

AANVRAAGFORMULIER VOOR DE TERUGBETALING VAN DE MEDISCHE VOEDING ALFAMINO®

(KB van 24.09.19 [C – 2019/14896], Publicatie staatsblad 16/10/19)

Beste collega adviserend geneesheer,

De ondergetekende vraagt de terugbetaling (categorie B) van zijn/haar patiënt:

Naam, voornaam:

.....
.....

Mutualiteitsstrookje van
de begunstigde

Hij/zij verklaart dat aan de voorwaarden is voldaan volgens het Koninklijk Besluit (zie achterzijde) en voegt bij deze aanvraag een recent gedetailleerd verslag aan toe

Gedetailleerd verslag toegevoegd

Voorgeschreven product:*

Dieetvoeding voor medisch gebruik,

Alfamino®

Indicatie:*

Dieetvoeding voor bijzondere medische doeleinden,

- Een ernstige aandoening in de dunne darm (Short Bowel Syndrome)
- Een objectieve enteropathie dat een gevolg is van:
- een allergie
 - een epitheeldysplasie
 - een darmvlokkenatrofie
- Milde tot matige allergie voor koemelkeiwitten bij falen van (onvoldoende verbetering van de symptomen) een extensief hydrolysaat na 4 weken
- Een ernstige koemelkeiwitallergie
- Een anafylactische shock

Het gaat om:*

- een eerste aanvraag
- een verzoek tot verlenging

Startdatum van de behandeling:

.....

Duur van de behandeling (max. 6 maanden):

.....

.....

In geval van een verlengde aanvraag:

De food-challenge met een extensief hydrolysaat werd uitgevoerd op onderstaande datum:

.....

.....

Met vriendelijke groeten,

Handtekening

.....
.....
.....

Datum en stempel

.....
.....
.....

*De relevante vakjes aankruisen a.u.b.

Hoofdstuk 1 van deel I van de lijst van vergoedbare medische voeding toegevoegd aan het koninklijk besluit van 24 oktober 2002 waarin de procedures, termijnen en voorwaarden worden vastgesteld in welke gevallen de verplichte ziekteverzekeringskosten van dieetvoeding voor speciaal medisch gebruik dekt.

§ 3. De volgende medische voeding wordt alleen vergoed in categorie B indien voorgeschreven bij één van de volgende indicaties :

a) in het geval van een ernstige aandoening in de dunne darm (met een progressieve afname van de totale parenterale voeding (TPN) om enterale voeding en/of oraal gebruik van het onderstaande product toe te dienen), gediagnosticeerd door een specialist in kindergeneeskunde of gastro-enterologie met specifieke ervaring op dit gebied.

Op basis van een gedetailleerd rapport opgesteld door de gespecialiseerde arts die de diagnose heeft gesteld en heeft verklaard dat de bovenstaande voorwaarden zijn voldaan, verstrekt de raadgevende arts aan de begunstigde de vergunning waarvan het model in punt b van deel II van de lijst wordt weergegeven en waarvan de geldigheid beperkt is tot maximaal 6 maanden.

De terugbetalingsautorisatie kan worden verlengd voor nieuwe periodes van maximaal 6 maanden op verzoek van de specialist die de behandeling heeft opgestart of door de behandelende arts wanneer de patiënt parenterale voeding zonder een "food challenge" (provocatie-test) heeft gehad.

Echter, na het toedienen van parenterale voeding, zal de "food challenge" (provocatie-test) worden uitgevoerd na maximaal 6 maanden na het stopzetten van de parenterale voeding.

b) objectieve enteropathie volgend op een allergie, een epitheel-dysplasie of een darmvlokkenatrofie bij een parenterale voedingspatiënt (met progressieve afname van de totale parenterale voeding (TPN) om enterale voeding en/of oraal gebruik van het product toe te dienen (hieronder vermeld) gediagnosticeerd door een gespecialiseerde arts in de kindergeneeskunde of gastro-enterologie met specifieke ervaring in dit gebied.

Op basis van een gedetailleerd rapport opgesteld door de gespecialiseerde arts die de diagnose heeft gesteld en heeft verklaard dat aan bovenstaande voorwaarden is voldaan, verstrekt de raadgevende arts de begunstigde de vergunning, waarvan het model weergegeven wordt van deel II, b) van de lijst en waarvan de geldigheid beperkt is tot maximaal 6 maanden.

De toestemming tot terugbetaling kan worden verlengd voor een maximale periode van zes maanden op verzoek van de gespecialiseerde of van de behandelende arts zolang de patiënt parenterale voeding zonder een "food challenge" (provocatie-test) heeft gehad.

Echter zal na het toedienen van de parenterale voeding, de "food challenge" (provocatie-test) worden uitgevoerd met een extensief eiwithydrolysaat, na maximaal 6 maanden, op het einde van de parenterale voeding.

c) (1) In het geval van een koemelkeiwitallergie met milde tot matige verschijnselen (één of meer van volgende symptomen):

- gastro-intestinale verschijnselen: frequente regurgitatie, braken, diarree, constipatie (met of zonder perianaal eczeem), bloed in de ontlasting, ijzertekort
- huidverschijnselen: atopische dermatitis, angio-oedeem, urticaria die geen verband houden met een infectie of de inname van medicatie of andere
- respiratoire verschijnselen: rinitis, chronische hoest, piepende ademhaling (niet-gerelateerd aan een infectie)
- algemene verschijnselen: blijvend ongemak, prikkelbaarheid of koliek (> 3uur per dag) minimaal 3 dagen/week gedurende een periode van > 3 weken.

c) (2) In geval van een koemelkeiwitallergie met ernstige verschijnselen (één of meer van de volgende symptomen):

- gastro-intestinale verschijnselen: groeiachterstand door chronische diarree, en/of regurgitatie/braken en/of voedselaverties, bloedarmoede door ijzertekort als gevolg van verborgen of macroscopisch bloedverlies in de ontlasting; vochtige enteropathie met endoscopische hypoalbuminemie/histologie bevestigd met enteropathie of ernstige colitis ulcerosa
- huidverschijnselen: ernstige atopische of vochtige dermatitis met hypoalbuminemie of zelfs anemie als gevolg van ijzertekort of groeiachterstand
- respiratoire verschijnselen: acuut larynxoedeem of bronchospasme met secundaire ademhalingsmoeilijkheden
- systemische verschijnselen: anafylactische shock

Op basis van een gedetailleerd rapport geschreven door de gespecialiseerde pediater die de diagnose heeft gesteld en heeft verklaard dat de hierboven vernoemde voorwaarden zijn voldaan, verstrekt de raadgevende arts de begunstigde de vergunning, waarvan het model weergegeven wordt van deel II, b) van de lijst en waarvan de geldigheid beperkt is tot maximaal 6 maanden.

In deze gevallen (c)(1), kan de terugbetaling worden toegekend indien er sprake is van een mislukking (onvoldoende verbetering van de symptomen) na 4 weken bij een extensief eiwithydrolysaat. De terugbetaling zal worden toegekend voor een maximale duur van 6 maanden.

In deze gevallen (c)(2), kan de vergoeding onmiddellijk worden toegekend voor een periode van 8 weken, waarbij na afloop een "food challenge" (provocatie-test) zal worden gehouden met een extensief hydrolysaat (behalve als er in het verleden een anafylactische shock heeft plaatsgevonden).

De toestemming tot terugbetaling kan worden verlengd voor opnieuw 6 maanden op verzoek van de gespecialiseerde of de behandelende arts.

Dit verzoek wordt voorafgegaan door een "food challenge" (provocatie-test). De "food challenge" (provocatie-test) wordt niet uitgevoerd bij kinderen met een allergie die een anafylactische reactie met levensbedreigende gevolgen hebben gehad of die nog steeds onder parenterale voeding staan.

De "food challenge" (provocatie-test) wordt uitgevoerd met extensieve hydrolysataten via een gestandaardiseerde procedure waarvoor internationale criteria bestaan.

In geval van een koemelkeiwitallergie met verschijnselen van milde tot matige allergische reacties (c)(1) indien, rekening houdend met de resultaten van de mogelijke allergietesten en de klinische situatie van de patiënt, de arts van mening is dat de procedure geen risico's voor de patiënt inhoudt, zal de "food challenge" (provocatie-test) worden uitgevoerd in een ziekenhuis met een kinderafdeling (E) en met zuigelingenvoeding op basis van koemelkeiwitten.

In geval van een koemelkeiwitallergie met verschijnselen van ernstige symptomen (c)(2) of in geval van een koemelkeiwitallergie met milde tot matige symptomen (c)(1) indien, rekening houdend met de resultaten van eventuele allergietesten en de klinische situatie van de patiënt, de arts de procedure als een risico voor de patiënt beschouwt, zal de "food challenge" (provocatie-test) worden uitgevoerd met een extensief eiwithydrolysaat in een goedgekeurd ziekenhuis met een kinderafdeling (E).

| criterium | code | benaming en verpakkingen | opm. | prijs | basis van tegemoetk. | I | II |
|-----------|----------|---|------|---------|----------------------|------|-------|
| B | | Alfamino (Nestlé Health Science Belgique) | | | | | |
| | 3955-622 | 400 g | M | 42,30 | 42,30 | 6,34 | 10,57 |
| | 7002-223 | *400 g | | 39,0900 | 39,0900 | | |
| | 7002-223 | **400 g | | 32,1100 | 32,1100 | | |

I = Interventie van de begunstigde genoemd in artikel 37, §1 en §19, van de wet gecoördineerd door het koninklijk decreet van 14.7.94 die recht hebben op een verhoogde tussenkomst van de verzekering.

II = Interventie van andere begunstigde.