

N. 84 — 1673

3 SEPTEMBER 1984. — Ministerieel besluit tot vaststelling van de criteria voor de machtiging en de erkenning van apothekers die bevoegd zijn om verstrekkingen te verrichten die tot de klinische biologie behoren en de erkenning van stagemeesters en stage-diensten voor de specialiteit klinische biologie

De Minister van Sociale Zaken,
De Staatssecretaris voor Volksgezondheid en Leefmilieu,

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980 en bij koninklijk besluit nr. 58 van 22 juli 1982, op artikel 24bis, ingevoegd bij de wet van 7 juli 1966 en gewijzigd bij de wet van 8 augustus 1980, en op artikel 153, §§ 4 en 5, ingevoegd bij de wet van 8 april 1965;

Gelet op het koninklijk besluit nr. 78 van 10 november 1967 betreffende de uitoefening van de geneeskunst, de verpleegkunde, de paramedische beroepen en de geneeskundige commissies, inzonderheid op artikel 47;

Gelet op het koninklijk besluit van 5 november 1964 tot vaststelling van de voorwaarden voor de machtiging van de apothekers die bevoegd zijn om verstrekkingen te verrichten die tot de klinische biologie behoren, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 18 mei 1965, en 8 augustus 1984;

Gelet op het koninklijk besluit van 16 november 1973, tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 2, F, eerste lid, 2^e, van de bijlage bij dat besluit, ingevoegd bij het koninklijk besluit van 30 september 1976 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 20 december 1977;

Gelet op het ministerieel besluit van 15 september 1979, gewijzigd bij de ministeriële besluiten van 26 april 1982 en 3 september 1984 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van geneesheren-specialisten, stagemeesters en stagediensten voor de specialiteit van klinische biologie;

Gelet op het koninklijk besluit van 10 november 1978 betreffende de erkenning door de Minister van Volksgezondheid en Leefmilieu van de laboratoria voor klinische biologie;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat het passend is, ten einde de belangen van de volksgezondheid en van de patiënten te beschermen, zo vlug mogelijk de modaliteiten te harmoniseren betreffende de erkenning van de geneesheren en apothekers-specialisten in de klinische biologie; dat deze bepalingen om ze toepasselijker te maken met ingang van het volgend academiejaar, zonder verwijl moeten genomen worden,

Besluiten :

Enig artikel. In de bijlage bij dit besluit worden de criteria inzake de opleiding en de machtiging van apothekers die bevoegd zijn om verstrekkingen te verrichten die tot de klinische biologie behoren vastgesteld alsmede de criteria inzake de erkenning van stagemeesters en stagediensten voor het bovengenoemd specialisme.

Brussel, 3 september 1984.

De Minister van Sociale Zaken,
J.-L. DEHAENE

De Staatssecretaris voor Volksgezondheid en Leefmilieu,

F. AERTS

Bijlage

A. Criteria voor opleiding en machtiging van apothekers-specialisten in de klinische biologie.

1. Om in aanmerking te komen voor de opleiding tot apotheker-specialist in de klinische biologie, moet de kandidaat in het bezit zijn van het wettelijk diploma van apotheker.

F. 84 — 1673

3 SEPTEMBRE 1984. — Arrêté ministériel fixant les critères d'habilitation et d'agrément des pharmaciens appelés à effectuer des prestations de biologie clinique et d'agrément des maîtres de stage et des services de stage pour la spécialité de biologie clinique

Le Ministre des Affaires sociales,
Le Secrétaire d'Etat à la Santé publique et à l'Environnement,

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 24, modifié par les lois des 24 décembre 1963, 8 avril 1965 et 8 août 1980 et par l'arrêté royal no 58 du 22 juillet 1982, l'article 24bis inséré par la loi du 7 juillet 1966 et modifié par la loi du 8 août 1980, et l'article 153, §§ 4 et 5, inséré par la loi du 8 avril 1965;

Vu l'arrêté royal no 78 du 10 novembre 1967 relatif à l'exercice de l'art de guérir, de l'art infirmier, des professions paramédicales, et aux commissions médicale, notamment l'article 47;

Vu l'arrêté royal du 5 novembre 1964 déterminant les conditions d'habilitation des pharmaciens appelés à effectuer des prestations de biologie clinique, modifié par les arrêtés royaux des 18 mai 1965, et 8 août;

Vu l'arrêté royal du 16 novembre 1973 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 2, F, alinéa 1er, 2^e, de l'annexe de cet arrêté, inséré par l'arrêté royal du 30 septembre 1976 et modifié par l'arrêté royal du 20 décembre 1977;

Vu l'arrêté ministériel du 15 septembre 1979 modifié par les arrêtés ministériels des 26 avril 1982 et 3 septembre 1984 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes, des maîtres de stage et des services de stage pour la spécialité de biologie clinique;

Vu l'arrêté royal du 10 novembre 1978 relatif à l'agrément des laboratoires de biologie clinique par le Ministre de la Santé publique et de l'Environnement;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par la loi du 9 août 1980;

Vu l'urgence;

Considérant qu'en vue de protéger les intérêts de la santé publique et des patients, il convient d'harmoniser au plus tôt les modalités d'agrément des médecins et des pharmaciens spécialistes en biologie clinique; que pour être applicables lors de la prochaine rentrée académique, ces dispositions doivent être prises sans retard,

Arrêtent :

Article unique. Dans l'annexe du présent arrêté sont fixés les critères de formation et d'habilitation des pharmaciens appelés à effectuer des prestations de biologie clinique ainsi que les critères d'agrément des maîtres de stage et des services de stage pour la spécialité précitée.

Bruxelles, le 3 septembre 1984.

Le Ministre des Affaires sociales
J.-L. DEHAENE

Le Secrétaire d'Etat à la Santé publique
et à l'Environnement

F. AERTS

Annexe

A. Critères de formation et d'habilitation des pharmaciens spécialistes en biologie clinique.

1. Pour accéder à la formation de pharmacien spécialiste en biologie clinique, le candidat doit être porteur du diplôme légal de pharmacien.

2. Voor het vaststellen van de in deze bijlage bedoelde criteria wordt de klinische biologie omschreven als het geheel van de kennis en laboratoriumtechnieken die, zowel op het gebied van de proftaxie als van de pathologie, ten beschikking staan van de behandelende geneesheer, ten einde hem de mogelijkheid te bieden een diagnose te stellen, een balans op te maken van de werking van een orgaan of de uitslag van een behandeling te beoordelen.

De opleiding in de klinische biologie omvat drie gebieden : de medicale chemie met inbegrip van de hormonologie, de microbiologie (bacteriologie, mycologie, parasitologie, virologie) en de hematologie met inbegrip van de bloedstolling.

In deze opleiding dienen begrepen de toepassingen van de immunologie in de drie takken van de klinische biologie.

3. De duur van de opleiding bedraagt ten minste vijf jaar, waarvan ten minste twee jaar basisopleiding en ten minste drie jaar hogere opleiding.

Behoudens afwijking toegestaan door de Commissie, ingesteld bij artikel 1 van het koninklijk besluit van 5 november 1964 tot vaststelling van de voorwaarden voor de machtiging van de apothekers die bevoegd zijn om verstrekkingen te verrichten die tot de klinische biologie behoren, moet de opleiding in België plaatshebben en onafgebroken worden voortgezet.

4. De basisopleiding is polyvalent en bestaat uit stages en een theoretisch en praktisch onderricht in laboratoria voor klinische biologie of in gespecialiseerde laboratoria, zodat aan elk van de drie takken van de klinische biologie een opleiding van ten minste zes maanden besteed wordt.

5. De hogere opleiding zal gewijd worden :

— hetzij gedurende drie jaar aan een van de drie takken van de klinische biologie;

— hetzij gedurende drie jaar aan de cumulatie van twee of drie takken van de klinische biologie. De hogere opleiding in elk van deze takken mag niet minder dan één jaar bedragen.

6. Naargelang van de opleiding en de verrichte stages, zal de kandidaat-specialist, naast zijn erkenning in de klinische biologie, een getuigschrift ontvangen dat zijn speciale opleiding bevestigt en waarop de tak(en) zal (zullen) vermeld staan waarin deze opleiding werd gevuld.

7. De kandidaat-specialist zal, vooral tijdens zijn hogere opleiding, geleidelijk een grotere persoonlijke verantwoordelijkheid in zijn werkzaamheden op zich nemen. Hij zal in zijn stageboekje de handelingen die hij jaarlijks heeft uitgevoerd en de gebruikte technieken inschrijven. Tevens zal hij erin de seminaria, leergangen of andere didactische activiteiten noteren die hij in de loop van zijn opleiding heeft bijgewoond.

8. De kandidaat-specialist moet ten minste éénmaal in de loop van zijn opleiding een voordracht houden in een wetenschappelijke vergadering of als hoofdauteur een werk publiceren over een klinisch of wetenschappelijk onderwerp in verband met de klinische biologie.

9. De commissie die is ingesteld bij artikel 1 van voornoemd koninklijk besluit van 5 november 1964 mag de stages geldig verklaren die hebben plaatsgehad in een stagedienst en onder de leiding van een stagemeester, die erkend zijn op grond van het ministerieel besluit van 15 september 1979, gewijzigd bij de ministeriële besluiten van 26 april 1982 en 3 september 1984 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van geneesheren-specialisten, stagemeesters en stagediensten voor de specialiteit van klinische biologie.

B. Criteria voor erkenning van de stagemeesters in de klinische biologie.

1. Behalve bij met redenen omklede afwijking die is toegestaan door de machtigingscommissie bedoeld in artikel 1 van voornoemd koninklijk besluit van 5 november 1964, moet de stagemeester sedert ten minste acht jaar en zijn adjuncten sedert vijf jaar gemachtigd zijn voor het verrichten van verstrekkingen die tot de klinische biologie behoren en dat specialisme actief en ononderbroken beoefend hebben. Wanneer de stagemeester niet de leiding van de dienst waarneemt, dient hij er aan deel te nemen, zodat hij zijn functie van stagemeester kan vervullen.

2. De stagemeester moet met volle dagtaak (ten minste acht tienenden van de normale beroepsactiviteit) in zijn laboratorium werkzaam zijn en er het grootste deel van zijn activiteit besteden aan klinisch werk in zijn specialiteit.

3. De in de klinische biologie erkende stagemeester moet blijk geven van een bijzondere opleiding in de tak of takken van de klinische biologie waarin hij opleiding geeft aan kandidaat-specialisten voor zover het laboratorium beantwoordt aan de eisen van punt 3 van de criteria voor erkenning van de stagediensten voor klinische biologie.

2. Pour la fixation des critères visés par la présente annexe, la biologie clinique est définie comme l'ensemble des connaissances et des techniques de laboratoire mises à la disposition du médecin traitant, tant dans le domaine de la prophylaxie que de la pathologie, pour lui permettre d'effectuer un diagnostic, d'apprécier le bilan de l'état fonctionnel d'un organe ou d'évaluer un traitement.

La formation en biologie clinique comprend trois domaines : la chimie médicale y compris l'hormonologie, la microbiologie (bactériologie, mycologie, parasitologie, virologie) et l'hématologie, y compris la coagulation.

Il y a lieu d'y inclure les applications de l'immunologie dans les trois domaines de la biologie clinique.

3. La durée de la formation est de cinq ans au moins, dont au moins deux années de formation de base et au moins trois années de formation supérieure.

Sauf dérogation accordée par la Commission instituée par l'article 1er de l'arrêté royal du 5 novembre 1964 déterminant les conditions d'habilitation des pharmaciens appelés à effectuer des prestations de biologie clinique, la formation doit avoir lieu en Belgique et se dérouler de manière continue.

4. La formation de base est polyvalente et comporte des stages ainsi qu'un enseignement théorique et pratique dans les laboratoires de biologie clinique ou des laboratoires spécialisés, de façon à consacrer six mois au moins à chacun des trois domaines de la biologie clinique.

5. La formation supérieure sera consacrée :

— soit pendant trois ans à un des trois domaines de la biologie clinique;

— soit pendant trois ans au cumul de deux ou trois domaines de la biologie clinique, la formation supérieure dans chacune de ces branches ne pouvant être inférieure à un an.

6. Selon la formation et les stages accomplis, le candidat spécialiste obtiendra, outre son agrément en biologie clinique, un certificat attestant sa formation particulière et précisant le (ou les) domaine(s) dans le(s)quel(s) celle-ci a été acquise.

7. Le candidat spécialiste assumera progressivement, surtout pendant sa formation supérieure, une plus grande responsabilité personnelle dans ses activités. Il mentionnera dans son carnet de stage les prestations effectuées chaque année et les méthodes utilisées. Il y notera également, les séminaires, cours ou autres activités didactiques qu'il a suivis au cours de sa formation.

8. Le candidat spécialiste doit, au moins une fois au cours de sa formation, présenter une communication dans une réunion scientifique, ou publier comme auteur principal, un travail concernant un sujet clinique ou scientifique relatif à la biologie clinique.

9. La commission instituée par l'article 1er de l'arrêté royal du 5 novembre 1964 précité peut admettre la validité de stages ayant lieu dans un service de stage et sous la direction d'un maître de stage agréés sur base de l'arrêté ministériel du 15 septembre 1979 modifié par les arrêtés ministériels des 26 avril 1982 et 3 septembre 1984 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes, des maîtres de stage et des services de stage pour la spécialité de biologie clinique.

B. Critères d'agrément des maîtres de stage en biologie clinique.

1. Sauf dérogation motivée accordée par la commission d'habilitation visée à l'article 1er de l'arrêté royal du 5 novembre 1964 précité, le maître de stage doit être habilité depuis au moins huit ans et cinq ans pour ses adjoints, à effectuer des prestations de biologie clinique et avoir pratiqué cette spécialité de façon active et ininterrompue. Lorsque le maître de stage n'assure pas la direction du service il doit y participer de façon à pouvoir remplir sa fonction de maître de stage.

2. Le maître de stage doit travailler à temps plein (au moins huit dixièmes de l'activité professionnelle normale) dans son laboratoire et y consacrer la plus grande partie de ses activités à du travail clinique dans le domaine de sa spécialité.

3. Le maître de stage, agréé en biologie clinique, doit faire preuve d'une formation particulière dans le ou les domaines de la biologie clinique pour le(s)quel(s) il assure la formation de candidats spécialistes, pour autant que le laboratoire réponde aux exigences du point 3 des critères pour l'agrément des services de stage en biologie clinique.

4. De stage-meester moet een medewerker hebben die sedert vijf jaar erkend is in dezelfde tak van de klinische biologie. Deze medewerker moet met volle dagtaak (ten minste acht tienden van de normale beroepsactiviteit) tewerkgesteld zijn, blijk geven van voortdurende wetenschappelijke belangstelling en metterdaad betrokken zijn bij de opleiding van de kandidaat-specialisten.

De stage-meester kan instaan voor de opleiding van maximum 2 kandidaat-specialisten. Per voltijds werkende specialist in de klinische biologie, die deel uitmaakt van de dienst, kan het maximum aantal kandidaat-specialisten met twee worden verhoogd. Deze maxima omvatten de geneesheren en apothekers kandidaat-specialisten in de klinische biologie. Om geneesheren die kandidaat-specialist in klinische biologie zijn, te mogen aannemen dient de stage-meester aan het hoofd te staan van een laboratorium voor medische chemie en onder zijn medewerkers een voltijds werkend geneesheer-specialist te tellen die erkend is voor klinische biologie.

5. Onder geen enkele voorwaarde mag de persoonlijke deelname van de kandidaat-specialist aan de werkzaamheden van het laboratorium in het gedrang gebracht worden. Tevens moet zijn opleiding een volle dagtaak in beslag nemen.

6. De stage-meester moet ervoor waken dat de kandidaat-specialisten die hij vormt in contact blijven met de andere medische en chirurgische disciplines in dezelfde instelling.

7. De stage-meester dient zich ertoe te verbinden ervoor te zorgen dat de kandidaat-specialisten een billijke vergoeding zullen ontvangen. Hij dient de wijze van vergoeding aan de bevoegde machtingencommissie mede te delen.

C. Criteria voor erkenning van de stagediensten in de klinische biologie.

1. Het laboratorium waarvoor een erkenning als stagedienst wordt aangevraagd moet onder de verantwoordelijkheid staan van een erkend stage-meester.

2. Om erkend te zijn een volledige opleiding in een van de drie takken van de klinische biologie te geven, moet het laboratorium deel uitmaken van een algemeen ziekenhuis of van een polyvalent verplegingsscentrum waarvan ten minste de dienst voor inwendige geneeskunde en voor heilkunde als stagediensten moeten kunnen erkend worden.

Indien het laboratorium geen deel uitmaakt van het ziekenhuis, moet er een functionele band mee bestaan en wel op grond van een gescreven overeenkomst.

Het laboratorium moet permanente interne kwaliteitsevaluaties verrichten, waarvan de wijze waarop zulks geschiedt wordt goedgekeurd door de Commissie die is ingesteld op grond van artikel 10 van het koninklijk besluit van 10 november 1978. Het moet permanent dag en nacht ter beschikking staan. Tot het personeel moeten ten minste twee voltijdse specialisten behoren die erkend zijn voor klinische biologie.

3. Het laboratorium moet, elk jaar, analyses verrichten die voldoende gediversifieerd zijn en bijgevolg :

- moet het geregeld, in de medische chemie, de hematologie en de microbiologie, 75 % van de verstrekkingen uitvoeren die voorkomen in artikel 24, § 1 van de nomenclatuur en bovendien geregeld bijzondere verstrekkingen uitvoeren die niet in de nomenclatuur zijn opgenomen;

- moeten de analyses in de microbiologie ten minste te maken hebben met de waaier van biologische bemonsteringen die voorkomen in de nomenclatuur.

4. Het laboratorium moet, gemiddeld, ten minste per dag behandelen :

- 150 voorschriften in de medische chemie;
- 100 in de hematologie;
- 50 in de microbiologie,

voor zover deze secties afzonderlijk georganiseerd zijn.

Wanneer een laboratorium verschillende takken van de klinische biologie cumuleert, moet het een minimum van gemiddeld 200 voorschriften per dag behandelen.

5. Voor elk van de drie takken van de klinische biologie, moet het laboratorium, naast de specialisten in de klinische biologie, ook beschikken over een uitrusting, een organisatie en bevoegd personeel, waardoor het op elk moment mogelijk is de dringende onderzoeken te verrichten die noodzakelijk zijn voor de ziekenhuizen of de poliklinieken. Het zal de kandidaten in opleiding zodanig moeten integreren dat hun kennis en praktische ervaring wordt gestaafd door een wetenschappelijke evaluatie. Het moet samenwerken met de eenheid voor intensieve zorgen en de wachtdienst van het ziekenhuis, zodat op deze wijze een continue dienst wordt verstrekt.

6. Een laboratorium dat bijzonder gespecialiseerd is in een beperkt gebied van de klinische biologie, kan worden erkend voor een stage van beperkte duur.

4. Le maître de stage doit avoir un collaborateur agréé depuis cinq ans dans le même domaine de la biologie clinique. Ce collaborateur doit travailler à plein temps (au moins huit dixième de l'activité professionnelle normale), faire preuve d'intérêt scientifique soutenu et être effectivement associé à la formation des candidats spécialistes.

Le maître de stage peut assurer la formation d'un maximum de 2 candidats spécialistes. Par spécialiste en biologie clinique à plein temps faisant partie du service, le nombre maximum de candidats spécialistes peut être augmenté de deux. Dans ces maxima sont compris les médecins et pharmaciens candidats spécialistes en biologie clinique. Pour pouvoir accepter des médecins candidats spécialistes en biologie clinique, le maître de stage doit diriger un laboratoire de chimie médicale et compter, dans son cadre, un médecin spécialiste à temps plein, agréé en biologie clinique.

5. En tout état de cause, la participation personnelle du candidat spécialiste aux activités du laboratoire ne peut être compromise et sa formation doit être assurée à temps plein.

6. Le maître de stage doit veiller à ce que les candidats spécialistes qu'il forme restent en contact avec les disciplines médicales et chirurgicales dans le même établissement.

7. Le maître de stage doit s'engager à veiller à faire bénéficier les candidats spécialistes d'une rémunération équitable. Il en communiquera les modalités à la Commission d'habilitation compétente.

C. Critères d'agrément des services de stage en biologie clinique.

1. Le laboratoire pour lequel est demandé une agrément en tant que service de stage doit être sous la responsabilité d'un maître de stage agréé.

2. Pour être agréé à donner une formation complète ou dans un des trois domaines de la biologie clinique, le laboratoire doit faire partie d'un hôpital général ou d'un centre hospitalier polyvalent, dont au moins les services de médecine interne et chirurgie puissent être agréés comme services de stage.

Si le laboratoire ne fait pas partie d'un hôpital, un lien fonctionnel avec celui-ci doit exister et ce, sur base d'une convention écrite.

Ce laboratoire doit procéder à des évaluations internes permanentes de qualité dont les modalités sont approuvées par la Commission installée par l'article 10 de l'arrêté royal du 10 novembre 1978. Il doit assurer une permanence 24 heures sur 24. Il doit en outre comprendre, dans son personnel, au minimum deux spécialistes à plein temps, agréés en biologie clinique.

3. Ce laboratoire doit exécuter, chaque année, des analyses présentant une diversité suffisante et dès lors :

- exécuter régulièrement, en chimie médicale, en hématologie et en microbiologie, 75 % des prestations figurant à l'article 24, § 1 de la nomenclature, et exécuter en sus, de manière régulière, des prestations spéciales non reprises dans la nomenclature;

- en microbiologie, les analyses doivent porter au minimum sur l'éventail des prélèvements biologiques repris dans la nomenclature.

4. Ce laboratoire doit traiter au minimum :

- 150 prescriptions par jour en moyenne en chimie médicale;
- 100 en hématologie;
- 50 en microbiologie.

pour autant que ces sections soient organisées d'une manière indépendante.

Dans le cas d'un laboratoire cumulant plusieurs domaines de la biologie clinique, il doit traiter un minimum de 200 prescriptions par jour en moyenne.

5. Le laboratoire doit disposer, pour chacun des trois domaines de la biologie clinique, en plus des spécialistes en biologie clinique, d'un équipement, d'une organisation et d'un personnel compétent permettant, à tout moment, de réaliser les examens urgents qui sont requis par des hôpitaux ou des polycliniques. Il devra intégrer les candidats en formation de manière telle que leurs connaissance et expérience pratique soient étayées par une évaluation scientifique. Il doit collaborer avec l'unité de soins intensifs et avec le service de garde de l'hôpital, en vue d'assurer ainsi un service continu.

6. Un laboratoire hautement spécialisé dans un domaine restreint de la biologie clinique, peut être agréé pour un stage de durée limitée.

7. Iedere stagedienst moet de registratie bijhouden van de patiënten en van de analyseresultaten.

Gezien om te worden gevoegd bij het ministerieel besluit van 3 september 1984.

Brussel, 3 september 1984.

De Minister van Sociale Zaken,

J.-L. DEHAENE

De Staatssecretaris voor Volksgezondheid en Leefmilieu,
F. AERTS

7. Tout service de stage doit conserver le registre des patients et des résultats d'analyses.

Vu pour être annexé à l'arrêté ministériel du 3 septembre 1984.

Bruxelles, le 3 septembre 1984.

Le Ministre des Affaires sociales,

J.-L. DEHAENE

Le Secrétaire d'Etat à la Santé publique et à l'Environnement,
F. AERTS

N. 84 — 1674

3 SEPTEMBER 1984. — Ministerieel besluit tot vaststelling van de criteria voor de machtiging en de erkenning van licentiaten in de wetenschappen, groep scheikundige wetenschappen

De Minister van Sociale Zaken,
De Staatssecretaris voor Volksgezondheid en Leefmilieu,

Gelet op de wet van 9 augustus 1963 tot instelling en organisatie van een regeling voor verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering, inzonderheid op artikel 24, gewijzigd bij de wetten van 24 december 1963, 8 april 1965 en 8 augustus 1980 en bij koninklijk besluit nr. 58 van 22 juli 1982, op artikel 24bis, ingevoegd bij de wet van 7 juli 1980 en gewijzigd bij de wet van 8 augustus 1980, en op artikel 153, § 4 en 5, ingevoegd bij de wet van 8 april 1965;

Gelet op het koninklijk besluit nr. 78 van 10 november 1967 betreffende de uitoefening van de geneeskunst, de verpleegkunde, de paramedische beroepen en de geneeskundige commissies, inzonderheid op artikel 47;

Gelet op het koninklijk besluit van 5 november 1984 tot vaststelling van de voorwaarden voor de machtiging van de apothekers die bevoegd zijn om verstrekkingen te verrichten die tot de klinische biologie behoren, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 18 mei 1985 en 8 augustus 1984;

Gelet op het koninklijk besluit van 23 juni 1975 betreffende de erkenning van licentiaten in de wetenschappen groep scheikundige wetenschappen met het oog op het uitvoeren van bioklinische laboratoriumonderzoeken;

Gelet op het koninklijk besluit van 16 november 1973, tot vaststelling van de nomenclatuur van de geneeskundige verstrekkingen inzake verplichte ziekte- en invaliditeitsverzekering inzonderheid op artikel 2, F, eerste lid, 2^e van de bijlage bij dat besluit, ingevoegd bij het koninklijk besluit van 30 september 1976 en gewijzigd bij het koninklijk besluit van 20 december 1977;

Gelet op het ministerieel besluit van 15 september 1979, gewijzigd bij de ministeriële besluiten van 26 april 1982 en 3 september 1984 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van geneesheren-specialisten, stagemeesters en stagediensten voor de specialiteit van klinische biologie;

Gelet op de wetten op de Raad van State, gecoördineerd op 12 januari 1973, inzonderheid op artikel 3, § 1, gewijzigd bij de wet van 9 augustus 1980;

Gelet op de dringende noodzakelijkheid;

Overwegende dat het passend is de criteria voor de erkenning van licentiaten in de wetenschappen, groep scheikundige wetenschappen, die bevoegd zijn voor het uitvoeren van verstrekkingen die tot de klinische biologie behoren volledig af te stemmen op de criteria die gelden voor de houders van het diploma van apotheker en ze gelijktijdig bekend te maken,

Besluiten :

Artikel 1. De criteria voor de machtiging en de erkenning van de licentiaten in de wetenschappen, groep scheikundige wetenschappen worden bepaald in de bijlage A gevoegd bij het ministerieel besluit van 3 september 1984 tot vaststelling van de criteria voor de machtiging en de erkenning van apothekers die bevoegd zijn om verstrekkingen te verrichten die tot de klinische biologie behoren en de erkenning van stagemeesters en stagediensten voor de speciaaliteit van klinische biologie, op voorwaarde dat de kandidaat :

— houder is van het wettelijk diploma van licentiaat in de wetenschappen, groep scheikundige wetenschappen;

F. 84 — 1674

3 SEPTEMBRE 1984. — Arrêté ministériel fixant les critères d'habilitation et d'agrément des licenciés en sciences, groupe des sciences chimiques, appelés à effectuer des prestations de biologie clinique

Le Ministre des Affaires sociales,

Le Secrétaire d'Etat à la Santé publique et à l'Environnement,

Vu la loi du 9 août 1963 instituant et organisant un régime d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 24, modifié par les lois des 24 décembre 1963, 8 avril 1965 et 8 août 1980 et par l'arrêté royal no 58 du 22 juillet 1982, l'article 24bis inséré par la loi du 7 juillet 1986 et modifié par la loi du 8 août 1980 et l'article 153, § 4 et 5, inséré par la loi du 8 avril 1965;

Vu l'arrêté royal no 78 du 10 novembre 1967 relatif à l'exercice de l'art de guérir, de l'art infirmier, des professions paramédicales et aux commissions médicales, notamment l'article 47;

Vu l'arrêté royal du 5 novembre 1964 déterminant les conditions d'habilitation des pharmaciens appelés à effectuer des prestations de biologie clinique, modifié par les arrêtés royaux des 18 mai 1965 et 8 août 1984;

Vu l'arrêté royal du 23 juin 1975 relatif à l'agrément des licenciés en sciences groupe des sciences chimiques, en vue de l'exécution d'analyses de biologie clinique;

Vu l'arrêté royal du 16 novembre 1973 établissant la nomenclature des prestations de santé en matière d'assurance obligatoire contre la maladie et l'invalidité, notamment l'article 2, F, alinéa 1er, 2^e de l'annexe de cet arrêté, inséré par l'arrêté royal du 30 septembre 1976 et modifié par l'arrêté royal du 20 décembre 1977;

Vu l'arrêté ministériel du 15 septembre 1979 modifié par les arrêtés ministériels des 26 avril 1982 et 3 septembre 1984 fixant les critères spéciaux d'agrément des médecins spécialistes, des maîtres de stage et des services de stage pour la spécialité de biologie clinique;

Vu les lois sur le Conseil d'Etat, coordonnées le 12 janvier 1973, notamment l'article 3, § 1er, modifié par la loi du 9 août 1980;

Vu l'urgence;

Considérant qu'il convient de mettre en concordance les critères d'agrément des licenciés en sciences, groupe des sciences chimiques, habilités à effectuer les prestations de biologie clinique avec les critères applicables aux porteurs du diplôme de pharmacien et de les publier simultanément,

Arrêtent :

Article 1er. Les critères d'habilitation et d'agrément des licenciés en sciences, groupe des sciences chimique, appelés à effectuer des prestations de biologie clinique sont déterminés à l'annexe A jointe à l'arrêté ministériel du 3 septembre 1984 fixant les critères d'habilitation et d'agrément des pharmaciens appelés à effectuer des prestations de biologie clinique et d'agrément des maîtres de stage et des services de stage pour la spécialité de biologie clinique, à condition que le candidat :

— soit porteur du diplôme légal de licencié en sciences, groupe des sciences chimiques;