



UW BRIEF VAN

UW REF.

ONZE REF. ICM/2007/KBAED/40

DATUM 19/12/2007

BIJLAGE(N)

CONTACT DERMUL Veerle

TEL. 02 / 524 98 65

FAX 02 / 524 97 98

E-MAIL veerle.dermul@health.fgov.be

Ter attentie van :

- opleidings – en vervolmakingscentra voor hulpverleners – ambulanciers
- de verschillende ziekenwagendiensten DGH en PIT
- Rode Kruis
- Algemene Directie van de Civiele Veiligheid

BETREFT Omzendbrief ICM/DGH/020 aan de opleidings – en vervolmakingscentra voor hulpverleners - ambulanciers, de verschillende ziekenwagendiensten welke deelnemen aan de dringende geneeskundige hulpverlening , ter verduidelijking van het KB van 21 april 2007 houdende veiligheids- en andere voorwaarden inzake een automatische externe defibrillator gebruikt in het kader van een reanimatie.

Geachte,

Op 21 april 2007 is het Koninklijk Besluit verschenen, gepubliceerd op 18 mei 2007 in het Staatsblad, houdende veiligheids- en andere voorwaarden inzake een automatische externe defibrillator gebruikt in het kader van een reanimatie.

In deze brief worden enkele toelichtingen gegeven, specifiek voor de opleidings – en vervolmakingscentra voor hulpverleners – ambulanciers, de ziekenwagendiensten en het Rode Kruis. Daarnaast heeft de FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu (VVVL) ook een brief gericht aan de gemeentebesturen en andere overheden en aan de leveranciers van AED-toestellen. Deze 2 laatste brieven worden ter informatie bijgevoegd.

1. Algemene toelichting:

Een hulpverlener-ambulancehouder van het brevet zoals bedoeld in het Koninklijk Besluit van 13 februari 1998 wordt erkend als een professionele gebruiker.

De hulpverlener die geen houder is van het brevet zoals bedoeld in het Koninklijk besluit van 13 februari 1998 wordt beschouwd als een niet professionele gebruiker.

In artikel 1 van het KB worden er twee types ziekenwagens beschreven, met name “ziekenwagen dringende geneeskundige hulpverlening” en de “andere ziekenwagens”.

Een ziekenwagen voor dringende geneeskundige hulpverlening is **elk voertuig** zoals bedoeld in art 7 van het KB van 2/4/1965, houdende vaststelling van de modaliteiten tot inrichting van de dringende geneeskundige hulpverlening en houdende aanwijzing van de gemeenten als centra van het eenvormig oproepstelsel op voorwaarde dat het **uitsluitend** ingezet wordt in de dringende geneeskundige hulpverlening.



Voertuigen die niet beantwoorden aan deze definitie van ziekenwageng dringende geneeskundige hulpverlening worden door dit KB beschouwd onder de categorie “andere” ziekenwagens.

2. Toelichting m.b.t. de categorieën van automatische externe defibrillatoren

De verschillende type toestellen automatische externe defibrillatoren (AED) worden onderverdeeld in 2 categorieën, welke vanaf heden worden toegekend door de leverancier van het toestel.

Categorie 1 en 2 mogen gebruikt worden door professionele gebruiker De niet professionele gebruiker mag enkel een toestel van categorie 1 gebruiken.

De toestellen dienen gebruikt te worden volgens de huidige en toekomstige reanimatieprotocols en overeenkomstig onderstaande aanwijzingen:

- **de hulpverlener – ambulancier houder van het brevet dringende geneeskundige hulpverlening en beschouwd als een professionele gebruiker, mag een AED categorie 1 gebruiken en een AED categorie 2 in de automatische modus**
- alvorens de AED te gebruiken dient de gebruiker zich steeds te vergewissen van de toestand van de patiënt.
- de gebruiker gaat slechts over tot gebruik van het toestel indien het slachtoffer niet bij bewustzijn is en geen normale ademhaling vertoont. Het toestel zal dan zelf analyseren of een defibrillatie noodzakelijk is
- bij elk gebruik dient men zo snel mogelijk het éénvormig oproepcentrum van de dringende geneeskundige hulpverlening (100/112) te verwittigen.

	<u>Cat 1</u>	<u>Cat 2</u>
Gebruiker	- Niet professionele gebruiker - Professionele gebruiker	- Professionele gebruiker
Eigenschappen toestel	- Laat niet toe om over te schakelen naar manuele modus én - Beschikt niet over een scherm om het hartritme te volgen	- Laat toe om over te schakelen naar manuele modus (men kan dus zelfstandig een shock toedienen) of - Beschikt over een scherm om het hartritme te volgen



3. Toelichting m.b.t. de toestelregistratie

Iedere eigenaar van een AED toestel, behalve de gebruikers van toestellen in bruikleen geleverd door de federale overheidsdienst, dient zijn toestel (-en) te laten registreren bij de federale overheidsdienst volksgezondheid, veiligheid van de voedselketen en leefmilieu (FOD VVVL); directoraat – generaal Basisgezondheidszorg en crisisbeheer.

Het formulier dat hiervoor gebruikt kan worden mag een kopie zijn van het overeenkomstig model in bijlage van het besluit of kan verkregen worden via de officiële website :

https://portal.health.fgov.be/portal/page?_pageid=56,11812443&_dad=portal&_schema=PORTAL .

Elektronische registratie door gebruik te maken van de elektronische versie, is mogelijk door het volledige registratiedossier ingevuld over te maken naar het emailadres vermeld in het briefhoofd. Na ontvangst van het registratiedossier ontvangt de eigenaar een registratienummer van FOD VVVL met een bijhorend memento conform de Europese AED – richtlijnen.

Elke gegevenswijziging dient binnen een termijn van een maand te worden doorgegeven aan de FOD VVVL.

4. Toelichting m.b.t. elektrodenvergoeding

De kostprijs van de elektroden die worden gebruikt bij een dringende interventie kunnen worden verhaald op de patiënt via een forfaitaire verhoging van het bedrag voor vervoer per ziekenwagen, bedoeld in paragraaf 1 van het KB van 26 april 2007, met 40 € (excl. BTW). Een vergoeding langs deze weg kan enkel indien de volgende voorwaarden alle tegelijkertijd zijn vervuld :

- het toestel dient geregistreerd te zijn bij FOD VVVL EN
- er vindt gelijktijdig een facturatie plaats van het vervoer van het slachtoffer ten gevolge van een door het hulpcentrum 100 gereguleerde oproep EN
- op de factuur staat duidelijk de verplichte vermelding “ forfaitaire vergoeding AED elektroden volgens het KB van 26/04/2007” en het FOD VVVL-registratienummer van de AED, EN
- een kopie van de aankoopfactuur van de elektroden, met vermelding van het FOD VVVL-registratienummer van het toestel, wordt ter beschikking gehouden van de federale gezondheidsinspecteurs en dit gedurende de wettelijke bewaardatum van facturen.



5. Toelichting m.b.t. opslag van gegevens.

Na elke interventie, waarbij gebruik werd gemaakt van de AED, is het raadzaam om de gegevens geregistreerd door de AED op te slaan. Dit kan enerzijds gebeuren door de gegevens met het bijgeleverde programma af te printen of anderzijds door een schriftelijk rapport op te maken. Deze gegevens kunnen bewaard worden in een map of kunnen digitaal worden opgeslagen op een CD – ROM/DVD. Zoals voorzien in artikel 11 dient u jaarlijks deze gegevens over te maken aan het directoraat – generaal Basisgezondheidszorg en Crisisbeheer. De wijze waarop deze gegevens dienen te worden bezorgd aan de FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu zullen later nader door de FOD worden bepaald.

Hoogachtend,

Van Hoegaerden M.
Directeur - generaal