

AANVRAAGFORMULIER VOOR DE TERUGBETALING VAN DE MEDISCHE VOEDING ALFAMINO®

(KB van 23.11.2021 [C - 2025/006136], Publicatie staatsblad 14/08/2025)

Beste collega adviserend geneesheer,

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

Naam / Voornaam:.....

Adres:.....

Geboortedatum:

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 toe.

☐ Gedetailleerd verslag toegevoegd

Voorgeschreven product:*

Dieetvoeding voor medisch gebruik:

☐ Alfamino®

Indicatie:*

Dieetvoeding voor bijzondere medische doeleinden,

☐ een IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergie met milde
tot matig ernstige symptomen bij wie een behandeling
met extensieve koemelkeiwithydrolysaten onvoldoende
werkzaam bleek.

☐ een IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergie
met anafylaxie graad ≥ 3 OF met een IgE-
gemedieerde koemelkeiwitallergie met ernstige
symptomen bij wie een behandeling met extensieve
koemelkeiwithydrolysaten onvoldoende werkzaam
bleek.

☐ Niet-IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergieën waarvan
de diagnose door een geschikte test is bevestigd.

☐ Galactosemie waarvoor een aangepaste voeding
vereist is en waarbij een behandeling met extensieve
koemelkeiwithydrolysaten onvoldoende werkzaam
bleek.

Het gaat om:*

- ☐ een eerste aanvraag
☐ een verzoek tot verlenging

Startdatum van de behandeling:

.....

Duur van de behandeling (afhankelijk van de indicatie) :

.....

.....

In geval van een verlengde aanvraag:*

De food-challenge werd uitgevoerd op datum: met

- ☐ een extensief hydrolysaat
☐ een zuigelingenvoeding op basis van koemelkeiwitten

.....

.....

Met vriendelijke groeten,

Handtekening

Datum en Stempel

*De relevante vakjes aankruisen a.u.b.

Voor de medische voeding die hieronder vermeld wordt, wordt een tegemoetkoming verleend in categorie B indien ze voorgeschreven werd in één van de volgende indicaties:

- a) (1) Bij een patiënt met een IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergie met milde tot matig ernstige symptomen (één of meerdere van de onderstaande symptomen) en bij wie een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten onvoldoende werkzaam bleek:
- gastro-intestinale symptomen: frequente regurgitaties, braken, diarree, constipatie (zonder of met periaanaal erytheem), bloed in de ontlasting, ijzergebrek
 - huid symptomen: atopische dermatitis, angio-oedeem, urticaria die niet gelinkt kan worden aan een infectie, geneesmiddeleninname of een andere oorzaak
 - respiratoire symptomen: rhinitis, chronische hoest, wheezing (niet gelinkt aan een infectie)
 - algemene symptomen: persisterende ongemakken, irritabiliteit of kolieken (> 3 uur per dag) gedurende meer dan 3 dagen per week en gedurende een periode > 3 weken.

- a) (2) Bij een patiënt met een IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergie met anafylaxie graad ≥ 3 OF met een IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergie met ernstige symptomen (één of meerdere van de onderstaande symptomen), bij wie een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten onvoldoende werkzaam bleek:
- gastro-intestinale symptomen: vertraagde groei als gevolg van chronische diarree en/of regurgitaties/braken en/of weigering te eten, ferriprive anemie als gevolg van een occult of macroscopisch rectaal bloedverlies; exsudatieve enteropathie met hypoalbuminemie; endoscopie/histologie bevestigt de enteropathie of ernstige ulceratieve colitis
 - huidsymptomen: ernstige atopische of exsudatieve dermatitis met hypo-albuminemie of ferriprive anemie of groeivertraging
 - luchtwegsymptomen: acuut larynx oedeem of bronchospasme met secundaire ademhalingsmoeilijkheden

De adviserend-arts verleent een machtiging aan de rechthebbende op basis van een omstandig verslag dat opgesteld werd door de specialist-arts voor kindergeneeskunde die de diagnose stelde, waarin bevestigd wordt dat voldaan is aan de vermelde voorwaarden. Hij doet dit met een formulier waarvan het model is opgenomen onder C11) van deel III van de lijst en waarvan de geldigheidsduur beperkt is tot maximum 12 maanden. In de onder a) (1) vermelde gevallen, kan de tegemoetkoming worden verleend na falen (onvoldoende vermindering van de symptomen) van een extensief koemelkeiwithydrolysaat gedurende een periode van 4 weken. De tegemoetkoming wordt verleend voor een duur van maximaal 12 maanden. In de onder a) (2) vermelde gevallen, kan tegemoetkoming worden verleend voor een periode van 12 maanden, waarna een "food challenge" (provocatietest), dient uitgevoerd te worden met een koemelkeiwithydrolysaat, behalve in geval van anafylactische shock.

De machtiging voor tegemoetkoming zal telkens voor een periode van maximaal 12 maanden verlengd worden op vraag van de specialist-arts die de behandeling heeft opgestart of door de behandelende arts.

Deze aanvraag tot verlenging zal steeds vooraf gegaan worden door een "food challenge" (provocatietest). De "food challenge" (provocatietest) dient niet uitgevoerd te worden bij kinderen die een anafylactische reactie vertoond hebben die levensbedreigend van karakter was of bij de kinderen die nog parenteraal gevoed worden.

Uitvoering van de "food challenge" (provocatietest):

De "food challenge" (provocatietest) wordt uitgevoerd met een extensief koemelkeiwithydrolysaat via een gestandaardiseerde procedure die volgens internationaal vastgelegde criteria verloopt.

In geval het om een koemelkeiwitallergie gaat met milde tot matig ernstige symptomen (a (1), waarbij de arts in functie van de resultaten van eventueel uitgevoerde allergietesten en de klinische toestand van de patiënt oordeelt dat de test geen risico voor de patiënt inhoudt, gebeurt de "food challenge" (provocatietest) met een zuigelingenvoeding op basis van koemelkeiwitten in een ziekenhuis dat beschikt over een erkende dienst pediatrie (E).

In geval het om een koemelkeiwitallergie gaat met ernstige symptomen (a) (2) of een koemelkeiwitallergie met milde tot matig ernstige symptomen (a) (1), waarbij de arts in functie van de resultaten van eventueel uitgevoerde allergietesten en de klinische toestand van de patiënt oordeelt dat de "food challenge" (provocatietest) een potentieel risico inhoudt voor de patiënt, dient de challenge met een extensief koemelkeiwithydrolysaat uitgevoerd te worden, in een erkende ziekenhuisdienst pediatrie (E).

- b) Niet-IgE-gemedieerde koemelkeiwitallergieën waarvan de diagnose door een geschikte test is bevestigd, zoals hieronder vermeld:

- gedurende 4 maanden, in het geval van allergische proctocolitis bij zuigelingen, waarbij een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten, gedurende 2 tot 4 weken, onvoldoende werkzaam bleek
- gedurende 12 maanden, in geval van ernstig acuut voedselwitgeïnduceerd enterocolitis syndroom (FPIES), waarbij een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten, onvoldoende werkzaam bleek
- gedurende 12 maanden, in geval van ernstig chronisch voedselwitgeïnduceerd enterocolitis syndroom (FPIES), waarbij een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten, onvoldoende werkzaam bleek
- gedurende 6 maanden, in geval van eosinofiele aandoeningen, waarbij een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten, gedurende 2 tot 4 weken, onvoldoende werkzaam bleek
- gedurende 6 maanden, in geval van chronische enteropathie met groeiachterstand waarbij een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten, gedurende 2 tot 4 weken, onvoldoende werkzaam bleek

De machtiging voor tegemoetkoming in de onder b) vermelde gevallen, kan telkens dezelfde periode verlengd worden op vraag van de specialist-arts die de behandeling heeft opgestart of door de behandelende arts.

Deze aanvraag tot verlenging zal steeds vooraf gegaan worden door een "food challenge" (provocatietest).

- c) Bij een patiënt waarbij is vastgesteld dat deze lijdt aan galactosemie en dat zijn toestand een aangepaste voeding vereist, waarbij een behandeling met extensieve koemelkeiwithydrolysaten onvoldoende werkzaam bleek.

De machtiging voor tegemoetkoming in de onder c) vermelde gevallen, is geldig tot de leeftijd van 2 jaar en kan telkens voor een periode van maximaal 12 maanden verlengd worden op vraag van de specialist-arts in de pediatrie die de behandeling heeft opgestart of door de behandelende arts.

Overgangsmaatregel: voor een rechthebbende die, vóór de inwerking-treding van dit besluit, reeds werd behandeld met het product dat in deze paragraaf wordt vermeld en die werd vergoed overeenkomstig de voorwaarden voor dit product vermeld in paragraaf 30000 vóór de wijziging van de regelgeving en die vóór aanvang van de behandeling aan de voorwaarde van deze paragraaf voldeed, blijven alle aanvragen voor tegemoetkoming goedgekeurd door de adviserend-arts hun geldigheid bewaren volgens de bepalingen vermeld op deze machtigingen.

Criterium	Code	Benaming en verpakkingen	Opmerking	Prijs	Basis van tegemoetkoming	I	II
		Alfamino (Nestlé Belgique)					
B	3955-622	400 g	M	42,3000	42,3000	6,34	10,57
	7002-223	*400 g		40,0400	40,0400		
	7002-223	**400 g		32,9300	32,9300		

I = Interventie van de begunstigten 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 begunstigten.

De machtiging voor tegemoetkoming in de onder b) vermelde gevallen, kan telkens dezelfde periode verlengd worden op vraag van de specialist-arts die de behandeling heeft opgestart of door de behandelende arts. Deze aanvraag tot verlenging zal steeds voorafgegaan worden door een "food challenge" (provocatietest).