

UW BRIEF VAN

UW REF. /

ONZE REF. 071 072 - CIR 1A.01.17

DATUM 27/03/2017

BIJLAGE(N) /

CONTACT MEVR. E. DEPUJDT - CELHOOFD DATABANKBEHEER

E-MAIL INFO.AIMBV@GEZONDHEID.BELGIE.BE

Ter attentie van:

- Algemeen directeur
- Hoofdgeneesheer
- Hoofd dienst radiologie
- Hoofd dienst nucleaire Geneeskunde

BETREFT : HERINNERING REGISTRATIEREGELS ZWARE TOESTELLEN MEDISCHE BEELDVORMING

Beste,

Een jaar geleden begon de opbouw van het landelijk kadaster voor zware, medische apparatuur. De wettelijke basis hiervoor werd vastgelegd in het K.B. van 19 januari 2016. Wij willen u graag bedanken uw welwillende medewerking bij het melden van alle zware, medische apparatuur die werd opgesteld in uw ziekenhuis.

Om het landelijk kadaster actueel te houden, willen u graag herinneren aan enkele regels i.v.m. het melden van zware, medische apparatuur:

- Bij de opstelling en uitbating van een nieuw toestel dienen de gegevens minstens een maand voor ingebruikname van het toestel ter beschikking gesteld te worden via het document 'Melding van zware medische apparatuur'. Het toestel wordt toegevoegd aan het kadaster van zodra de vergunning en de erkenning van het toestel in orde is.
- Indien het zwaar medisch apparaat uit gebruik wordt genomen, dient dit gemeld te worden aan de hand van het excel-document 'Melding van een statuswijziging van zware medische apparatuur' een maand voor de vermoedelijke uitgebruikname.
- Wanneer de eerder doorgegeven informatie van een toestel wijzigt - bijvoorbeeld door een upgrade of een verhuis - dan dient u zowel het document 'Melding van een statuswijziging van zware medische apparatuur' voor een administratieve uitgebruikname als het document 'Melding van zware medische apparatuur' door te sturen een maand voor de vermoedelijke wijziging. Alle wijzigingen dienen doorgegeven te worden. Let er hierbij steeds op dat de datum uitgebruikname aansluit op de datum ingebruikname en dat deze data niet overlappen (bv. datum uitgebruikname 14/03/2017 en datum ingebruikname 15/03/2017). Het is belangrijk dat de data aansluiten om problemen met de facturatie van de onderzoeken te vermijden.
- Indien u bij de overgang naar een nieuw toestel of gedurende een upgrade een vervangtoestel gebruikt, dient u dit vervangtoestel niet te registreren in het landelijk kadaster. Voor het factureren van de onderzoeken uitgevoerd op het vervangtoestel kan u immers het RIZIV-facturatienummer van het reeds bestaande toestel gebruiken volgens de regels opgelegd door het RIZIV. Let er hierbij op dat u de uitgebruikname van het reeds bestaande toestel pas laat



federale overheidsdienst
**VOLKSGEZONDHEID,
VEILIGHEID VAN DE VOEDSELKETEN
EN LEEFMILIEU**

ingaan vanaf de laatste datum waarop u het vervangtoestel gebruikt om problemen met de facturatie van de onderzoeken te vermijden.

Al uw vragen i.v.m de registratie in het landelijk kadaster en alle meldingen voor aanpassingen in het landelijk kadaster, kan u sturen naar het generieke e-mailadres info.aimbv@health.fgov.be.

U kan alle informatie rondom het landelijk kadaster inclusief de meldingsformulieren terugvinden op de website van de FOD VVVL via het volgende adres:
<http://www.health.belgium.be/nl/gezondheid/organisatie-van-de-gezondheidszorg/ziekenhuizen/registratiesystemen/medische-beeldvorming>

Al uw vragen aangaande het RIZIV-facturatienummer en facturatie-gerelateerde problemen kan u richten aan het RIZIV via medical-imaging@riziv.fgov.be of via het telefoonnummer 02/739.73.94.

Met vriendelijke groeten,


Christiaan Decoster