## INSTITUT NATIONAL D'ASSURANCE MALADIE-INVALIDITÉ

Etablissement Public institué par la loi du 9 août 1963 AVENUE DE TERVUREN 211 - 1150 BRUXELLES

## Service des soins de santé

AVENANT A LA CONVENTION RELATIVE A LA REEDUCATION FONCTIONNELLE
DE BENEFICIAIRES SOUFFRANT D'UNE MALADIE
METABOLIQUE MONOGENIQUE HEREDITAIRE RARE
CONCLUE ENTRE LE COMITE DE L'ASSURANCE SOINS DE SANTE
DE L'INSTITUT NATIONAL D'ASSURANCE MALADIE-INVALIDITE
ET # POUR #

Vu la loi relative à l'assurance obligatoire soins de santé et indemnités, coordonnée le 14 juillet 1994, notamment les articles 22, 6°, 23, § 3 et 34, 7°;

sur proposition du Collège des médecins-directeurs institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité ;

il est convenu ce qui suit entre,

d'une part,

le Comité de l'assurance soins de santé institué auprès du Service des soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité,

et d'autre part,

le [statut et dénomination du pouvoir organisateur], pour [dénomination de l'établissement], à [localité].

**Article 1** Les dispositions de l'article 3 de la convention entre le Comité de l'assurance soins de santé de l'INAMI et le [statut et dénomination du pouvoir organisateur], pour [dénomination de l'établissement], relative a la rééducation de bénéficiaires de l'assurance obligatoire soins de santé souffrant d'une maladie métabolique monogénique héréditaire rare, sont annulées et remplacées par les dispositions suivantes :

- « Tout bénéficiaire au sens de la présente convention est un bénéficiaire de l'assurance soins de santé et indemnités qui remplit les 2 conditions suivantes :
  - 1. Il est atteint d'une maladie métabolique monogénique héréditaire rare
    - qui est reprise dans la liste annexée à la présente convention,
    - ou dont le médecin de l'établissement (article 6, § 2, a) établit dans le rapport médical à joindre aux demandes individuelles d'accord d'intervention de l'assurance (article 11, § 3) qu'elle est une maladie métabolique monogénique héréditaire rare.

2. Il a besoin d'un suivi multidisciplinaire dans le cadre de la présente convention. »

**Article 2** L'article 4 de la même convention est abrogé.

**Article 3** Les dispositions de l'article 5 de la même convention sont annulées et remplacées par les dispositions suivantes :

« Pour tout bénéficiaire atteint d'une maladie métabolique monogénique héréditaire rare pour laquelle il existe un traitement et/ou un régime alimentaire capable d'arrêter ou de retarder l'évolution de la maladie ou la survenue de complications, le programme de rééducation fonctionnelle dispensé dans le cadre de la présente convention vise à donner au bénéficiaire et à ses proches toutes les connaissances utiles sur la maladie et ses conséquences, sur le traitement et sur le régime diététique adéquats, afin de permettre une gestion à domicile du traitement et du régime. Il vise à motiver le bénéficiaire et ses proches à respecter scrupuleusement ce traitement et ce régime. Il vise également à instaurer une thérapie cognitivo-comportementale, adaptée aux besoins du bénéficiaire, comportant l'apprentissage de techniques de contrôle du stress, de l'anxiété, de la dépression et de la douleur pouvant résulter de la maladie, ou de techniques de compensation des éventuelles déficiences cognitives induites par la maladie. Il vise enfin à apporter un soutien à l'insertion sociale du bénéficiaire, en particulier dans les domaines scolaire et professionnel.

Lorsqu'il n'existe ni régime, ni traitement capable d'arrêter ou de retarder l'évolution de la maladie ou la survenue de complications, certains bénéficiaires et leurs proches peuvent néanmoins recevoir un programme de rééducation comportant les composantes qui ne se rapportent pas au régime et au traitement. Ils peuvent également apprendre à traiter ou à gérer eux-mêmes certaines conséquences de la maladie.

Pour tout bénéficiaire atteint d'une maladie métabolique monogénique héréditaire rare entraînant un risque d'hypoglycémies, le programme de rééducation comporte la mise à dispositions du matériel nécessaire au contrôle à domicile de la glycémie. Il comporte l'apprentissage de l'utilisation de ce matériel et l'apprentissage de la gestion de la glycémie, notamment par la prise adaptée d'hydrates de carbone.

Le but final de tout programme de rééducation est de minimiser les conséquences néfastes de la maladie sur les autres fonctions de l'organisme, en ce compris les fonctions mentales, et sur l'ensemble de la vie affective et sociale du bénéficiaire, afin de permettre à ce dernier de mener la vie la plus normale possible, dans le meilleur état de santé possible, compte tenu de sa situation pathologique. »

**Article 4** A l'article 7 de la même convention, au point a., 1<sup>er</sup> alinéa, les mots « *l'instauration* et/ou le suivi par l'établissement chez chaque bénéficiaire du traitement diététique » sont remplacés par les mots « *l'apprentissage*, *l'instauration* et/ou le suivi par l'établissement, en fonction des besoins du bénéficiaire, du traitement, du régime diététique et/ou du suivi psycho-social visés à l'article 3 ».

Au point a., 1<sup>er</sup> tiret, du même article, les mots « *de l'instauration et de l'accompa*gnement du traitement diététique de chaque bénéficiaire » sont remplacés par les mots « *le cas* échéant, du régime diététique du bénéficiaire ».

Au point a., 2<sup>e</sup> alinéa du même article, les mots « *lorsqu'un traitement et/ou un régime sont disponibles* » sont insérés avant les mots « *sur l'obtention de l'observance la plus grande possible* ».

**Article 5** Le présent avenant, établi en deux exemplaires dûment signés par les deux parties, fait partie intégrante de la convention mentionnée sous rubrique. Il entre en vigueur le 01.01.2011.

Pour le [statut et dénomination du pouvoir organisateur], gérant le [dénomination de l'établissement], à [localité],

Pour le Comité de l'assurance soins de santé de l'Institut national d'assurance maladie-invalidité

Bruxelles, le

Le représentant du Pouvoir organisateur,

Le Fonctionnaire Dirigeant,

Dr H. DE RIDDER, Directeur général.

Le médecin responsable du centre,

	OMIM#	FULL NAME	
	A. disorders of amino acid metabolism		
1	261600	classical phenylketonuria and hyperphenylalanine- mia	
2	261640	phenylketonuria due to PTPS deficiency	
3	261630	phenylketonuria due to DHPR deficiency	
4	264070	phenylketonuria due to PCD deficiency	
5	128230	DOPA-responsive dystonia (TH, SPR, GCH1)	
6	248600	leucinose, maple syrup urine disease (MSUD)	
7	276700	tyrosinemia type 1	
8	276600	tyrosinemia type 2	
9	276710	tyrosinemia type 3	
10	203500	alkaptonuria	
11	236200	homocystinuria, B6 responsive and non responsive	
12	236250	homocystinuria due to MTHFR deficiency	
13	236270-250940	homocystinuria-megaloblastic anemia Cbl E & G type	
14	250850	methionine S-adenosyltransferase deficiency	
15	606664	glycine N-methyltransferase deficiency	
16	180960	S-adenosylhomocystine hydrolase deficiency	
17	237300	hyperammonemia due to CPS deficiency	
18	311250	hyperammonemia due to OTC deficiency	
19	215700	citrullinemia type I	
20	605814-603471	citrullinemia type II	
21	207900	argininosuccinic aciduria (ASL deficiency)	
22	207800	argininemia (arginase deficiency)	
23	237310	hyperammonemia due to NAGS deficiency	
24	238970	hyperornithinemia, hyperammonemia, homocitrullinuria (HHH)	
25	222700	lysinuric protein intolerance	
26	258870	gyrate atrophy, B6 responsive or non responsive	
27	238700	hyperlysinemia (alpha-aminoadipic semialdehyde synthase deficiency)	
28	238300-330-310	non ketotic hyperglycinaemia	
29	234500	hartnup disorder	
30	601815-172480	Disorders of serine metabolism	
31	239500-239510-237000- 612652-179035	Disorders of proline/hydroxyproline/pyrroline 5- carboxylate metabolism	
32	606407	hypotonia-cystinuria	
33	309000	Lowe oculocerebral syndrome	
	B. organic acidemias		
34	251100-110 277400-410-380	methylmalonic aciduria (CbIA,B,C,D,F)	
35	251000	methylmalonic aciduria mutase deficiency type	

1

36	275350	transcobalamin 2 deficiency	
37	232000	propionic acidemia	
38	243500	isovaleric aciduria	
39	210200	3-methylcrotonylglycinuria	
40	250950-302060-258501- 610198	3 methylglutaconic aciduria type 1, 2, 3, 4, 5	
41	246450	HMG CoA lyase deficiency	
42	231670	glutaric aciduria type 1	
43	305950	glutaric aciduria type 2 (MADD)	
44	600721-236792	L-2 and D-2-OH glutaric aciduria	
45	271980	4-hydroxybutyric aciduria (SSADH deficiency)	
46	611283	isobutyryl CoA dehydrogenase deficiency (ACAD8)	
47	600301	short/branched chain acylCoA dehydrogenase deficiency (SBCADD)	
48	248360	malonic aciduria	
C. biotin-responsive disorders			
49	253270	holocarboxylase synthase deficiency	
50	253260	biotinidase deficiency	
51	607483	biotin responsive basal ganglia disease	
	D. disorders of carbohydrate metabolism and glycogen storage diseases		
52	222900	sucrase isomaltase deficiency	
53	606824	congenital glucose/galactose malabsorption	
54	229600	hereditary fructose intolerance	
55	230400	galactosemia (uridylyltransferase deficiency)	
56	230350	galactosemia (epimerase deficiency)	
57	230200	galactosemia (galactokinase deficiency)	
58	606003	transaldolase deficiency	
59	266150	pyruvate carboxylase deficiency	
60	261680	phosphoenolpyruvate carboxykinase (PEPCK) defi- ciency	
61	229700	fructose 1,6-bisphosphatase deficiency	
62	240600	glycogenose 0 (glycogen synthase deficiency)	
63	232200	glycogenose la and lb (G6Pase)	
64	232400	glycogenose 3 Cori	
65	232500	glycogenose 4 Andersen	
66	232600	glycogenose 5 Mc Ardle	
67	232700-750-740	glycogenose 6 Hers	
68	232800	glycogenose 7 Tarui	
69	306000-261750-613027- 300559	glycogenose IX phosphorylase kinase	
70	261670	glycogenosis X (phosphoglycerate mutase deficiency)	
71	300653	phosphoglycerate kinase deficiency	

72	612933	lactate dehydrogenase deficiency (type XI)	
73	611881	aldolase A deficiency (type XII)	
74	612932	β-enolase deficiency (type XIII)	
75	606777	glucose transporter defect De Vivo syndrome (GLUT-1)	
76	227810	fanconi-bickel syndrome (GLUT-2)	
E. hy	E. hyperinsulinism		
77	606762	hyperinsulinism-hyperammonemia syndrome (HiHa)	
78	256450-602485-609968 and other	familial hyperinsulinemic hypoglycemia, types 1-7	
	F. disorders of n	nitochondrial energy metabolism	
79	312170	pyruvate dehydrogenase deficiency	
80	252010	mitochondrial complex I deficiency	
81	252011	mitochondrial complex II deficiency	
82	124000	mitochondrial complex III deficiency	
83	220110	mitochondrial complex IV deficiency	
84	604273	mitochondrial complex V deficiency	
85	540000-551500-545000 and other	mitochondrial DNA mutation/deletion/elongation	
86	603041-174763 and other	nuclear DNA mutation affecting mitochondrial structure and/or function	
87	251880 and other	mitochondrial DNA depletion syndrome	
88	530000-557000-256000- 203700-545000 and other	clinical syndrome associated with mitochondrial disorder (report+board advise)	
89	606812 and other	krebs cycle enzyme deficiencies	
90	607426	coQ10 synthesis defects	
	G. mitochor	ndrial beta oxidation defects	
91	212140	camitine transporter deficiency	
92	255120	camitine palmitoyltransferase 1 deficiency	
93	212138	camitine translocase	
94	255110	camitine palmitoyltransferase 2 deficiency	
95	201470	short chain acyl coa dehydrogenase deficiency (SCADD)	
96	601609	short chain 3 oh acyl coa dehydrogenase deficiency (SCHADD)	
97	201450	medium chain acyl coa dehydrogenase deficiency (MCADD)	
98	201460	long chain acyl coa dehydrogenase deficiency (LCADD)	
99	143450	long chain 3 oh acyl coa dehydrogenase deficiency (LCHADD)	
100	201475	very long chain acyl coa dehydrogenase deficiency (VLCADD)	
101	600890	mitochondrial trifunctional protein	

H. disorders of ketone body metabolism			
102	605911	3-hydroxy-3-methylglutaryl-coA synthase deficiency	
103	246450	3-hydroxy-3methylglutaryl-coA lyase deficiency	
104	245050	succinyl-coA 3-oxoacid coA transferase deficiency (scot)	
105	203750	β-ketothiolase deficiency	
	I. disorders of sterol, bile acid, lipid and lipoprotein metabolism		
106	270400	smith-lemli-opitz syndrome	
107	251170	mevalonic aciduria	
108	607765	3β-hydroxy δ5 c27 hydroxysteroid dehydrogenase deficiency	
109	214950	α methylacyl-CoA racemase deficiency	
110	604741	δ4-3-oxosteroid 5β reductase deficiency	
111	603711	oxysterol 7α hydroxylase deficiency	
112	213700	cerebrotendinous xanthomatosis	
113	238600	familial lipoprotein lipase deficiency & apo c2 deficiency	
114	200100	Abetalipoproteinemia	
115	205400	Tangier disease	
116	151660-604367-608600 and other	Inborn hypertriglyceridemia and lipodystrophy syndromes	
117	245900-136120	LCAT-deficiency (Norum disease and Fish-eye disease)	
118	107680	Hypo-alphalipoproteinemia	
119	268200	LPIN1 lipid myopathy	
120	278000	Wolman & cholesteryl ester storage disease	
	J. pe	roxisomal disorders	
121	214110	zellweger spectrum (peroxisome biogenesis defects)	
122	264470	acyl-CoA oxidase deficiency	
123	261515	D-bifunctional protein deficiency	
124	214950	2-methyl-CoA racemase deficiency	
125	300100	X-linked adrenoleukodystrophy	
126	215100	Rhizomelic chondrodysplasia punctata	
127	266500	Refsum disease	
128	266510	Refsum disease infantile form	
K. lysosomal disorders			
129	232300	glycogen storage disease type 2 (Pompe)	
130	300257-602743	glycogen storage disease type 2b (Danon and PRKAG2)	
131	230800-230900-231000	Gaucher disease, type I, II and III	
132	301500	Fabry disease	
133	607014-607016	Hurler-Scheie disease (MPS I)	

134	309900	Hunter disease (MPS II)
135	252900-252920-252930-	Sanfilippo A; B; C; D (MPS III)
120	252940	other MDC trace (IV/ V/ V/I V/II V/III)
136	253000-253010-253200- 253220-253230	other MPS types (IV, V, VI, VII, VIII)
137	257200-607616	Niemann-Pick type A and B
138	257220-607625	Niemann-Pick type C
139	230500-272800 and other	GM1 and GM2 gangliosidosis
140	250100	Metachromatic Leukodystrophy
141	254200	Krabbe leukodystrophy
142	248510	Mannosidosis
143	256550-256540	Sialidosis and galactosialidosis
144	252500-252600-252605	I-cell disease and mucolipidosis II/III
145	269920-604369	Free sialic storage diseases
146	252650	Mucolipidosis IV
147	230000	Fucosidosis
148	272200	multiple sulfatase deficiency
149	228000	Farber lipogranulomatosis
150	256730-204500-601780-	ceroid lipofuscinosis type 1-10
	204200 and other	
L. disorders of purine and pyrimidine metabolism		
151	311850-860	phosphoribosyl pyrophosphate synthetase superactivity
152	103050	adenylosuccinate lyase deficiency
153	278300	xanthinuria
154	308000	Lesch-Nyhan syndrome
M. di	sorders of creatine metabolism	
155	601240	guanidinoacetate methyltransferase deficiency (GAMT)
156	602360	arginine:glycine amidinotransferase deficiency (AGAT)
157	300352	creatine transporter deficiency
	N. disorders of neurotra	nsmitter and small peptide metabolism
158	230450-231900-260005 and	γ-glutamyl transpeptidase deficiency and other dis-
150	other	orders of glutathion metabolism
159	613068	folate transporter defects
160	602079	trimethylaminuria & dimethylglycine dehydrogenase deficiency
161	608643	aromatic amino-acid decarboxylase (AADC)
162	613163	gaba transaminase deficiency
163	300615	monoamine oxidase deficiency
164	223360	dopamine beta-hydroxylase deficiency
165	266100	pyridoxine dependent seizures
166	610090	pyridoxamine 5-phosphate oxidase deficiency (pyri-

		doxal-P responsive seizures)	
167	252150-272300	molybdenum cofactor deficiency, sulfite oxidase deficiency	
168	271900	acetylaspartic aciduria (Canavan's disease)	
O. Congenital defects of glycosylation (CDG)			
169	212065-602579-611209- 611182 and other	Congenital disorders of N- and/or O-glycosylation	
	P. porphyrias		
170	301300	5-aminolevulinic acid synthase deficiency	
171	125270	5-aminolevulinic acid dehydratase porphyria	
172	176000	acute intermittent porphyria	
173	121300	hereditary coproporphyria	
174	176200	variegate prophyria	
175	263700	congenital erythropoietic porphyria	
176	177000	erythropoietic protoporphyria	
Q. disorders of copper metabolism			
177	309400	menkes disease	
178	227900	Wilson disease	
	R. other progressive neurodegenerative diseases		
179	203450	Alexander disease (GFAP)	
180	256600	Infantile neuroaxonal dystrophy (PLA2G6)	
181	603896	Vanishing white matter disease	
182	312080	Pelizaeus-Merzbacher disease	
S. connective tissue disorders			
183	166200-166210-259420 and other	osteogenesis imperfecta	