

FEDERALE RAAD VOOR DE VROEDVROUWEN Werkgroep: "Medicatie"	CONSEIL FEDERAL DES SAGES-FEMMES Groupe de travail: "Médicaments"	
FRVR/2008/ADVIES 2	22/04/2008	CFSF/2008/AVIS 2

De nadere regels en de bijzondere kwalificatiecriteria die de houder van de beroepstitel van vroedvrouw de mogelijkheid geven om geneesmiddelen voor te schrijven.

I. Inhoud

Op 18 september 2007 heeft de Federale Raad voor de Vroedvrouwen een advies uitgebracht omtrent de teksten "*Handleiding voor het voorschrijven van geneesmiddelen ten behoeve van de vroedvrouwen en als aanvulling op de lijst met geneesmiddelen waarvoor een voorschrift vereist is*" en "*Lijst van geneesmiddelen die de vroedvrouwen mogen voorschrijven in het kader van hun activiteiten: het toezicht op de normale zwangerschap, van de normale bevalling en van de eerste 3 maanden van het post-partum*" om de nadere regels en de bijzondere kwalificatiecriteria te bepalen die de houder van de beroepstitel van vroedvrouw de mogelijkheid geven geneesmiddelen voor te schrijven en welke geneesmiddelen autonoom mogen worden voorgeschreven in het kader van de opvolging van normale zwangerschappen, de praktijk van de normale bevallingen en de zorg aan de pasgeborenen in en buiten het ziekenhuis, in het licht van de verruiming van de bevoegdheden sinds de publicatie van de wet van 13 december 2006 houdende diverse bepalingen betreffende gezondheid. Enkel het luik in verband met de opleiding was nog niet besproken en werd uiteindelijk gestemd op 22 april 2008.

II. Wettelijke basis

Artikel 21octiesdecies. §3. van het koninklijk besluit nr. 78 van 10 november 1967 betreffende de uitoefening van de gezondheidszorgberoepen bepaalt dat de Koning, na advies van de Federale Raad voor de Vroedvrouwen, de nadere regels en de bijzondere kwalificatiecriteria die de houder van de beroepstitel van vroedvrouw de mogelijkheid geven geneesmiddelen voor te schrijven.

De Koning bepaalt, na advies van de Federale Raad voor de Vroedvrouwen en de Koninklijke Academie voor Geneeskunde, welke geneesmiddelen autonoom mogen worden voorgeschreven in het kader van de opvolging van normale zwangerschappen, de praktijk van de normale bevallingen en de zorg aan de pasgeborenen in en buiten het ziekenhuis. Het voorschrijven van contraceptiva is beperkt tot de drie maanden volgend op de bevalling.

III. Advies

De houders van de beroepstitel van vroedvrouw zijn gemachtigd geneesmiddelen voor te schrijven in het kader van hun beroep en enkel voor die patiënten die ze persoonlijk zorg toedienen. Zij moeten de geneesmiddelen die ze voorschrijven kennen en rekening houden met hun indicaties, contra-indicaties en eventuele interacties.

FEDERALE RAAD VOOR DE VROEDVROUWEN Werkgroep: "Medicatie"	CONSEIL FEDERAL DES SAGES-FEMMES Groupe de travail: "Médicaments"	
FRVR/2008/ADVIES 2	22/04/2008	CFSF/2008/AVIS 2

Het voorschrijven van geneesmiddelen door de houders van de beroepstitel van vroedvrouw maakt een aanpassing van de basisopleiding noodzakelijk.

De algemene opleiding tot vroedvrouw moet een cursus algemene en toegepaste farmacologie omvatten, alsook een cursus teratologie en toxicologie.

Deze opleiding vereist een minimum van 30 uren theoretische opleiding.

Vroedvrouwen die hun beroepstitel vóór 2012 behaald hebben, moeten een bijkomende opleiding van minimum 12 uur volgen waarvan 8 uur algemene farmacologie, teratologie en toxicologie en 4 uur toegepaste farmacologie die wordt gegeven door een organisatie die door de Federale Raad voor de Vroedvrouwen is erkend, dit teneinde geneesmiddelen te mogen voorschrijven.

Op het einde van de opleiding krijgt de houder van de beroepstitel van vroedvrouw een getuigschrift van vakbekwaamheid.

Deze lijst omvat enkel die geneesmiddelen waarvoor een voorschrift is vereist, ofwel wegens de aard van het geneesmiddel, ofwel omdat het door het RIZIV wordt terugbetaald. Er zal een handleiding worden gemaakt met daarin specifieke aanbevelingen rond zwangerschap en borstvoeding voor deze geneesmiddelen die vrij worden verkocht.

Deze lijst en de handleiding met aanbevelingen zullen voor advies aan de Academies voor Geneeskunde worden voorgelegd. Deze documenten zullen op regelmatige basis geactualiseerd worden door de Federale Raad voor de Vroedvrouwen, met het akkoord van de Academies voor Geneeskunde.