

A-107 *	7714-421	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	R	1,1463	1,1463	+0,0000	+0,0000
A-107 **	7714-421	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	R	1,0752	1,0752		
A-107 ***	7714-421	1 comprimé pelliculé, 2,5 mg	1 filmomhulde tablet, 2,5 mg	R	1,1549	1,1549	0,0000	0,0000

x) au §6590000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

#### Paragraphe 6590000

La spécialité est remboursée si elle est utilisée dans le traitement de la forme choroïdienne sous-fovéale néovasculaire (humide) de la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA).

L'injection intravitréenne est pratiquée par un ophtalmologue expérimenté dans les injections intravitréennes.

Le diagnostic doit être basé sur:

- néovaisseaux à un stade actif, leur diffusion doit être démontrée à l'aide d'une angiographie à la fluorescéine ;
- œdème rétinien démontré par soit l'angiographie fluorescéinique stéréoscopique, soit la Tomographie en Cohérence Optique (TCO) ou un système analogue ;
- fibrose restreinte.

L'ophtalmologue, spécialisé dans le diagnostic, le traitement, et le suivi de patients atteints de dégénérescence maculaire liée à l'âge, rédige un rapport circonstancié prouvant que le patient satisfait à toutes les conditions du présent paragraphe, notamment le fait que le traitement n'est plus remboursable si la vision se détériore et tombe sous 20/200. Ce rapport doit être tenu à disposition du médecin conseil.

Le médecin conseil délivre l'autorisation pour le remboursement sur base de ce rapport, en tenant compte du fait que le nombre de conditionnements remboursables est limité, par œil, à un maximum de 17 sur une période de 3 ans.

La durée de traitement remboursé cumulée par EYLEA et LUCENTIS est limitée à 3 ans par œil.

Le remboursement simultané de EYLEA, LUCENTIS, MACUGEN et VISUDYNE n'est jamais autorisé.

y) au § 7020000, les modalités de remboursement sont remplacées par les modalités suivantes:

#### Paragraphe 7020000

~~a) La spécialité fait l'objet d'un remboursement en catégorie B lorsqu'elle est utilisée pour le traitement de la BPCO chez un patient dont le diagnostic et la sévérité de la BPCO est documenté comme suit:~~

~~1. Le diagnostic de la BPCO comprend à la fois:~~

~~1.1 des symptômes de dyspnée, de production d'expectoration et/ou de toux,~~

x) in §6590000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:

#### Paragraaf 6590000

De specialiteit wordt vergoed als ze wordt gebruikt bij de behandeling van **subfoveale choroïdale neovasculaire (natte) leeftijdsgebonden maculaire degeneratie (LMD).**

De intra-vitreale injectie wordt uitgevoerd door een oftalmoloog met ervaring in intravitreale injecties.

De diagnose dient gebaseerd te zijn op:

- nieuwvaatvorming in een actief stadium; de lekkage moet aangetoond worden met behulp van fluorescentieangiografie;
- netvliesoedeem aangetoond met behulp van hetzij stereoscopische fluorescentieangiografie, hetzij Optical Coherence Tomografie (OCT) of vergelijkbaar systeem;
- beperkte fibroses.

De oftalmoloog met specifieke ervaring in den diagnose, de behandeling en de opvolging van patiënten lijdend aan leeftijdsgebonden maculaire degeneratie, stelt een omstandig verslag op waarin wordt aangetoond dat de patiënt aan alle criteria van deze paragraaf voldoet, meer bepaald aan het feit dat de behandeling niet meer wordt vergoed als de visus verslecht en onder 20/200 valt. Dit verslag moet ter beschikking gehouden worden van de adviserend geneesheer.

De adviserend geneesheer verleent de machtiging tot vergoeding op basis van dit verslag, rekening houdend met het feit dat het aantal vergoedbare verpakkingen beperkt wordt, **per oog, tot maximum 17 over een periode van 3 jaar.**

De cumulatieve duur van de terugbetaalde behandeling door EYLEA en LUCENTIS is beperkt tot 3 jaar per oog.

De gelijktijdige vergoeding van EYLEA, LUCENTIS, MACUGEN en VISUDYNE is nooit toegestaan.

~~y) in § 7020000, worden de vergoedingsvoorwaarden vervangen als volgt:~~

#### ~~Paragraaf 7020000~~

~~a) De specialiteit wordt vergoed in categorie B indien ze wordt gebruikt voor de behandeling van COPD bij een patiënt waarvan de diagnose en de ernst van COPD als volgt gedocumenteerd is:~~

~~1. De diagnose van COPD omvat zowel:~~

~~1.1 symptomen van kortademigheid, sputum-productie en/of hoesten~~