstandigheden van § 72 van hoofdstuk IV, KB 21-12-2001 :

Punten 4.1., 4.2., 5.2., of 5.3., indien van toepassing :

Ik attesteer dat de bovenvermelde patiënt lijdt aan een Barrett-mucosa, en hiermee verbind ik mij ertoe om regelmatig een endoscopisch onderzoek uit te voeren volgens de aanbevelingen in het Juryrapport van de RIZIV-consensusvergadering van 15.5.2003 te Brussel op blz 16-17, op <http://www.riziv.fgov.be/drug/nl/pharmanet/consensus/2003-05-15/lv-nl.pdf>.

Punt b), indien van toepassing :

Ik attesteer bovendien dat de klinische toestand van bovenvermelde patiënt van die aard is dat ik medisch gezien oordeel dat het voorziene onderzoek op diagnostisch en therapeutisch vlak onvoldoende informatie zal opleveren in verhouding tot de risico's die de uitvoering van dit onderzoek inhoudt. In het medisch dossier van deze patiënt heb ik een gedetailleerd medisch verslag dat deze uitzonderlijke toestand bewijst evenals de indicatie die hierboven werd aangekruist.

(Deze uitzonderlijke situaties zijn bijvoorbeeld ernstige oesofagale sclerodermie, langdurige bedlegerigheid, een ernstige mentale handicap die leidt tot een gedrag dat de uitvoering van het onderzoek belet.)

..... IDENTIFICATIE VAN DE ARTS (naam, voornaam, adres, RIZIV-nr.)

..... (DATUM)

..... (STEMPEL)

..... (HANDTEKENING VAN DE ARTS)