

3. Wat is de inbreng van de radioloog bij het bepalen van de uit te voeren onderzoeken?

De radioloog moet zich zo strikt mogelijk houden aan de inhoud van het voorschrift.

Indien hij om medisch-technische redenen wenst af te wijken van het voorschrift (andere of bijkomende onderzoeken) moet hij dit in zijn protocol verantwoorden. Hij kan bijvoorbeeld in het protocol opnemen wat hij telefonisch met de voorschrijver heeft besproken.

4. Is er altijd een voorschrift vereist voor medische beeldvorming?

Neen, voor borstkankerscreening (verstrekking 450192-450203) bij postmenopausale vrouwen (50-69 jaar), uitgevoerd door een erkend screeningcentrum in het kader van een Overheidsprogramma, geldt de oproepingsbrief als voorschrift. Er wordt geen persoonlijke bijdrage gevraagd¹⁶⁷.

V. Het voorschrift voor klinische biologie

De nomenclatuur klinische biologie vind je in de volgende artikelen:

- 3 §1 C, 18 §2 B en 24, voor de verstrekkingen die je voorschrijft
- 3 §1 A, voor de verstrekkingen die je zelf mag attesteren.

1. Wie kan de analyses inzake klinische biologie voorschrijven?

Opdat de specialist klinische biologie de analyses inzake klinische biologie zou mogen aanrekenen, moeten ze voorgeschreven zijn **door de zorgverlener die de patiënt in behandeling heeft**, hetzij door¹⁶⁸:

- een geneesheer in het raam van de algemene of gespecialiseerde geneeskunde
- een tandarts in het raam van de tandverzorging
- een vroedvrouw in het raam van de verloskundige hulp die tot haar bevoegdheid behoort.



Voor verstrekkingen klinische biologie die je uitvoert als niet-klinisch bioloog zie 2^e deel, IV, 2 (art 3 en 24 van de NGV).

167. NGV, art. 17 § 12, 6°.

168. NGV, art. 24, § 9.

2. Welke gegevens, buiten de uit te voeren analyses, moet het voorschrift klinische biologie bevatten?

Administratieve gegevens

1. naam, voornaam, adres, geboortedatum en geslacht van de patiënt
2. naam, voornaam, adres en identificatienummer van de voorschrijver
3. datum van het voorschrift
4. handtekening van de voorschrijver
5. datum van afname van het monster indien de voorschrijver de afname doet of onder zijn verantwoordelijkheid laat uitvoeren door paramedisch personeel.

Medische gegevens

6. de klinische gegevens die de (klinisch) bioloog nodig heeft om zijn onderzoeken te kunnen oriënteren en deskundig uit te voeren.

Deze gegevens **moeten** beschikbaar zijn in geval van een analyse met **diagnoseregel**.

3. Zijn er beperkingen of bijzondere bepalingen voor het voorschrijven van analyses klinische biologie?

Zoals reeds vermeld moeten analyses klinische biologie voorgeschreven worden door de zorgverlener die de patiënt in behandeling heeft.

De zorgverlener mag geen analyses en tests voorschrijven waarvan hij onvoldoende kennis bezit of die hij niet correct zou kunnen interpreteren in de klinische context van zijn patiënt.

De zorgverlener mag het voorschrift voor analyses inzake klinische biologie slechts na onderzoek van de patiënt opmaken.

De tests voor het opsporen van aangeboren aandoeningen bij pasgeborenen, opgenomen in de programma's voor neonatale screening, georganiseerd door Volksgezondheid, mogen noch worden voorgeschreven, noch worden aangerekend in het raam van de verzekering voor geneeskundige verzorging. Het gaat hier bv. om de 'hielprik' voor opsporing van cretinisme en fenylyketonurie.

Voor sommige analyses bestaan diagnoseregels die bepalen in welke omstandigheden de analyse wordt vergoed (ziektebeeld of andere karakteristieken van de patiënt, een positief resultaat van een andere analyse, ...).

4. Mag je elektronisch voorschrijven?

De analyses mogen elektronisch worden voorgeschreven, indien die methode de identificatie, de goedkeuring en de authenticiteit van de voorschrijver waarborgt.

5. Hoe moet je analyses voorschrijven?

Je kan de analyses voorschrijven op de volgende manieren :

- **hetzij door een positieve lijst van de diverse gevraagde analyses.**
 - De aanvragen waarin op vooraf opgemaakte lijsten de niet gewenste analyses geschrapt zijn, zijn dus niet aanvaardbaar.
 - Wanneer de voorschriften/aanvragen bestaan uit vooraf op een papieren drager of een beeldscherm opgemaakte lijsten, moet het voor de voorschrijver mogelijk zijn elke gevraagde analyse positief en afzonderlijk aan te duiden.
 - Het gebruik van omschrijvingen die meerdere verstrekkingen omvatten of van vakken waarmee verscheidene analyses ineens kunnen worden gevraagd, is niet toegestaan.
- **hetzij door de aanvraag om een biologisch onderzoek van een bepaald syndroom of door vermelding van het type van de gewenste onderzoeken**, gelet op een gegeven klinisch beeld. Zo kan de geneesheer, specialist voor klinische biologie, de meest geëigende tests en de volgorde ervan selecteren om de diagnose zo goed mogelijk te stellen of de behandeling met een minimum aan tests op te volgen.

6. Wat is de mogelijke inbreng van de klinische bioloog bij het uitvoeren van jouw voorschrift?

De **geneesheer-specialist voor klinische biologie** kan, op grond van de klinische gegevens of van gedeeltelijke resultaten, de lijst van de door jou gevraagde analyses wijzigen. Hij kan analyses schrappen of toevoegen of die tests kiezen die het best beantwoorden aan de door jou omschreven behoeften.

De **apotheker-bioloog** of de **licentiaat in de wetenschappen** moet je voorafgaande instemming krijgen wanneer hij de lijst van de voorgeschreven analyses wil wijzigen, ermee rekening houdend dat de toegepaste techniek geschikt moet zijn voor de behandeling of voor de toestand van de patiënt.

Als je voorschrift enkel de aanvraag om een biologisch onderzoek van een bepaald syndroom of het type van de gewenste onderzoeken vermeldt, moet de apotheker-bioloog je vragen om de uit te voeren tests te preciseren.

7. Aan welke voorwaarden moet het protocol van de klinische bioloog voldoen?

Voor elk voorschrift moet je een protocol op papier of een elektronisch protocol van de uitgevoerde onderzoeken ontvangen.

Dat protocol, gevalideerd door de bioloog die verantwoordelijk is voor de interpretatie van het geheel van de onderzoeken, moet de volgende gegevens vermelden:

1. resultaten van alle uitgevoerde analyses
 2. of ze al of niet normaal zijn
 3. de datum waarop het (de) monster(s) is (zijn) genomen
 4. het toegangsnummer dat aan het voorschrift is toegewezen.
- Commentaar of een algemene conclusie als dat relevant kan zijn voor de aangeduide diagnose of de behandeling

De geneesheer-specialist voor klinische biologie, moet de selectie van de verrichte analyses kunnen verantwoorden, rekening houdend met de ontvangen medische informatie. De apotheker-bioloog of de licentiaat in de wetenschappen moet de technische redenen en je instemming die geleid heeft tot de wijziging van de lijst van voorgeschreven analyses kunnen verantwoorden.

8. Nucleaire geneeskunde in vitro

Je moet de gegevens die verband houden met eventuele diagnostische criteria vermelden op het voorschrift. Je bent verantwoordelijk voor de mededeling van deze gegevens.¹⁶⁹

9. Opsporen en opvolgen van prostaatkanker

Er bestaan drie omstandigheden waarin de opsporing van PSA (prostaat specifiek antigeen) wordt vergoed:

- opvolgen van de behandeling van prostaatkanker (2 x per jaar)
- opsporen van prostaatkanker boven de leeftijd van 50 jaar zonder familiale antecedenten (1x per twee jaar)
- opsporen van prostaatkanker boven de leeftijd van 40 jaar met familiale antecedenten van prostaatkanker voor de leeftijd van 65 jaar (1x per jaar).