

REGLEMENT HULPMIDDELENZORG

**Behorend bij de Alles Verzorgd Polis, Vrije Keus Polis en
Zelf Bewust Polis**

Geldig vanaf 1 januari 2019

DE FRIESLAND
ZORGVERZEKERAAR

Algemene informatie

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

Voor enkele categorieën van hulpmiddelen hebben wij verplichte kwaliteitseisen aan de leverancier gesteld. Deze eisen zijn opgesteld in samenwerking met patiëntenorganisaties en ouderenbonden en worden op een onafhankelijke wijze getoetst. Als wij verplichte kwaliteitseisen stellen (bijvoorbeeld SEMH of StAr) is dit vermeld in dit reglement in de kolom 'specifieke kwaliteitseisen'. Als u een hulpmiddel aanschaft bij een leverancier die niet aan de verplichte kwaliteitseisen voldoet, heeft u ook geen recht op een vergoeding. Het is dus in uw belang dat u gebruikmaakt van door ons gecontracteerde hulpmiddelenleveranciers. Kijkt u voor gecontracteerde leveranciers op defriesland.nl/zorgzoeker.

Artikel 1. Begripsomschrijvingen

Eerste levering:

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

Continentieverpleegkundige

Verpleegkundige die zich door middel van scholing heeft gespecialiseerd in de begeleiding en behandeling van patiënten met (in)continentieproblemen.

Diabetesverpleegkundige

Verpleegkundige die zich door middel van scholing heeft gespecialiseerd in de zorg rondom de mens met diabetes en voorlichting, instructie, begeleiding en praktische hulp geeft.

Gecontracteerde leverancier:

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

Mammacare verpleegkundige

Verpleegkundige die door middel van scholing is gespecialiseerd in de zorg voor patiënten met borstkanker en hun naasten en deskundig is op het gebied van wonden, prothesen en voorlichting.

Regeling zorgverzekering:

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

Reglement:

Reglement Hulpmiddelenzorg van De Friesland Zorgverzekeraar.

Voorschrift:

Schriftelijke verklaring van een zorgaanbieder voor het verstrekken van een hulpmiddel of een wondverzorgingsmiddel met een gemotiveerde toelichting waarom u, gelet op de aard van uw beperking, op dit hulpmiddel bent aangewezen. Op [onze website](#) vindt u hiervoor een aanvraagformulier.

Artikel 2. Algemene bepalingen over hulpmiddelen die in eigendom of in bruikleen worden verstrekt.

Recht

1. Uw recht op (vergoeding van de kosten van) hulpmiddelen is vastgelegd in de verzekeringsvoorwaarden van de Alles Verzorgd Polis, de Vrije Keus Polis en de Zelf Bewust Polis van De Friesland Zorgverzekeraar, die zijn gebaseerd op de Zorgverzekeringwet, het Besluit zorgverzekering en de Regeling zorgverzekering. Voor de wettelijke indicatievoorwaarden verwijzen wij u naar de Regeling zorgverzekering.
2. U heeft recht op (vergoeding van de kosten van) een functionerend hulpmiddel.
3. U heeft recht op (vergoeding van de kosten van) het goedkoopste adequate hulpmiddel in relatie tot de indicatie en het gebruiksdoel.
4. U heeft recht op (vergoeding van de kosten van) hulpmiddelen zowel in eigendom als in bruikleen. In artikel 3 van dit reglement is per hulpmiddel aangegeven of u dit hulpmiddel in eigendom of in bruikleen van De Friesland krijgt. Hulpmiddelen die u in eigendom ontvangt, vallen onder uw verplichte en eventueel vrijwillige eigen risico. Als

u een hulpmiddel in bruikleen ontvangt en de toebehoren bij dit hulpmiddel in eigendom, vallen alleen de toebehoren onder uw eigen risico.

5. De hulpmiddelen worden gebruiksklaar afgeleverd, dat wil zeggen met gebruikersinstructie en indien van toepassing, inclusief eerste aanschaf van batterijen en/of oplaadapparatuur.

6. Als u niet langer bent aangewezen op gebruik van een in bruikleen verschaft hulpmiddel, wordt dit hulpmiddel ingenomen door een daartoe door De Friesland aangewezen leverancier. Als u niet langer bent aangewezen op gebruik van een hulpmiddel dat u in eigendom heeft ontvangen, heeft u geen recht meer op (vergoeding van de kosten van) herstel, wijziging en/of vervanging voor rekening van De Friesland.

7. U heeft recht op (vergoeding van de kosten van) een reservehulpmiddel als u hier redelijkerwijs op bent aangewezen.

8. Als u gebruikmaakt van een niet-gecontracteerde leverancier die voldoet aan de in de tabel genoemde certificeringseisen, heeft u recht op een vergoeding van maximaal 80% van het laagste door De Friesland gecontracteerde bedrag (Alles Verzorgd Polis), 70% van het laagste door De Friesland gecontracteerde bedrag (Zelf Bewust Polis) of 100% van de nota tot maximaal het bedrag dat redelijk is in de Nederlandse marktomstandigheden (Vrije Keus Polis). In aanvulling hierop geldt voor hulpmiddelen in bruikleen dat wanneer u deze zelf aanschaft u een bedrag ontvangt ter hoogte van 80% (Alles Verzorgd Polis), 70% (Zelf Bewust Polis) of 100% (Vrije Keus Polis) van het bedrag dat De Friesland voor dit hulpmiddel zou hebben betaald aan een gecontracteerde leverancier (gecontracteerd tarief). Houdt u er rekening mee dat dit bedrag ten laste komt van uw verplichte en eventueel vrijwillige eigen risico.

9. Hulpmiddelen kunnen ook onder medisch specialistische zorg vallen, als deze tijdelijk worden ingezet in het kader van een medisch specialistische behandeling of als er een achterwachtfunctie vanuit het ziekenhuis noodzakelijk is. In dat geval worden de kosten als medisch specialistische zorg vergoed vanuit de basisverzekering. Een aparte nota voor deze hulpmiddelen vergoeden wij niet.

Voorschrift

10. In artikel 3 van dit reglement is per hulp- en/of wondverzorgingsmiddel aangegeven of een voorschrift is vereist en welke zorgaanbieder het voorschrift dient te geven. Er is geen nieuw voorschrift nodig als het hulpmiddel na afloop van de minimale gebruiksduur wordt vervangen, gewijzigd of hersteld door dezelfde gecontracteerde leverancier als bij de eerste levering. Ook voor hulpmiddelen die u voor kortdurend gebruik (korter dan zes maanden) in bruikleen ontvangt, is geen voorschrift vereist. U kunt deze hulpmiddelen aanvragen door middel van het invullen van een aanvraagformulier, dat u kunt opvragen bij een gecontracteerde leverancier.

Toestemming

11. Voor hulpmiddelen die geleverd worden door niet gecontracteerde leverancier geldt dat wij u hiervoor altijd voorafgaand toestemming moeten geven. Dit geldt ook voor sommige hulpmiddelen die geleverd worden door een door De Friesland gecontracteerde leverancier. In artikel 3 van dit reglement is aangegeven voor welke hulpmiddelen dit geldt. De aanvraag tot levering dient te zijn voorzien van een voorschrift zoals bedoeld in artikel 2 lid 10 en artikel 3 van dit reglement.

12. U moet toestemming aan De Friesland vragen bij vervanging, wijziging of herstel van het hulpmiddel binnen de minimale gebruiksduur. Een verzoek tot vervanging, wijziging of herstel van het hulpmiddel moet u motiveren.

13. Als u een Alles Verzorgd Polis of een Zelf Bewust Polis heeft, kan De Friesland aan de toestemming nadere voorwaarden verbinden ten aanzien van soort en materiaal van het hulp- of wondverzorgingsmiddel. Als u gebruikmaakt van een niet gecontracteerde leverancier is artikel 2 lid 8 van toepassing.

14. Als u vanuit privacyoverwegingen bezwaar heeft tegen het afgeven van een voorschrift aan de leverancier, kunt u ervoor kiezen de aanvraag (inclusief het voorschrift) rechtstreeks bij De Friesland in te dienen.

Gebruik

15. U bent verplicht het geleverde hulpmiddel goed te gebruiken en te verzorgen.

16. In artikel 3 staat per hulpmiddel aangegeven welke termijn De Friesland als richtlijn hanteert voor de minimale gebruiksduur, maximale volumes en frequenties. De Friesland kan hier in individuele gevallen van afwijken.

17. Als er sprake is van toerekenbare onachtzaamheid, opzet of roekeloosheid heeft u geen aanspraak op vervanging, wijziging of herstel van het hulpmiddel voordat de in redelijkheid te verwachten levensduur van het hulpmiddel is verstreken. Een verzoek tot vervanging, wijziging of herstel moet u motiveren.

Artikel 3. Bepalingen per hulpmiddel en wondverzorgingsmiddelen.

3.1 Hulpmiddelen gerelateerd aan stoornissen in de mate van bewustzijn

Artikel Regeling zorgverzekering 2.6 g
Voorbeeld Schedelkappen ter bescherming van de schedel.
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend medisch specialist.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Twee jaar.
Specifieke kwaliteitseisen De leverancier moet SEMH-gecertificeerd zijn.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig Nee
Bijzonderheden Geen

3.2 Uitwendige hulpmiddelen te gebruiken bij het langdurig compenseren van het functieverlies van aderen bij het transport van bloed en het functieverlies van lymfevaten bij het transport van lymfe (compressiehulpmiddelen)

Artikel Regeling zorgverzekering 2.6 m
Voorbeelden a. Therapeutische elastische kousen; b. Compressiehulpmiddelen met klittenbandsluiting; c. Aantrek hulpmiddelen en uittrek hulpmiddelen of een gecombineerd aan/uittrek-hulpmiddel; d. Lymphapress apparatuur en toebehoren.
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom of bruikleen, afhankelijk van het hulpmiddel. Voorbeeld a t/m c.: eigendom. Voorbeeld d.: bruikleen.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend arts.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Afhankelijk van het hulpmiddel. Voorbeeld a.: 14 maanden; Voorbeeld b.: 12 maanden; Voorbeeld c.: 36 maanden.

<p>Specifieke kwaliteitseisen De leverancier moet SEMH-gecertificeerd zijn, m.u.v. een leverancier van lymphapress apparatuur en toebehoren.</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.</p>
<p>Voorafgaande toestemming nodig U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor lymphapress apparatuur en voor een Ort-O-Mate.</p>
<p>Bijzonderheden Geen</p>

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

<p>Artikel Regeling zorgverzekering 2.6 n</p>
<p>Voorbeelden Zelfmeetapparatuur voor bloedstollingstijden, eventuele toebehoren zoals teststrips, vingerprikstelsysteem met lancetten, vloeistoffen voor kwaliteitscontrole.</p>
<p>Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in bruikleen en de toebehoren in eigendom.</p>
<p>Wie mag het hulpmiddel voorschrijven Arts, physician assistant, verpleegkundig specialist of verpleegkundige werkzaam bij de trombosedienst.</p>
<p>Richtlijn voor minimale gebruiksduur Twee jaar.</p>
<p>Specifieke kwaliteitseisen De leverancier moet SEMH-gecertificeerd zijn.</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.</p>
<p>Voorafgaande toestemming nodig Nee</p>
<p>Bijzonderheden Geen</p>

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

<p>Artikel Regeling zorgverzekering 2.6 o</p>
<p>Voorbeelden Insulinepomp met toebehoren, injectiepenen, apparatuur om zelf bloed af te nemen (prikpen), bloed-glucosemeter inclusief noodzakelijke teststrips, Flash Glucose Monitoring.</p>
<p>Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom, m.u.v. een insulinepomp. Deze ontvangt u in bruikleen.</p>

<p>Wie mag het hulpmiddel voorschrijven Behandelend arts of diabetesverpleegkundige. Een insulinepomp of Flash Glucose Monitoring moet zijn voorgeschreven door de behandelend medisch specialist, diabetesverpleegkundige of verpleegkundig specialist die deel uitmaakt van het diabetesteam in het ziekenhuis.</p>
<p>Richtlijn voor maximaal aantal/minimale gebruiksduur a. Voor diabetespatiënten die nagenoeg zijn uitbehandeld met orale bloedsuikerverlagende middelen waarbij behandeling met insuline wordt overwogen, op voorschrift van de behandelend arts: maximaal 100 teststrips; b. Voor diabetespatiënten met een vastgesteld doseringsschema voor een of twee insuline-injecties per dag: maximaal 100 teststrips per drie maanden; c. Voor diabetespatiënten die op basis van het bloedsuikergehalte drie of meer insuline-injecties per dag gebruiken of gebruikmaken van een insulinepomp: maximaal 400 teststrips per drie maanden; d. Maximaal twee insulinepennen per drie jaar.</p> <p>In individuele gevallen kan hiervan worden afgeweken. De gecontracteerde leverancier beoordeelt of het verstrekken van meer teststrips dan het genoemde maximum medisch noodzakelijk is. Eventueel kan deze de aanvraag laten beoordelen door De Friesland. Als u gebruikmaakt van een niet gecontracteerde leverancier, dient deze hiervoor een gemotiveerde aanvraag bij De Friesland in te dienen.</p>
<p>Specifieke kwaliteitseisen Nee</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.</p>
<p>Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee</p>
<p>Bijzonderheden Ketonen teststrips vallen niet onder hulpmiddelen, maar onder medisch specialistische zorg (zie artikel 1 lid 9). Uitsluitend voor de Zelf Bewust Polis geldt dat diabetes hulpmiddelen alleen mogen worden geleverd door een medische speciaalzaak en dat deze online besteld moeten worden. Zie voor meer informatie artikel 3.9 van de polisvoorwaarden van de Zelf Bewust Polis.</p>

3.5 Uitwendige hulpmiddelen gerelateerd aan en ter compensatie van beperkingen in het spreken

<p>Artikel Regeling zorgverzekering 2.6 s</p>
<p>Voorbeelden Apparatuur met spraakuitvoer: draagbare communicators, letter- of symbolensets. Letter- of symbolenborden, apparatuur voor synthetische spraak, softwarematige communicatie-hulpmiddelen.</p>
<p>Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in bruikleen.</p>
<p>Wie mag het hulpmiddel voorschrijven Een logopedist of ergotherapeut.</p>
<p>Richtlijn voor minimale gebruiksduur N.v.t.</p>
<p>Specifieke kwaliteitseisen Geen</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.</p>

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor de hulpmiddelen die onder dit artikel vallen.

Bijzonderheden

Geen

3.6 Uitwendige elektrostimulator tegen chronische pijn met toebehoren**Artikel Regeling zorgverzekering**

2.6 y

Voorbeeld

TENS-apparatuur.

Eigendom of bruikleen

U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.

Wie mag het hulpmiddel voorschrijven

De behandelend arts of fysiotherapeut.

Richtlijn voor minimale gebruiksduur

N.v.t.

Specifieke kwaliteitseisen

Geen

Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding

N.v.t.

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

Nee

Bijzonderheden

Dit hulpmiddel wordt verstrekt na een proefperiode van ten minste drie weken met positief resultaat.

3.7 Uitwendige hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van anatomische eigenschappen van onderdelen van het menselijk lichaam of bedekking daarvan.**Artikel Regeling zorgverzekering**

2.8

Nadere omschrijving

a. hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging van:

1° de onderste en bovenste extremiteiten, inclusief oplaadinrichting en batterijen indien het gaat om hulpmiddelen met een energievoorziening;

2° de mamma;

3° de stembanden, voor zover deze hulpmiddelen niet vallen onder medisch specialistische zorg;

4° het haar indien er sprake is van gehele of gedeeltelijke kaalhoofdigheid als gevolg van een medische aandoening of behandeling van medische aard.

b. hulpmiddelen ter volledige of gedeeltelijke vervanging of bedekking van:

1° de oogbol;

2° het gelaat.

Voorbeelden

a. 1°: been- en armprothesen;

a. 2°: borstprothesen;

a. 3°: stemprothesen;

a. 4°: pruiken/haarwerken;

b. 1°: oogprothesen, scleraschaal, scleralens (zonder visuscorrectie);

b. 2°: oor- of neusprothesen.

<p>Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom, m.u.v. auto-adaptieve knieën (AAK) en myo-elektrische armprothesen. Deze ontvangt u in bruikleen.</p>
<p>Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend medisch specialist. Bij hulpmiddelen ter vervanging van de mamma mag dit ook een mammacare verpleegkundige zijn.</p>
<p>Richtlijn voor maximaantal/minimale gebruiksduur a. 1°: vijf jaar; a. 2°: twee jaar; a. 4°: een jaar.</p>
<p>Specifieke kwaliteitseisen Voor been-, arm- en borstprothesen geldt dat de leverancier SEMH-gecertificeerd moet zijn.</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding Hulpmiddelen ter vervanging van het haar: max. vergoeding € 436,- per stuk.</p>
<p>Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Ja, u heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor autoadaptieve knieën (AAK) en myo-elektrische armprothesen.</p>
<p>Bijzonderheden - U heeft uitsluitend bij blijvend haarverlies aanspraak op een reservepruik/haarwerk. - Een stemprothese die geplaatst of vervangen wordt in een ziekenhuis, polikliniek en/of onder de verantwoordelijkheid van een medisch specialist valt onder medisch specialistische zorg. De stemprothese moet dan bekostigd worden uit het ziekenhuisbudget.</p>

3.8 Uitwendige hulpmiddelen voor het ademhalingsstelsel

<p>Artikel Regeling zorgverzekering 2.9</p>
<p>Nadere omschrijving 1. Uitwendige hulpmiddelen voor het geheel of gedeeltelijk opheffen van de gevolgen van stoornissen in de functie van het ademhalingsstelsel, inclusief stomabeschermers voor gelaryngectomeerden, met inbegrip van stoffen die met behulp van deze hulpmiddelen worden toegediend, te weten: a. zuurstof; b. stoffen die zijn gecertificeerd als medisch hulpmiddel in de zin van de Wet op de medische hulpmiddelen. 2. De zorg bedoeld onder lid 1, omvat ingeval van zuurstofapparatuur tevens vergoeding van stroomkosten. 3. De zorg, bedoeld onder lid 1 omvat niet: a. apparatuur voor chronische ademhalingsondersteuning; b. apparatuur die uitsluitend wordt ingezet ter vermindering van snurken.</p>
<p>Voorbeelden: a. Zuurstofapparatuur, inclusief vergoeding van stroomkosten; b. CPAP-apparatuur met toebehoren; c. Slijmuitzuigapparatuur, zo nodig met toebehoren; d. Longvibrators; e. Vernevelaars; f. Mandibulair repositieapparaat (MRA-beugel); g. Tracheacanule; h. Apparatuur voor positieve uitademingsdruk (pep-masker, Flutter); i. Slaappositietrainer.</p>

<p>Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom of bruikleen, afhankelijk van het hulpmiddel. Voorbeeld a., b., d. en e: bruikleen; Voorbeeld c. en i.: apparaat in bruikleen, toebehoren in eigendom; Voorbeeld f. t/m h.: eigendom.</p>
<p>Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend medisch specialist. Hulpmiddelen bedoeld onder 1.a van Nadere omschrijving mogen ook worden voorgeschreven door een huisarts.</p>
<p>Richtlijn voor minimale gebruiksduur Mandibulair repositieapparaat (MRA-beugel): vijf jaar.</p>
<p>Specifieke kwaliteitseisen Geen</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.</p>
<p>Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Ja, u heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor longvibrators.</p>
<p>Bijzonderheden Geen</p>

3.9 Hulpmiddelen ter correctie van stoornissen in de hoorfunctie

<p>Artikel Regeling zorgverzekering 2.10.1 a</p>
<p>Nadere omschrijving Hulpmiddelen ter correctie van stoornissen in de hoorfunctie voor zover er sprake is van een revalideerbaar oor met ten minste een verlies van 35dB of ernstig oorsuizen of bij een bijzondere individuele hulpvraag.</p>
<p>Voorbeelden a. Hoortoestel en oorstukjes; b. Tinnitusmaskeerders; c. BAHA met softband, voor jonge kinderen.</p>
<p>Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom, m.u.v. voorbeeld c. Dit hulpmiddel ontvangt u in bruikleen.</p>
<p>Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend medisch specialist, klinisch fysicus audioloog of triage-audicien. Voorbeeld a.: triage-audicien; Voorbeeld b.: klinisch fysicus audioloog of KNO-arts; Voorbeeld c.: behandelend medisch specialist of klinisch fysicus audioloog.</p>
<p>Richtlijn voor minimale gebruiksduur Vijf jaar.</p>
<p>Specifieke kwaliteitseisen De leverancier van hoorstoestellen, oorstukjes en tinnitusmaskeerders moet StAr-gecertificeerd zijn.</p>
<p>Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding Eigen bijdrage vanaf 18 jaar: 25% van de aanschafkosten.</p>
<p>Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Ja, u heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor een BAHA met softband.</p>

Bijzonderheden

Audiciens maken voor het bepalen van de aanspraak op een (categorie) hoortoestel gebruik van een landelijk hoorhulpmiddelenprotocol, tot stand gekomen in samenspraak met patiëntenverenigingen, zorgverzekeraars, audiciens en audiologen. U heeft geen recht op een vergoeding als u een hoortoestel aanschaft van een andere categorie dan die waarop u volgens het protocol bent aangewezen.

3.10 Hulpmiddelen ter compensatie van beperkingen in het luisteren of beperkingen in het gebruik van communicatieapparatuur**Artikel Regeling zorgverzekering**

2.10.1 b

Voorbeelden

- a. Ringleidingen/infrarood-apparatuur/FM-apparatuur;
- b. Soloapparatuur;
- c. Signaalhond.

Eigendom of bruikleen

U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom of bruikleen, afhankelijk van het hulpmiddel.

Voorbeeld a: eigendom.

Voorbeeld b. en c.: bruikleen.

Wie mag het hulpmiddel voorschrijven

Een audiologisch centrum, KNO-arts, audicien of ergotherapeut, afhankelijk van het hulpmiddel.

Voorbeeld a: een audicien;

Voorbeeld b.: een audiologisch centrum;

Voorbeeld c: een ergotherapeut.

Richtlijn voor minimale gebruiksduur

Voorbeeld a. en b.: vijf jaar;

Voorbeeld c: zeven jaar.

Specifieke kwaliteitseisen

De leverancier moet StAr-gecertificeerd zijn. In uitzondering hierop geldt voor een signaalhond dat de leverancier geaccrediteerd lid moet zijn van Assistance Dogs Europe of Internationale Federatie van Geleidehondenscholen.

Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding

N.v.t.

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor soloapparatuur en signaalhonden.

Bijzonderheden

U heeft alleen recht op een hulpmiddel op grond van dit artikel als:

- de hulpmiddelen genoemd in artikel 3.9 van dit reglement onvoldoende verbetering bieden of
- het hulpmiddel is voorgeschreven in plaats van een hulpmiddel genoemd in artikel 3.9.

Voor een signaalhond ontvangt u van ons een tegemoetkoming in de kosten van € 255,- per kwartaal.

3.11 Uitwendige hulpmiddelen, met al dan niet inwendige onderdelen, te gebruiken bij stoornissen in de functies gerelateerd aan urinelozing en defecatie

Artikel Regeling zorgverzekering 2.11		
Nadere omschrijving De zorg omvat ingeval van absorberende incontinentie-absorptiematerialen: <ul style="list-style-type: none"> a. materiaal voor verzekerden van drie of vier jaar als sprake is van een niet-fysiologische vorm van incontinentie; b. materiaal voor verzekerden van vijf jaar en ouder, tenzij sprake is van kortdurende incontinentie of van nachtelijk bedplassen. De zorg omvat niet: <ul style="list-style-type: none"> a. schoonmaakmiddelen en geurmiddelen; b. huidbeschermende middelen anders dan bij stomapatiënten, voor zover deze niet vallen onder farmaceutische zorg; c. kleding, met uitzondering van netbroekjes; d. plaswekkers voor de behandeling van nachtelijk bedplassen; e. beschermende onderleggers, tenzij sprake is van een bijzondere individuele zorgvraag. 		
Voorbeelden Incontinentie-absorptiematerialen, stomavoorzieningen, spoelapparatuur, katheter en toebehoren.		
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.		
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend arts, een gespecialiseerde stoma- of continetieverpleegkundige of een bekkenbodempysiotherapeut.		
Richtlijn voor maximaantal/minimale gebruiksduur a. Verstrekkingduur en volumes stomamateriaal:		
Colostoma	Tweedelig	Maximaal vier plakken per week/ maximaal vier zakjes per dag
	Eendelig	Maximaal vier zakjes per dag
Irrigatiespoelsets		Eerste jaar maximaal twee spoelsets, daarna maximaal een spoelset per jaar
Spoelpomp		Maximaal een irrigatiesleeve per dag. Na elke spoelbeurt kunnen maximaal twee stomapleisters of colostomiezakjes gebruikt worden
Stomapluggen	Tweedelig	Maximaal een plak en vier pluggen per dag
	Eendelig	Maximaal vier pluggen per dag
Ileostoma	Tweedelig	Maximaal vier plakken per week/maximaal twee zakjes per dag
	Eendelig	Maximaal twee zakjes per dag
Urostoma	Tweedelig	Maximaal vier plakken per week/maximaal twee zakjes per dag
	Eendelig	Maximaal twee zakjes per dag
Continentstoma	Afdekpleisters en katheters	Twee tot zes per dag, afhankelijk van voorschrift
In individuele gevallen kan hiervan worden afgeweken.		
b. Incontinentiemateriaal Incontinentie absorptiemateriaal: per drie maanden maximaal 455 stuks; Wasbare incontinentie absorptieslips: maximaal zeven stuks per jaar. De gecontracteerde leverancier van incontinentiematerialen beoordeelt, na intake, de doelmatige hoeveelheid.		
Specifieke kwaliteitseisen Geen.		

Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee
Bijzonderheden Uitsluitend voor de Zelf Bewust Polis geldt dat hulpmiddelen bij incontinentie en stoma uitsluitend mogen worden geleverd door een medische speciaalzaak en dat deze online besteld moeten worden. Zie voor meer informatie artikel 3.9 van de polisvoorwaarden van de Zelf Bewust Polis.

3.12 Hulpmiddelen ter correctie van gestoorde functies van het bewegingssysteem, aan beweging verwante functies of anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging

Artikel Regeling zorgverzekering 2.12.1 a
Voorbeelden Orthesen, orthopedisch schoeisel, orthopedische beugels inclusief kappen en kokers.
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend medisch specialist of, als er sprake is van confectiehulpmiddelen, de behandelend arts of behandelend paramedicus. Orthopedisch schoeisel mag ook worden voorgeschreven door een kaderhuisarts bewegingsapparaat, die als zodanig staat ingeschreven in het register van het College voor Huisartsen met Bijzondere Bekwaamheden (CHBB).
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Twee jaar Voor volledig individueel vervaardigd orthopedisch maatschoeisel (A-schoen) en semi-orthopedisch schoeisel met individuele aanpassing (B-schoen) geldt een afwijkende richtlijn: tot 16 jaar: 9 maanden en vanaf 16 jaar: 18 maanden.
Specifieke kwaliteitseisen De leverancier moet SEMH-gecertificeerd zijn.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding Eigen bijdrage voor orthopedische schoenen: tot 16 jaar € 65,50 per paar, vanaf 16 jaar € 131,- per paar.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee
Bijzonderheden U heeft aanspraak op deze hulpmiddelen bij een ernstige aandoening, als u hier permanent en niet uitsluitend bij sportactiviteiten op bent aangewezen. Kinderen tot 16 jaar hebben recht op één paar orthopedische schoenen. Vanaf de leeftijd van 16 jaar heeft u daarnaast recht op één reservepaar als u daarop bent aangewezen. Een reservepaar mag uitsluitend worden geleverd drie maanden na verstrekking van het eerste paar of drie maanden nadat een nieuw paar is verstrekt vanwege medisch noodzakelijke schoenaanpassingen.

3.13 Uitwendige hulpmiddelen gerelateerd aan stoornissen in het bewegingssysteem

Artikel Regeling zorgverzekering 2.12.1 b
Nadere omschrijving Onder dit artikel vallen niet de hulpmiddelen die samenhangen met verzorging en verpleging op bed zoals bedoeld in artikel 3.18 van dit reglement. a. hulpmiddelen ter correctie van gestoorde functies van het bewegingssysteem, aan beweging verwante functies of anatomische eigenschappen van structuren verwant aan beweging, toe te passen bij een ernstige aandoening, waarop de verzekerde permanent en niet uitsluitend bij sportactiviteiten is aangewezen. b. hulpmiddelen, niet zijnde een hulpmiddel voor verzorging en verpleging op bed als bedoeld in artikel 3.18 van dit reglement, ter compensatie van beperkingen bij het: 1°. lopen; 2°. gebruiken van hand en arm; 3°. veranderen en handhaven lichaamshouding; 4°. zich wassen en zorgdragen voor de toiletgang; 5°. gebruik van communicatieapparatuur. Uitsluitingen: a. hulpmiddelen die een compensatie bieden voor beperkingen bij het uitvoeren van huishoudelijke taken; b. eenvoudige hulpmiddelen te gebruiken bij beperkingen bij het eten en drinken; c. aan functiebeperkingen aangepaste stoelen, waarbij de aanpassing uitsluitend een sta-op-systeem betreft; d. eenvoudige hulpmiddelen ter compensatie van beperkingen in het lopen.
Voorbeelden 1°. loopwagen, trippelstoel, aangepaste rollator, loopfiets, drempelhulp, handbewogen opvouwbaar rolstoel. 2°. ADL-hond, armondersteuning, eetapparaat, robotmanipulator, voorleesapparatuur, apparatuur voor omgevingsbediening. 3°. transferhulpmiddelen als glijlakens en tilliften, lig-, sta- of zitorthese inclusief antidecubituszittkussens, lucht- en windringen, aan functiebeperkingen aangepaste tafels, aan functiebeperking aangepaste stoelen. 4°. badplank, toiletverhoger, douche- en (over)toiletstoel. 5°. aangepaste in- en uitvoerapparatuur voor motorisch gehandicapten, telefoon te bedienen met omgevingsbesturingsapparatuur.
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in bruikleen, met uitzondering van de statische lig- en zitorthese.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven Een ergotherapeut, physician assistant, verpleegkundig specialist of een indicatiesteller van de door De Friesland gecontracteerde leverancier. Bij anti-decubituszittkussens ook een decubitusverpleegkundige.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Zes jaar voor robotarmen, armondersteuning en eetapparaat.
Specifieke kwaliteitseisen Een leverancier van ADL-honden moet geaccrediteerd lid zijn van Assistance Dogs Europe of Internationale Federatie van Geleidehondenscholen.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor:

- een aangepaste stoel voor volwassenen;
- een aangepaste rollator;
- een loopwagen;
- een loopfiets;
- een Vendletsysteem;
- de hulpmiddelen die als voorbeeld zijn genoemd bij 2° en 5°. Een aanvraagformulier een ADL-hond kunt u op onze website vinden.

Bijzonderheden

In het geval van rolstoelen, drempelhulpen, transferhulpmiddelen en hulpmiddelen voor het zich wassen en zorgdragen voor de toiletgang gaat het om zorg voor een beperkte of onzekere duur.

Voor een ADL-hond ontvangt u van ons een tegemoetkoming in de kosten van € 255,- per kwartaal.

3.14 Hulpmiddelen ter correctie van stoornissen in de visuele functie van het oog en van functies van aan het oog verwante structuren**Artikel Regeling zorgverzekering**

2.13.1 a

Nadere omschrijving

De zorg omvat niet:

a. brillenglazen of filterglazen, tenzij voor een verzekerde tot 18 jaar als:

- er sprake is van een indicatie voor lenzen, maar het dragen van lenzen niet de voorkeur heeft of;
- de verzekerde aan een of beide ogen geopereerd is vanwege een lensafwijking of;
- de verzekerde lijdt aan zuivere accommodatieve esotropie;

b. brilmonturen voor brillenglazen of filterglazen;

c. eenvoudige hulpmiddelen voor lezen en schrijven.

In het geval van lenzen dient:

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

b. bij verzekerden jonger dan 18 jaar sprake te zijn van pathologische myopie met een refractieafwijking van tenminste -6 dioptriën.

Voorbeelden

Bandagelenzen met visuscorrectie, scleralenzen, cornealenzen en oogpleisters, bijzondere optische hulpmiddelen zoals loop- of kijkerbrillen.

Eigendom of bruikleen

U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom, m.u.v. bijzondere optische hulpmiddelen. Deze ontvangt u in bruikleen.

Wie mag het hulpmiddel voorschrijven

De behandelend medisch specialist. Voor bijzondere optische hulpmiddelen een oogarts of regionale instelling voor blinden en slechtzienden.

Richtlijn voor minimale gebruiksduur

N.v.t.

Specifieke kwaliteitseisen

De leverancier moet lid zijn van de Nederlandse Unie van Optiekbedrijven (NUVO).

Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding

a. € 58,50 per lens als er sprake is van lenzen met een gebruiksduur langer dan een jaar.

b. € 117,- per kalenderjaar als er sprake is van lenzen met een gebruiksduur korter dan een jaar.

Als slechts één oog dient te worden gecorrigeerd geldt een wettelijke eigen bijdrage van € 58,50 per kalenderjaar.

c. € 58,50 per brillenglas, met een maximum van € 117,- per kalenderjaar.

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor deze hulpmiddelen, met uitzondering van oogpleisters.

Bijzonderheden

Geen

3.15 Hulpmiddelen ter compensatie van beperkingen in het lezen, schrijven of gebruik van telecommunicatieapparatuur**Artikel Regeling zorgverzekering**

2.13.1 b 1°

Nadere omschrijving

De zorg omvat niet eenvoudige hulpmiddelen voor lezen en schrijven.

Voorbeelden

- a. Daisy-spelers of daisy-programmatuur, ter compensatie van beperkingen in het lezen;
- b. Orionwebboxen;
- c. Voorleesapparatuur;
- d. Beeldschermloep;
- e. Uitvoerapparatuur voor computers en de daarbij benodigde programmatuur aangepast aan een lichamelijke beperking;
- f. Tactiellesapparatuur;
- g. Computerprogrammatuur;
- h. Memorecorder;
- i. Voorleesapparatuur voor tv-ondertiteling;
- j. Loeplampen.

Eigendom of bruikleen

U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom of bruikleen, afhankelijk van het hulpmiddel.

Voorbeeld a., b., e. en g. t/m j.: eigendom.

Voorbeeld c., d. en f.: bruikleen.

Wie mag het hulpmiddel voorschrijven

Een regionale instelling voor blinden en slechtzienden of een indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier.

Richtlijn voor minimale gebruiksduur

Voor uitvoerapparatuur voor computers en de daarbij benodigde programmatuur: software drie jaar en hardware vijf jaar.

Specifieke kwaliteitseisen

Geen.

Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding

N.v.t.

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor deze hulpmiddelen.

Bijzonderheden

Geen

3.16 Hulpmiddelen ter compensatie van beperkingen bij het om obstakels heenlopen of bij de oriëntatie

Artikel Regeling zorgverzekering 2.13.1 b 2°
Voorbeelden Blindentaststokken, blindengeleidehonden.
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in bruikleen, met uitzondering van blindentaststokken. Deze ontvangt u in eigendom.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend arts, medisch specialist of regionale instelling voor blinden en slechtzienden, afhankelijk van het hulpmiddel. Blindentaststokken: de behandelend arts of regionale instelling voor blinden en slechtzienden. Blindengeleidehonden: regionale instelling voor blinden en slechtzienden.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Blindentaststokken: drie jaar. Blindengeleidehonden: zeven jaar.
Specifieke kwaliteitseisen Voor blindengeleidehonden geldt dat de leverancier geaccrediteerd lid moet zijn van de Internationale Federatie van Geleidehondenscholen.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor blindengeleidehonden.
Bijzonderheden Voor een blindengeleidehond ontvangt u van ons een tegemoetkoming in de kosten van € 255,- per kwartaal.

3.17 Pessaria en koperhoudende spiraaltjes voor verzekerden tot 21 jaar

Artikel Regeling zorgverzekering 2.16
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven Een arts.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Pessaria: twee jaar; Koperhoudende spiraaltjes: vijf jaar.
Specifieke kwaliteitseisen Geen
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee

Bijzonderheden

Geen

3.18 Hulpmiddelen die samenhangen met verzorging en verpleging op bed**Artikel Regeling zorgverzekering**

2.17

Nadere omschrijving

- a. bedden in speciale uitvoering met inbegrip van daarvoor bestemde matrassen;
- b. anti-decubitusbedden, -matrassen en -overtrekken ter behandeling en preventie van decubitus;
- c. dekenbogen, bedhekken, bedrugsteunen en bedtafels;
- d. bedgalgen en hulpmiddelen voor het zelfstandig in en uit bed komen;
- e. glij- en rollakens;
- f. bedverkorters, -verlengers en –verhogers;
- g. ondersteken;
- h. bedbeschermende onderleggers, indien het verlies van bloed en exsudaat dusdanige hygiënische problemen oplevert dat deze slechts door gebruik van een bedbeschermende onderlegger kunnen worden ondervangen;
- i. infuusstandaarden.

Eigendom of bruikleen

U ontvangt deze hulpmiddelen in bruikleen, m.u.v. bedbeschermende onderleggers. Deze ontvangt u in eigendom.

Wie mag het hulpmiddel voorschrijven

- a.: een ergotherapeut, fysiotherapeut of een indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier;
- b.: een ergotherapeut, decubitusverpleegkundige of een indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier;
- c. en d.: een ergotherapeut of een indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier;
- e. een ergotherapeut;
- f. en g.: een ergotherapeut of een indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier;
- h.: de behandelend arts of een verpleegkundige;
- i.: een verpleegkundige of een indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier.

Richtlijn voor minimale gebruiksduur

N.v.t.

Specifieke kwaliteitseisen

Geen.

Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding

N.v.t.

Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier

U heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig voor Flexobedden.

Bijzonderheden

U heeft ook aanspraak op deze hulpmiddelen als het gebruik hiervan is bedoeld om uw zelfredzaamheid te behouden.

3.19 Hulpmiddelen ter behandeling van stoornissen in de functies van de huid

Artikel Regeling zorgverzekering 2.18
Nadere omschrijving Bij deze hulpmiddelen moet sprake zijn van: a. een complexe wond of een hoog risico daarop, of b. ernstige littekens, of c. een chronische huidaandoening. Dit zijn hulpmiddelen voor wondverzorging en wondpreventie met als functies reiniging, vochtabSORPTIE, afdekking en fixatie. In het geval van allergeenvrij schoeisel gaat het om volledig individueel vervaardigd schoeisel, voor zover u redelijkerwijs niet kunt volstaan met confectieschoenen. De zorg omvat niet: a. hulpmiddelen voor het veranderen en handhaven van lichaamshouding zoals bedoeld in artikel 2.12 van de Regeling zorgverzekering; b. antidecubitusbedden, -matrassen en -overtrekken zoals bedoeld in artikel 2.17 van de Regeling zorgverzekering; c. inlegzolen; d. smeerbare middelen, tenzij sprake is van behandeling van een complexe wond of een ernstig litteken.
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend arts, gespecialiseerde wondverpleegkundige of verpleegkundig specialist.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur/maximumaantal Verbandschoenen: vijftien maanden; Verband/krabpakken: maximaal twee per jaar.
Specifieke kwaliteitseisen De leverancier van verband- en allergeenvrije schoenen moet SEMH-gecertificeerd zijn. Dit geldt niet voor een leverancier van wondverzorgingsmiddelen.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding Voor volledig individueel vervaardigd allergeenvrij schoeisel: tot 16 jaar € 65,50 per paar en vanaf 16 jaar € 131,- per paar.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee
Bijzonderheden Voor verband- of krabpakken bij een chronische huidaandoening of constitutioneel eczeem dient uw behandelend specialist vooraf toestemming bij ons te vragen. Voor de Zelf Bewust Polis geldt dat hulpmiddelen bij wondverzorging uitsluitend mogen worden geleverd door een medische speciaalzaak en dat deze online besteld moeten worden. Zie voor meer informatie artikel 3.9 van de polisvoorwaarden van de Zelf Bewust Polis.

3.20 Injectiespuiten en injectiepenen (niet voor insuline)

Artikel Regeling zorgverzekering 2.19
Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend arts.

Richtlijn voor minimale gebruiksduur N.v.t.
Specifieke kwaliteitseisen Geen.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee
Bijzonderheden Geen

3.21 Draagbare uitwendige Infuuspomp (niet voor insuline) met toebehoren

Artikel Regeling zorgverzekering 2.22
Nadere omschrijving U heeft recht op dit hulpmiddel als sprake is van continue parenterale toediening in de thuissituatie van een geneesmiddel dat valt onder farmaceutische zorg.
Eigendom of bruikleen U ontvangt dit hulpmiddel in bruikleen.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De huisarts of behandelend medisch specialist.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur N.v.t.
Specifieke kwaliteitseisen Geen.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee
Bijzonderheden Geen

3.22 Hulpmiddelen voor het toedienen van voeding

Artikel Regeling zorgverzekering 2.24
Nadere omschrijving Als het gebruik om medische redenen aangewezen is heeft u aanspraak op: a. niet-klinisch ingebrachte sondes met toebehoren (voedingssondes); b. uitwendige voedingspompen met toebehoren; c. uitwendige toebehoren, benodigd bij de toediening van parenterale voeding.

Eigendom of bruikleen U ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom, m.u.v. uitwendige voedingspompen. Deze ontvangt u in bruikleen.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven De behandelend medisch specialist.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur N.v.t.
Specifieke kwaliteitseisen Geen.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Nee
Bijzonderheden Geen

3.23 Hulpmiddelen voor communicatie, informatievoorziening en signalering

Artikel Regeling zorgverzekering 2.26
Nadere omschrijving Opname- en voorleesapparatuur, zijnde daisy-spelers of daisy-programmatuur voor dyslectici; Persoonlijke alarmeringsapparatuur voor lichamelijk gehandicapten, als de lichamelijk gehandicapte in een verhoogde risicosituatie verkeert.
Eigendom of bruikleen Daisy-spelers of daisy-programmatuur: u ontvangt deze hulpmiddelen in eigendom. Persoonlijke alarmeringsapparatuur: u ontvangt deze hulpmiddelen in bruikleen.
Wie mag het hulpmiddel voorschrijven Daisy-spelers of daisy-programmatuur: indicatiesteller van een door De Friesland gecontracteerde leverancier. Persoonlijke alarmeringsapparatuur: de behandelend arts.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur Daisy-spelers of daisy-programmatuur: vijf jaar.
Specifieke kwaliteitseisen De leverancier moet SEMH-gecertificeerd zijn.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming nodig bij gecontracteerde leverancier Ja, u heeft voorafgaande toestemming van De Friesland nodig. Dit geldt niet voor alarmeringsapparatuur.
Bijzonderheden Bij het voorschrift voor daisy-spelers of daisy-programmatuur moet een rapport van een deskundige aanwezig zijn inclusief een dyslexieverklaring.

3.24 Met thuisdialyse samenhangende kosten

Artikel Regeling zorgverzekering 2.29
Nadere omschrijving Kosten voor de redelijkerwijs te verrichten aanpassingen in en aan de woning en voor het herstel in de oorspronkelijke staat, voor zover andere wettelijke regelingen daarin niet voorzien; Overige redelijk te achten kosten die rechtstreeks met de thuisdialyse samenhangen, voor zover andere wettelijke regelingen daarin niet voorzien.
Wie mag hiervoor een aanvraag indienen Een dialysecentrum. De aanvraag moet voorzien zijn van een kostenopgave.
Richtlijn voor minimale gebruiksduur N.v.t.
Specifieke kwaliteitseisen N.v.t.
Wettelijke eigen bijdrage/maximale vergoeding N.v.t.
Voorafgaande toestemming U heeft altijd voorafgaande toestemming van De Friesland nodig.
Bijzonderheden Geen