



Activiteitenverslag 2001

Correspondentie

Ministerie van Sociale Zaken, Volksgezondheid en Leefmilieu
Hoge Gezondheidsraad

Adres: Esplanadegebouw 718 – R.A.C.
Pachecolaan 19 Bus 5
B-1010 BRUSSEL

☎ 02/210 48 64
Fax: 02/210 64 07

E-mail: Guy.Devleeschouwer@health.fgov.be

Website: www.health.fgov.be/CSH_HGR

Volgnummer Wettelijk Depot: D/2002/7795/1

ISBN nr.: 90-76994-16-1

De voor het publiek toegankelijke adviezen en brochures kunnen integraal gevonden worden op de website.

Een gedrukte versie van een brochure kan bekomen worden op bovenvermeld correspondentieadres (per fax of e-mail)

INHOUDSTABEL

1. INLEIDING

2. DE HOGE GEZONDHEIDSRAAD

- 2.1 Wettelijke regeling
- 2.2 Opdrachten
- 2.3 Activiteiten

3. STRUCTUUR VAN DE HOGE GEZONDHEIDSRAAD 2001

- 3.1 Bureau
- 3.2 Uitgebreid bureau
- 3.3 Leden van de Hoge Gezondheidsraad 2001
- 3.4 Wetenschappelijk secretariaat
- 3.5 Administratief secretariaat
- 3.6 Afdelingen, onderafdelingen en logistieke eenheid

4. AFDELING I: Beschavingsziekten

5. AFDELING II: Profylaxe van de overdraagbare ziekten en gebruik van producten en organen van menselijke oorsprong

6. AFDELING III: Bescherming tegen chemische, fysische en biologische agentia

7. AFDELING IV: Hygiëne van de voeding, de voedingsmiddelen, en daarmee verbonden problemen - Voedingsveiligheid

8. AFDELING V: Milieuhygiëne

9. AFDELING VII: Hygiëne in de gezondheidszorg

10. LOGISTIEKE EENHEID MEDISCHE EVALUATIE

11. PUBLICATIES VAN DE HGR 2001

12. BIJLAGEN

12.1 Bijlage 1: Koninklijk besluit van 14 september 1919 dat betrekking heeft op de reorganisatie van de Hoge Gezondheidsraad, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 4 december 1990, 20 juni 1994, 11 april 1995 en 31 mei 1996 (coördinatie)

12.2 Bijlage 2: 15 december 1995 - Ministerieel besluit tot goedkeuring van het huishoudelijk reglement van de Hoge Gezondheidsraad.

Dit jaarverslag werd samengesteld door het bureau, de voorzitters van de afdelingen en onderafdelingen en van de logistieke eenheid, met de logistieke steun van de administratieve medewerkers.

1. Inleiding

Met dit verslag over de activiteiten van het jaar 2001 heeft de Hoge Gezondheidsraad tot doel zich beter kenbaar te maken bij al wie bij de raad betrokken is.


Deze activiteiten omvatten het dossierwerk dat in verschillende afdelingen wordt geleverd overeenkomstig de opdrachten die aan de Hoge Gezondheidsraad zijn toevertrouwd.

Daarnaast heeft de Hoge Gezondheidsraad diverse adviezen gegeven over onderwerpen die op eigen initiatief zijn ontwikkeld of op vraag van de overheid werden behandeld. Deze adviezen zijn op gepaste wijze verspreid en zijn deels te raadplegen op de website van de Hoge Gezondheidsraad.

([http : //www.health.fgov.be/CSH_HGR](http://www.health.fgov.be/CSH_HGR))

In 2001 werd in overleg met het kabinet en met de administratie van de Hoge Gezondheidsraad aan een herstructurering gewerkt. Deze herstructurering zal in 2002 worden voltrokken voor zover de noodzakelijke middelen daartoe ter beschikking worden gesteld. De bedoeling is de efficiëntie van de werking van de raad te vergroten. Niet dat de huidige werking te wensen overlaat maar we zijn sinds vele jaren te sterk afhankelijk van de inzet van een te beperkt aantal medewerkers. De raad is te afhankelijk van jaarlijkse overeenkomsten met diverse andere overheidsdiensten en heeft een schrijnend tekort aan eigen middelen. De herstructurering die nu is voorzien zal geen vooruitgang betekenen indien niet wordt gewerkt aan een structurele aanpassing wat betreft personeelsomkadering en werkmiddelen.

Het bestuur dankt alle leden voor hun onbaatzuchtige inzet; een speciaal woord van dank aan die leden die in 2001 uit de raad stapten na jarenlange samenwerking; meteen ook een hartelijk welkom aan de nieuwe leden die werden aangesteld.



Het bestuur drukt ook zijn waardering uit over de activiteiten ontplooid door de wetenschappelijke- en administratieve secretariaten. Deze minimale vaste structuur laat toe een breed gamma van adviezen te ontwikkelen via goed voorbereide werkstukken en een goede organisatie van werkschema's.

De Hoge Gezondheidsraad doet ook beroep op leden van de administratie en op een groot aantal externe experten. Zij zorgen ervoor dat de adviezen op de gestelde vragen een antwoord geven en dat de grootste expertise wordt aangewend om inhoudelijk het advies te formuleren. Ook aan hen onze beste dank.

Als bestuur blijven we streven naar een optimale werking van een adviesraad die zijn onafhankelijkheid en zijn wetenschappelijke ernst als belangrijkste troeven blijft koesteren en in de praktijk aanwenden.

Voor het bestuur,

G.De Backer,

Voorzitter Hoge Gezondheidsraad

2. DE HOGE GEZONDHEIDSRAAD

De Hoge Gezondheidsraad is het wetenschappelijk adviesorgaan van het Ministerie van Sociale Zaken, Volksgezondheid en Leefmilieu voor alle vragen in verband met volksgezondheid en leefmilieu.

2.1 Wettelijke regeling

De Hoge Gezondheidsraad werd opgericht bij het KB van 15 mei 1849 tot instelling van een Hoogeren Gezondheidsraad. Hij werd hervormd bij KB van 14 september 1919 (BS 01.10.1919), KB van 4 december 1990 (BS 24.01.1991), KB van 20 juni 1994 (BS 26.07.1994), KB 11 van april 1995 (BS 20.05.1995), KB van 31 mei 1996 (BS 08.10.1996).

2.2 De opdrachten van de Hoge Gezondheidsraad zijn volgens het bovenvermeld oprichtend K.B.:

- Al wat tot de bevordering van de gezondheid kan bijdragen te bestuderen en na te zoeken, en te dien einde die voorstellen in te dienen welke hij nuttig oordeelt;
- Zijn advies uit te brengen over de gezondheidsvraagstukken die hem overhandigd worden door de regering, door de provinciale of gemeentelijke overheden, of die hij op eigen initiatief bestudeert;
- Samenwerken met de Commissie van de Europese Gemeenschappen en haar de nodige assistentie verlenen bij het wetenschappelijk onderzoek naar met levensmiddelen verband houdende vraagstukken van openbaar belang en inzonderheid de taken uit voeren vermeld in de bijlage bij het KB van 20 juni 1994;
- Het organiseren en het bevorderen van consensusconferenties, conferenties van gezondheidswerkers en expertvergaderingen; het evalueren van gezondheidspraktijken en hun ontwikkelingen;
- Zijn advies uit te brengen in het kader van een nationaal voedingsbeleid, en inzonderheid over de vraagstukken vermeld in de bijlage 2 van het KB van 31 mei 1996.

2.3 Activiteiten

- De studieonderwerpen en activiteiten van de Hoge Gezondheidsraad behoren tot alle domeinen van de volksgezondheid. De HGR handelt op

eigen initiatief of op vraag van de overheid;

- De HGR onderzoekt specifieke onderwerpen, m.b.t. de erkenning, toelating of registratie van producten en preparaten en waarvoor haar advies binnen een opgelegd termijn gevraagd wordt. Het betreft hier in het bijzonder: therapeutische bestanddelen van menselijke oorsprong, weefselbanken, voedingsmiddelen, waters, verpakkingsmaterialen, pesticiden voor niet-landbouwkundig en landbouwkundig gebruik, gevaarlijke stoffen (vaccins, sera).

3. STRUCTUUR VAN DE HOGE GEZONDHEIDSRAAD 2001

3.1 Bureau

G. DE BACKER, voorzitter
D. SONDAG-THULL, ondervoorzitter
A. VERCRUYSSSE, ondervoorzitter
G. DEVLEESCHOUWER, secretaris

3.2 Uitgebreid bureau

De leden van het bureau samen met de voorzitters van de afdelingen, de onderafdelingen en van de logistieke eenheid.

3.3 Leden van de Hoge Gezondheidsraad 2001

AMY Jean-Jacques
BEELE Hilde
BOGAERT Marc
BONNET Fernand
BRASSEUR Daniel
BURTONBOY Guy
CARPENTIER Yvon
CONTENT Jean
CRAS Patrick
DAUBE Georges
DE BACKER Guy
DE BISSCHOP Herbert
DE BROE Marc
DEELSTRA Hendrik
DE HEMPTINNE Bernard
DEJONCKHEERE Willy
DELLOYE Christian
DELZENNE Nathalie
DEMOL Patrick
DEMOULIN Vincent
DESMYTER Jan
DEVLEESCHOUWER Michel
DE ZUTTER Lieven
EGGERMONT Gilbert
FERRANT Augustin
FISCHLER Benjamin
FONDU Michel
FRAEYMAN Norbert
GLUPCZYNSKI Gérald
GOSSET Christiane
GOUBAU Patrick
HENDERICKX Hans
HOET Perrine
HOOFT Peter
HOORNAERT Marie Thérèse
HUYGHEBAERT André
JANSSEN Colin



KOLANOWSKI Jaroslaw
KORNITZER Marcel
LAGASSE Raphaël
LAURENT Christian
LAUWERS Sabine
LEVY Jack
LISON Dominique
MEHEUS André
MELIN Jacques
MELIN Pierrette
MELOT Christian
METS Tony
MICHEELS Jean
MULS Erik
MUYLLE Ludo
NEMERY Benoit
NEVE Jean
NOIRFALISE Alfred
PAQUOT Michel
PASTORET Paul-Pierrre
PEETERMANS Willy
PELC Isidore
PIERARD Denis
PIRON Caroline
PLUM Jean
POORTMANS Jacques
REYBROUCK Gerald
RIGO Jacques
ROBERFROID Marcel
ROGIERS Vera
SEGERS Olga
SINDIC Marianne
SONDAG-THULL Danièle
STEENSSENS Laurette
STEVENS Marc
STRUELENS Marc
UYTTENDAELE Mieke
VAN DER KEELEN Alain
VAN GOMPEL Alfons
VAN LOOCK Walter
VAN MAELE Geneviève
VAN MONTAGU Marc
VAN RANST Marc
VANSANT Greet
VERCRUYSSSE Antoine
VEREERSTRAETEN Pierre
VERSCHRAEGEN Gerda
VEULEMANS Hendrik
VLEUGELS Arthur
VLIETINCK Robert
VOLDERS Micheline
WAMBERSIE André
WILLEMS Jan

3.4 Wetenschappelijk secretariaat

M. BILAU
N. DELEEBEECK
L. DE WILDE
J.J DUBOIS
K. DUMORTIER
F. HARDEMAN
A. HIGUET
M. LOOS

A. MAES
E. NIJS
P. PARREN
S. QUOILIN
P. STEINBERG
L. STRUELENS
B. SWENNEN
M. ULENS
Chr. VANDECASTEELE
P. VAN ELSACKER
A. VANHEMELEN
C. VERVAET

3.5 Administratief secretariaat

T. CLEMENT
M. DELNESTE
C. DESTREBECQ
J. GEENS
C. KEERSTOK
D. MARJAUX
A.-M. PLAS
D. VAN BAELE
N. VAN EYNDE

3.6 Afdelingen, onderafdelingen en logistieke eenheid actief in 2001:

Afdeling I Beschavingsziekten: I. PELC

Afdeling II Profylaxe van de overdraagbare ziekten en gebruik van producten en organen van menselijke oorsprong:

Onderafdeling II.2 Vaccinaties: J. LEVY
Onderafdeling II.5 Weefsels en organen van menselijke oorsprong: L. MUYLLE
Werkgroep Creutzfeldt-Jacob Disease(CJD): P. CRAS

Afdeling III Bescherming tegen chemische, fysische en biologische agentia: A. VERCRUYSSÉ

Onderafdeling III.1 Bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik: A. VERCRUYSSÉ
Onderafdeling III.2 Bestrijdingsmiddelen voor landbouwkundig gebruik: J. WILLEMS
Onderafdeling III.3 Ontsmettingsmiddelen: G. REYBROUCK
Onderafdeling III.4 Stralingen: A. WAMBERSIE
Onderafdeling III.5 Risico-evaluatie: H. DE BISSCHOP

Afdeling IV Hygiëne van de voeding, de voedingsmiddelen, en daarmee verbonden problemen-voedingsveiligheid: A. NOIRFALISE

Onderafdeling IV.1 Menselijke voeding: A. NOIRFALISE
Onderafdeling IV.2 Nationale Raad voor de Voeding: H.HENDERICKX
Onderafdeling IV.4 Microbiologie van de voeding: G. DAUBE

Afdeling V Milieuhygiëne: P. HOOFT

4. Afdeling I: Beschavingsziekten.

1 Globale opdracht

Studies, onderzoeken, evaluaties en adviezen in verband met gezondheidsproblemen en ziektes, die geheel of gedeeltelijk verbonden zijn aan het gedrag van de individuen, de groepen of aan de organisatie van het maatschappelijk leven.

Worden onder andere betrokken, de gezondheidsgedragingen; risicogedragingen, psychosociale factoren, die ziektes doen ontstaan, voortduren of deze verergeren; de kwaliteit van de intermenselijke betrekkingen; het gebruik van stoffen die verslaving teweegbrengen ...

2 Specifieke verwezenlijkingen tijdens het jaar 2001

2.1 Verspreiding van de follow-up van de Consensusconferentie over methadon.

2.2 Beschouwingen " omtrent" cannabis

De vergaderingen over de beroepscultuur in opvang –en verzorgingsinrichtingen die in de loop van het jaar 2000 hebben plaatsgevonden, hebben aangetoond dat het belangrijk is om personen werkzaam in dergelijke instellingen samen te laten komen om praktijkervaring uit te wisselen. De aangekondigde wetwijziging op cannabis heeft een heleboel vraagtekens doen rijzen bij de personen die beroepshalve bij verslaving betrokken zijn. Bijgevolg, is het rond deze stof dat de discussie werd gevoerd.

De bedoeling van deze vergaderingen was om tot een gemeenschappelijk geheel van kennis en praktijkervaring over cannabis te komen.

Het eindverslag van deze vergaderingen wordt voor het eind van het jaar verwacht.

2.3 Benzodiazepines

Op de vraag van Mevrouw Aelvoet, Minister van Volksgezondheid, om een consensusconferentie te starten over benzodiazepines in België, is een groep experts samengekomen.

Volgens de experts, houdt een consensusconferentie een zware en dure procedure in.

Aangezien het nut en de gevaren van deze stoffen het voorwerp blijken te zijn van een consensus, zowel op nationaal als op internationaal niveau en dat onze noord -en zuiderburen deze taak al uitgebreid hebben voltooid, willen de experts voorrang verlenen aan meer praktijkgerichte taken, zoals de opmaak van een guideline of van aanbevelingen voor de artsen, de apothekers, de overheden en het grote publiek.

2.4 Het Balkansyndroom

Er is overwogen om een commissie op te richten over het Balkansyndroom. Maar aangezien de Medische Dienst van de strijdkrachten, het initiatief genomen heeft om een brede commissie experts op te richten met hoofdzakelijk bevoegde experts van de HGR, werd de oprichting van een commissie over het

Balkansyndroom niet meer nuttig geacht.

3 Toekomstperspectieven

- Opvolging van het dossier Syndroom van Chronische Vermoeidheid, psychosomatische pathologie, mass sociogenic illness, verspreiding van beschikbare informatie op dat vlak, opdat systematisch rekening zou worden gehouden met de psychosociale factoren van medische pathologie.
- De andere verslavingsproblemen in acht nemen die de belangrijkste bezorgdheden qua Volksgezondheid vormen, zoals het verbruik van alcoholische dranken en tabak, het deelnemen aan kansspelen, enz. De tabaksreclame, de oprichting van casino's, de verkeersongevallen onder invloed van alcohol of drugs laten de overheden niet onberoerd.

5. Afdeling II: Profylaxe van de overdraagbare ziekten en gebruik van producten en organen van menselijke oorsprong.

Enkel de onderafdelingen II/2, II/5 en de werkgroep CJD hebben in 2001 vergaderd.

Onderafdeling II.2: Vaccinaties

1 Opdracht

De registratie van nieuwe vaccins betekent een verrijking en een verbetering van de beschikbare middelen om besmettelijke ziektes te bestrijden. Afdeling II.2. bestudeert het belang van deze nieuwe vaccins en brengt adviezen uit over hun belang binnen de vaccinatiestrategie.

Ze publiceert de vaccinatiekalender die periodiek opnieuw wordt nagezien.

Ze beantwoordt de vragen inzake vaccinatie, komende van de overheden die verantwoordelijk zijn voor preventie door vaccinatie, zowel op federaal niveau als op het niveau van de gemeenschappen.

2 Specifieke verwezenlijkingen in 2001

In 2001 is de afdeling zes keer samengekomen.

Ze heeft zich hoofdzakelijk toegelegd op twee dossiers : de gecombineerde vaccins tegen de Meningokok C en tegen de Pneumokokken.

De evolutie van de meningokokken, en meer bepaald van de Meningokok C, heeft de bijzondere aandacht van de afdeling getrokken . Deze evolutie ligt aan de basis van de wijziging van het advies op het gebruik van het gecombineerd vaccin tegen de Meningokok C, dat in november 2000 werd gepubliceerd, en van het verzenden van een brief naar het artsencorps. De afdeling heeft een betere toegankelijkheid van dit vaccin aanbevolen. Ze heeft haar standpunt verdedigd bij de Minister van Sociale Zaken.

De afdeling heeft de uitstippeling van een meer coherent beleid ondersteund, voor alle kinderen in België, o.a. door het laten tekenen van een protocolakkoord tussen de federale overheden en de " Gemeenschappen " dat de financiering van deze vaccinatie mogelijk moet maken.

Het belang van het gecombineerd vaccin tegen de Pneumokok in de vaccinatiepreventie voor kinderen was eveneens het voorwerp van een adviesvoorstel van de afdeling.

De afdeling heeft een referentiedocument goedgekeurd dat handelt over het preventiebeleid van hepatitis B in de gevangeniswereld.

Ze heeft een advies uitgebracht betreffende de profylaxe van meningokokkenmeningitis voor de bedevaarders naar Mekka.

Door de gebeurtenissen van 11 september 2001 en het toenemend theoretisch risico voor bio terrorisme, hebben de overheden gelast met volksgezondheid in België de afdeling geraadpleegd inzake de pokkenvaccinatie. De afdeling heeft een advies overgemaakt aan de overheden betreffende de vaccinatie tegen en de bijkomende maatregelen bij, een pokkeninfectie in België.

Tenslotte, is een onderafdeling begonnen met het opstellen van specifieke fiches betreffende vaccinaties bij volwassenen.

3 Nieuw beschikbare documenten

- Advies over "Het belang van het gecombineerd vaccin tegen de Pneumokok in de vaccinatiepreventie voor kinderen"
- Referentiedocument over "Het preventiebeleid van hepatitis B in de gevangeniswereld"
- Advies over "De profylaxe van meningokokkenmeningitis voor de bedevaarders naar Mekka"
- Advies over "De vaccinatie tegen en de bijkomende maatregelen bij, een pokkeninfectie in België."

Onderafdeling II.5: Weefsels en organen van menselijke oorsprong.

1 Opdracht

Adviezen uitbrengen omtrent alle aanvragen tot erkenning of hernieuwing van erkenning voor weefselbanken. Onderafdeling is eveneens bevoegd om elk dossier te behandelen met betrekking tot medische hulpmiddelen met cel –of dierlijke bestanddelen.

Continue opmaak en herziening van de verschillende kwaliteitsnormen voor de bestaande allogreffes.


Controle en voorstel in functie van de evolutie in de wetenschappen, van maatregelen ter voorkoming van de overdracht van ziektes door transplantaties van organen, weefsels en cellen van menselijke of dierlijke oorsprong of door het gebruik van medische hulpmiddelen met celbestanddelen.

2 Specifieke verwezenlijkingen in 2001

De onderafdeling is 8 keren samengekomen en heeft hierbij 51 dossiers behandeld en twee informatiebrochures opgesteld.

De nadruk wordt bijzonder gevestigd op het advies van de HGR 5432 betreffende de herziening van de reglementering op de weefselbanken die op 7 december 2001 is uitgebracht. Dit advies houdt een herziening in van een reeks bepalingen en beoogt de aanpassing van de wetgeving met betrekking tot een sector die voortdurend evolueert.

Bovendien werden er 37 adviezen met betrekking tot de erkenning van weefselbanken uitgebracht.



De opmaak van een informatiebrochure betreffende de weefselbanken bedoeld voor het grote publiek, van een tweede brochure bestemd voor het medisch korps en van een derde die een bijzondere aandacht verdiend.

3 Nieuwe beschikbare documenten

3.1 Brochures

- Informatiebrochures betreffende weefselbanken enerzijds bedoeld voor het medisch korps en anderzijds bedoeld voor het grote publiek.

3.2 Adviezen

- Advies betreffende "De herziening van de reglementering voor weefselbanken".

4. Toekomstperspectieven

- Onderzoek teneinde een advies uit te brengen met betrekking tot de verschillende dossiers over allogene celtherapie.
- Aanpassing van de bestaande kwaliteitsnormen voor de verschillende allogreffes.
- Voortzetting van de voorziene organisatie van een "backscreening" bij het ontvangen van organen.
- Behandeling van de problematiek inzake Xenotransplantaties en Xenogene cell therapie.

Werkgroep CJD: Creutzfeldt-Jacob disease

1 Globale opdracht

Oprichting van een toezichtnetwerk voor de ziekte van Creutzfeldt-Jakob (CJD) als garantie voor

- de epidemiologische opvolging van de ziekte,
- het toezicht op het eventueel voorkomen van een nieuwe vorm van de ziekte « nieuwe variant » genoemd,
- de eventuele identificatie van een verband tussen de « nieuwe variant » en de spongiforme bovine encefalopathie (BSE),
- de vergelijking van de Belgische gegevens met die van de verschillende Europese landen.

2 Specifieke verwezenlijkingen in 2001

In januari 2001 is het voorzitterschap van de CJD-Commissie door Professor Pastoret van de ULg overgedragen aan Professor Cras van de UIA.

- Terugbetaling van de autopsies
- Organisatie van de jaarlijkse vergadering van de Commissie
- Uitwerking van een spoedprocedure bij een verdacht geval van CJDn in België
- Opvolging van de registratie van de gevallen
- Opstarten van het onderzoek naar controlegroepen in samenwerking met de UIA
- Opmaak van het jaarlijks verslag 2000

- Informatieaanvulling van de list server bestemd voor de leden van de Commissie en andere studiegroepen
- Deelname aan de vergaderingen van de expertengroep BSE in het kader van het FAVV
- Opmaak van aanbevelingen ter voorkoming van de overdracht van het agens voor spongiforme encefalopathie naar het personeel in slachthuizen, versnijdingsateliers en slagerijen
- Opmaak van aanbevelingen ter voorkoming van de overdracht van het agens voor spongiforme encefalopathie naar het personeel betrokken bij de vernietiging van het afval van dierlijk oorsprong (in de maak)
- Opmaak van een advies over lijkbezorging
- Antwoorden op informatieaanvragen
- Oprichting van een subgroep Volksgezondheid in de Europese groep

3 Nieuwe beschikbare documenten

3.1 Brochures

- "Aanbevelingen voor het personeel in slachthuizen, versnijdingsateliers en slagerijen in het kader van de overdraagbare spongiforme encefalopathie"

6. Afdeling III: Bescherming tegen chemische, fysische en biologische agentia.

1 Globale opdracht

Zeer verschillende typen van factoren kunnen een invloed uitoefenen op de gezondheidstoestand van de mens en zijn omgeving. Het zijn gezondheidsbedreigende agentia die ofwel chemisch, fysisch of biologisch van aard zijn.

Een groot aantal chemische stoffen en de menselijke activiteiten die samenhangen met hun gebruik en aanwending zijn de bron van een veelvoud van risico's voor de gezondheid van de mens en het behoud van zijn leefomgeving.

Gevaren voor de gezondheid zijn anderzijds verbonden aan diverse vormen van fysische stralingen en golven en hun toepassingen. In dit domein wordt een opsplitsing gemaakt in risico's afkomstig door blootstelling aan ioniserende stralingen enerzijds en anderzijds aan niet-ioniserende stralen.

In de eerste plaats functioneert de afdeling III als groep die adviezen opstelt bij het proces van uitwerken van wetgevingen, reglementeringen en richtlijnen in verband met het op de markt brengen, het gebruiken, het verwerken en het verwijderen van chemische en biologische agentia. Het opstellen van de richt- en advieswaarden en normen is een belangrijk onderdeel van de werkzaamheden. Op analoge wijze worden adviezen verstrekt bij opdrachten waar ioniserende en niet-ioniserende stralingen bij betrokken zijn. De adviezen strekken zich uit over het federale, het regionale en het Europese niveau.

Een tweede groep opdrachten van de afdeling III vindt zijn oorsprong in de taak van de Hoge Gezondheidsraad vastgelegd in zowel Belgische wetgeving als Europese Richtlijnen. Deze wetgevingen en richtlijnen bepalen procedures om chemische stoffen en hun preparaten toe te laten op de markt en hun wijze van gebruik.

De taken die hieruit voortvloeien zijn gelegen in :

- een procedure volgens Belgische wetgeving voor een erkenning voor het op de markt en in de handel brengen van stoffen en preparaten voor niet-

landbouwkundig gebruik (biociden).

- verstrekken van adviezen over de menselijke toxicologie van gewassenbeschermingsmiddelen (landbouwkundig gebruik) als onderdeel voor het op de markt brengen volgens de Belgische wetgeving en de Europese Richtlijn
- uitbrengen van adviezen voor de Commissie Gevaarlijke Stoffen als onderdeel voor de risico-evaluatie (menselijke toxicologie en ecotoxicologie) naar aanleiding van de Europese Richtlijn voor de notificatie van Gevaarlijke Stoffen.

Dit veelvoud van opdrachten wordt verdeeld over een aantal onderafdelingen die ieder een specifiek domein behandelen.

In de verschillende onderafdelingen bestaat de werklust uit het behandelen van punctuele dossiers die het onderwerp zijn van erkenningen of toelatingsprocedures. Het afhandelen verloopt over een administratieve controle, een wetenschappelijke controle naar kwaliteit en volledigheid van de ingediende gegevens, bijkomend literatuuronderzoek of gegevensopvragingen in databanken, het onderzoek door de experts en de discussie in openbare zitting met besluitvorming. In deze behandelingsprocedure is de ondersteuning van het administratief en het wetenschappelijk secretariaat zeer belangrijk en essentieel voor een efficiënte, doelmatige en accurate besluitvorming naar de uiteindelijke risico-evaluatie van de stof of het preparaat. Door het panel van experts worden de aspecten menselijke toxicologie en ecotoxicologie en effectiviteit behandeld.

In de onderafdeling III.4 worden dossiers behandeld en komen algemene onderwerpen aan de orde inzake ioniserende en niet-ioniserende stralingen.

Onderafdeling III.1: Bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik (Biociden).

1 Opdracht

Adviezen verstrekken in verband met bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik (Biociden). Dit advies is nodig om toelating te verlenen deze producten te gebruiken zoals voorgeschreven door de Belgische wetgeving.

De preparaten die behoren tot deze klasse, met uitzondering van de ontsmettingsmiddelen worden behandeld volgens de eerder beschreven werkwijze ; de nieuwe stoffen worden op identieke manier als in de onderafdeling III.2 onderzocht. Als belangrijke punten worden in de besluitvorming de menselijke toxicologie, de ecotoxicologische impact van het preparaat, de biologische werkzaamheid van het preparaat en de veiligheid ten opzichte van het grote publiek bekeken. Op basis van de evaluatie van deze gegevens wordt een advies geformuleerd omtrent het al of niet toelaten van een preparaat en worden tevens de gebruiksvoorwaarden vastgelegd.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001

In het afgelopen jaar werden 121 dossiers van preparaten behandeld in 7 vergaderingen, waaronder 12 nieuwe preparaten waarvan 2 preparaten op basis van een nieuwe actieve stof, 12 hernieuwingsaanvragen, 38 verlengingsaanvragen, 7 aanvragen tot wijziging van het toepassingsgebied, 10 aanvragen tot wijziging van samenstelling, 1 proeftoepassing, 21 overdrachten van toelating, 6 wijzigingen van handelsbenaming en 14 identieke preparaten.

De efficiënte afhandeling van de dossiers is in hoge mate afhankelijk van een goed functioneren van het wetenschappelijk secretariaat dat de dossiers optimaal voorbereidt vooraleer ze voor te leggen aan de leden van de Raad. Het wetenschappelijk secretariaat volgt tevens de discussies en evoluties die op Europees niveau plaatsgrijpen binnen het kader van de Biocidenrichtlijn en

onderhoudt de contacten met buitenlandse collegae, binnen het kader van de biocidenwetgeving.

3 Toekomstperspectieven

De Biocidenrichtlijn is geïmplementeerd in de Belgische wetgeving (KB betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden, 5/09/2001). De herziening van grote groepen preparaten met gemeenschappelijke actieve bestanddelen kan aangevat worden.

Onderafdeling III.2: Bestrijdingsmiddelen voor Landbouwkundig gebruik.

1 Opdracht

De afdeling evalueert toxicologische dossiers van pesticiden voor landbouwkundig gebruik. De eigenschappen van deze pesticiden worden geëvalueerd met betrekking tot hun mogelijke toxiciteit voor de mens, met als doel het vastleggen van aanvaarde blootstellingsgrenzen via de voeding en in het werkmilieu. Dit is een wetenschappelijke activiteit die als doel heeft een duidelijke basis te leveren voor verdere discussie en beslissing over het al of niet aanvaarden van het pesticide.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001

- 26 dossiers werden behandeld in 8 vergaderingen
- Experts van het WIV, uitgenodigde leden van de onderafdeling III/2, werkten mee aan de redactie van de Europese monografieën met betrekking tot pesticiden voor landbouwkundig gebruik, die toegewezen zijn aan België, met continue aandacht voor de wetenschappelijke kwaliteit van de verschillende aspecten van de werking. Een middel hiertoe is het regelmatig inschakelen van discussies over bredere toxicologische problemen, niet rechtstreeks gerelateerd aan een dossier maar met mogelijke toepassingen bij meerdere moleculen.
- Experts van de afdelingen III/2 en IV waren betrokken bij een probabilistische schatting van het gezondheidsrisico dat de bevolking eventueel heeft gelopen tijdens het dioxine-incident van 1999.

De eindresultaten werden beschreven in een gedetailleerd, tweedelig rapport "Het Belgische dioxine-incident 1999. Rapport 7300/1 HGR" dat in mei 2001 overhandigd werd aan de Minister van Volksgezondheid. Het eerste deel, betreffende het gezondheidsrisico, is beschikbaar op de website van de HGR. Een kortere versie van dit werk werd aanvaard voor publicatie in Food Additives and Contaminants 2002.

- Sedert het in werking treden van de biociderichtlijn Dir 98/8/EU werd beslist de werking van de onderafdeling III/2 te herdefiniëren. In 2002 zal zij fungeren, als werkgroep 3.2, binnen de geherstructureerde HGR, met als opdracht de grondige evaluatie van nieuwe biociden —zoals gedefinieerd in Dir 91/414/EEG (pesticiden landbouw) en Dir 98/8/EU (biociden niet landbouw) — of van probleemmoleculen, en dit met betrekking tot hun potentiële toxiciteit voor de mens. In de praktijk betekent dit het verder zetten van de huidige werking, maar met behandeling van meer dan alleen pesticiden voor landbouwkundig gebruik.
- Ondersteunen van de redactie van Europese monografieën uitgevoerd door experts van het WIV.
- Uitvoeren van systematisch literatuuronderzoek en meta-analyses met betrekking tot mogelijke gezondheidsrisico's voor de mens bij blootstelling aan biociden. Op dit ogenblik gaat de aandacht naar kanker, met als eerste draft report een meta-analyse over de mogelijke relatie tussen kanker van de prostaat en betrokkenheid bij landbouwkundige activiteiten. Deze

systematische reviews worden uitgevoerd in samenwerking met de universiteit van Gent.

3 Nieuw beschikbare documenten

- PCB-dioxine: het Belgische incident 1999. Dioxine-lichaamsbelasting. Rapport 7003/2 HGR. 18 mei 2001.

Onderafdeling III.3: Ontsmettingsmiddelen.

1 Opdracht

De onderafdeling verstrekt advies voor de toelating van ontsmettingsmiddelen in het kader van de wetgeving over de toelating van bestrijdingsmiddelen voor niet-landbouwkundig gebruik.

De aanvraagdossiers worden bestudeerd om na te gaan of het als ontsmettingsmiddel voorgesteld product als zodanig aanvaard kan worden en de gebruiksvoorwaarden ervan worden vastgelegd. Daartoe worden de aanvraagdossiers bezorgd aan een lid van deze afdeling, dat over de microbiologische werkzaamheid een verslag opstelt. De documenten i.v.m. de toxiciteit en de ecotoxiciteit worden bezorgd aan leden van het wetenschappelijk secretariaat. Zij stellen een verslag op over de toxiciteit van het ontsmettingsmiddel en de daaruit voortvloeiende etikettering. Ook de beoordeling van de ecotoxiciteit, voornamelijk dan voor de zoetwaterecosystemen, vormt een essentieel element in de beoordeling van de aanvaardbaarheid van een ontsmettingsmiddel.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001

De afdeling vergaderde in 2001 zevenmaal.

In het geheel werden 65 dossiers besproken. Voor sommige was het enkel de afhandeling van een deelaspect van een vroeger ingediende aanvraag (b.v. aanvullingen in verband met de microbiologische werkzaamheid, aanvullingen voor toxicologie of ecotoxiciteit, verbeteringen van etiket of bijsluiter), maar voor meerdere producten was het een volledig dossier.

3 Toekomstperspectieven

Omdat op 1 januari 2002 het KB van 5 september 2001 betreffende het op de markt brengen en het gebruiken van biociden in voege treedt, zullen alle aanvragen voor nieuwe producten of werkzame bestanddelen of aanvragen voor hernieuwing van de toelating in het licht van deze reglementering die opgesteld is om aan de Europese richtlijn 98/8/EG te voldoen, behandeld worden.

Er wordt getracht door een meer intensieve en meer efficiënte werking de behandelingsduur van de aanvragen in te korten, zodat er tijd vrijkomt voor de discussie van meer essentiële problemen zoals het gebruik van potentieel toxische ontsmettingsmiddelen in de gemeenschap en in de gezondheidszorg.

Onderafdeling III.4: Fysische agentia

1 Opdracht

De activiteiten van de werkgroepen werden opgevolgd en/of bekrachtigd in vier plenaire vergaderingen van de onderafdeling.

De concrete taakverdeling werd uitgevoerd als volgt:

Onderafdeling of werkgroep	Voorzitter	Wetenschappelijk secretariaat
III/4 Stralings (algemeen)	A. Wambersie	F. Hardeman (SCK•CEN)
Ioniserende stralings		
Nucleaire Geneeskunde	A. Wambersie	M. Loos (SCK•CEN)
Interventionele Radiologie	G. Eggermont	L. Struelens (SCK•CEN)
Radio-ecologie	V. Demoulin	C. Vandecasteele (SCK•CEN)
CT scan kinderen	G. Eggermont	L. Struelens (SCK•CEN)
Radio-ecologie	V. Demoulin	C. Vandecasteele (SCK•CEN)
Niet – ioniserende stralings		
Niet-ioniserende stralings	W. Van Loock	A. Maes (VITO)

2. Specifieke verwezelijkingen in het werkingsjaar 2001

2.1 Ioniserende stralings

2.1.1 Werkgroep Nucleaire Geneeskunde

De activiteiten van de werkgroep werden heropgestart.

De bedoeling is om een document "Contrôle de Qualité et Radioprotection en Médecine Nucléaire – Kwaliteitscontrole en Stralingsbescherming in de Nucleaire Geneeskunde" op te stellen. Hiervoor zullen deskundigen uit elk van de relevante vakgebieden (specialisten in nucleaire geneeskunde; medische fysici, erkende experts in stralingsbescherming, radiopharmaceuten) aandacht besteden aan de Belgische en Europese wetgeving; de situatie van de nucleaire geneeskunde in België; de vorming voor de betrokkenen; de kwaliteitscontrole. De acties zijn lopende en zullen in 2002 verder gezet worden.

2.1.2 Werkgroep Interventionele Radiologie

- Indiening van de pilootprojecten "patiëntendosimetrie en dosimetrie van het medisch personeel in interventionele radiologie" aan het FANC.
- Tussentijds advies van de HGR betreffende interventionele radiologie uitgebracht op datum van 07/02/2001 en schriftelijk goedgekeurd op datum van 13/02/2001.

2.1.3 Werkgroep Radio-ecologie

De werkgroep radio-ecologie (WGR) die in 1997 en 1998 werkzaam was, is opnieuw gestart met de bedoeling een panel experts samen te brengen die een antwoord moet kunnen bieden aan de vragen gesteld door de Belgische overheden betreffende actualiteitsproblemen en die op onafhankelijke wijze

verslagen moet kunnen evalueren die opgesteld zijn door Belgische, buitenlandse of internationale organisaties. Deze werkgroep zou eveneens wetenschappelijke steun kunnen verlenen op het vlak van radio-ecologie aan het FANC/AFCN in haar functie van federaal orgaan die instaat voor de bescherming van de bevolking tegen ioniserende stralingen en zou de onderzoeksvoorstellen inzake radio-ecologie kunnen evalueren, eventueel steunen.

Daartoe dient ze prioriteiten te bepalen. De WGR is zeven keren samengekomen in 2001 en heeft haar discussies in twee richtingen uitgestuurd:

De noodplannen:

In het kader van de noodplannen, Telerad en de toezichtprogramma's, werd er een groep opgericht om de noden en de prioriteiten te bepalen inzake onderzoek en ontwikkeling.

De problematiek van de door radium gecontamineerde Belgische sites :

Een synthesedocument is in de maak. Het geeft een inventaris weer van de gecontamineerde sites in België en schetst de wetenschappelijke en technische kennis (a.h.v. recente publicaties maar ook van studies die in de jaren '60 werden uitgevoerd) die nodig is om de huidige risico's en de risico's op langer termijn te evalueren (na stopzetting van de industriële activiteiten van de operationele installaties).

Dit document benadrukt eveneens de leemtes die gevuld moeten worden teneinde de risico's te kunnen evalueren waarbij tegelijkertijd rekening wordt gehouden met realistische scenario's wat betreft de toekomstige affectatie van de gecontamineerde sites. Het zal tevens aanbevelingen inhouden betreffende bepaalde aspecten die moeten worden aangevuld met specifieke gegevens voor de verschillende sites.

2.1.4 Werkgroep CT kinderen

De Minister van Volksgezondheid heeft op datum van 3 oktober 2001 een dringend advies gevraagd betreffende "De (te) hoge stralingsdosis van CT-scans bij kinderen."

Een tijdelijke werkgroep vergaderde twee maal. Advies 7648 werd overgemaakt aan de Minister op 5 december 2001.

2.2 Niet-ioniserende stralingen

2.2.1 Werkgroep Niet-ioniserende Stralingen

Een toelichting bij het advies van de HGR van 11 oktober 2000 inzake de normering van zendmasten voor EM golven (10 MHz-10 GHz), werd doorgestuurd naar Minister M. Aelvoet in beide landstalen op 8 juni 2001.

- De beoordeling en bespreking van een ICNIRP ontwerpdocument over "General approach to Protection against non-Ionizing Radiation" (dd. 20 februari 2001) leidde tot het uitbrengen van het advies HGR 6605 van 10 juli 2001..
- Een beoordeling en bespreking van het ICNIRP Statement over "Health issues of Ultraviolet Sunbeds used for Cosmetic Purposes" leidde tot het advies 6605 van 11 juni 2001.
- Tijdens de spoedvergadering van 4.12.2001 waarvan het verslag op 06.12.2001 werd goedgekeurd heeft de Hoge Gezondheidsraad (afdeling III/4) op vraag van de Minister van Volksgezondheid een advies (HGR 6605) uitgebracht betreffende het ontwerp van koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 29 april 2001 houdende normering van

zendmasten voor elektromagnetische golven tussen 10 MHz en 10 GHz.

3 Nieuw beschikbare documenten

- Advies betreffende "CT-scans bij kinderen"
- Tussentijds advies betreffende interventionele radiologie.
- Toelichting bij het advies van 11 oktober 2000 betreffende "De normering van zendmasten voor EM golven (10 MHz-10 GHz)"
- Advies (HGR 6605) betreffende het ontwerp van koninklijk besluit tot wijziging van het koninklijk besluit van 29 april 2001 houdende normering van zendmasten voor elektromagnetische golven tussen 10 MHz en 10 GHz.
- Advies (HGR 5783) inzake zonnepanelen en UV -straling

4 Toekomstperspectieven

- Eventuele uitbouw discussie IARC rapport over ELF.
- Bespreking Magnetische Inductiesystemen voor verwarming en lage frequenties gebruikt bij beveiligingsystemen (uitgesteld, later te behandelen op basis van een expertise).
- Bespreking van het probleem Lipoatrophia Semicircularis, wellicht een nieuwe beroepsgebonden aandoening (uitgebreide workshop op 12.12.2001 in de namiddag).
- Na een uitgebreide studiedag werd beslist beleidsadviserende initiatieven te nemen op de volgende domeinen:
 - Electrosensitivity
 - Het gebruik van lasposten door jongeren
 - Lipoatrophia Semicircularis

Onderafdeling III.5: Risico-evaluatie.

1 Opdracht.

De zevende wijziging (92/32/EEG) van Richtlijn 67/548/EEG legt de verplichting op aan de Lidstaten van de Europese Unie om een risico-evaluatie op te stellen voor nieuwe chemische stoffen die bij hen worden aangemeld en die als gevaarlijk werden geclassificeerd.

Om deze verplichting na te komen, heeft de Hoge Gezondheidsraad, op verzoek van de voorzitter van de Commissie Gevaarlijke Producten, een gemeenschappelijke werkgroep opgericht, samengesteld uit verschillende leden van de Hoge Gezondheidsraad en ambtenaren van de Commissie Gevaarlijke Producten: onderafdeling III/5.

2 Specifieke opdrachten.

Opricht begin mei 1995, maakt onderafdeling III/5 een evaluatie van de werkelijke of potentiële risico's voor de mens en het leefmilieu. Deze risico-evaluatie omvat:

- a) de identificatie van het gevaar;
- b) de evaluatie van het dosis-effect;
- c) de evaluatie van de blootstelling;
- d) de karakterisering van het risico.

Deze werkwijze laat toe een geïntegreerde benadering van de risico's in verband met de productie, de formulering en het gebruik van nieuwe chemische stoffen uit te voeren.

3 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001.

In de loop van 2001 werden 7 nieuwe dossiers voorgelegd ter behandeling. Samen met de dossiers die reeds voorheen gestart waren, werden er in het afgelopen werkjaar 21 dossiers één of meerdere malen besproken op de vergaderingen.

Voor 14 dossiers werd een eindconclusie naar voor geschoven en werd een risico-evaluatie opgesteld of werd de evaluatie verfijnd naar aanleiding van bijkomende gegevens. Op het einde van het werkjaar zijn er nog 42 dossiers die lopende zijn of door een gebrek aan informatie niet kunnen afgerond worden. De achterstand die soms ontstaat is onder meer te wijten aan:

- het gebrek aan respons van de firma's op de hen gestelde bijkomende vragen en het ontbreken van drukingsmiddelen om het antwoord te versnellen; niettemin kan hier een tendens worden waargenomen naar betere samenwerking.
- het probleem dat bij nieuwe stoffen systematisch te weinig blootstellingsgegevens gekend zijn om een risico-evaluatie voor de mens of het milieu mogelijk te maken.

In een aantal gevallen zijn er manifest te weinig gegevens en wordt bijgevolg geen risico-evaluatie opgesteld; dit kan het geval zijn indien de gecommmercialiseerde hoeveelheid van de stof beperkt is. (in de praktijk minder dan 1 ton/jaar) Anderzijds is voor sommige dossiers een beoordeling wél mogelijk mits het formuleren van een aantal hypothesen. Om in dit laatste geval een uniforme benadering in overeenstemming met de EU-richtlijnen te garanderen, wordt veelal gebruik gemaakt van het expertprogramma EUSES (European Union System for the Evaluation of Substances).

Door de inwerkingtreding van de nieuwe wet op de productnormen, is het advies vereist van de Hoge Gezondheidsraad over Koninklijke Besluiten betreffende chemische stoffen die risico's met zich kunnen brengen voor de gezondheid van de mens of voor het leefmilieu. Zo werden er in 2001 vier adviesaanvragen aangaande K.B.'s behandeld door onderafdeling III/5. Spijtig genoeg is het vaak onmogelijk op korte termijn een wetenschappelijk gefundeerd advies uit te brengen. Reden hiervoor is dat de wetenschappelijke argumentatie waarop de maatregelen gesteund zijn, niet ter beschikking zijn van de onderafdeling. Zonder deze documenten ziet de onderafdeling zich niet in de mogelijkheid om een uitgebreid wetenschappelijk gefundeerd advies te verlenen.

4 Toekomstperspectieven.

In het kader van de globale herstructurering wordt onderafdeling III/5 zoals ze voorheen functioneerde opgeheven. De structuur van afdeling III wordt gereorganiseerd en de indeling in onderafdelingen zal op een nieuwe leest geschoeid worden. Daar waar de indeling vroeger gebaseerd was op de toepassing of het administratieve statuut van de stof, zullen de onderafdelingen nu geformeerd worden op basis van een specifiek expertisedomein. Zodoende worden er drie onderafdelingen gecreëerd die zullen werken rond de volgende thema's: humane toxicologie (3/1), blootstelling van de mens (3/3), ecotoxicologie (3/4). Dit brengt met zich mee dat de dossiers "nieuwe stoffen" die klassiek het werkteerrein vormden van onderafdeling III/5, in de toekomst partieel zullen behandeld worden in ieder van de nieuwe onderafdelingen en dat het globale advies zal verstrekt worden door onderafdeling 3/3.

7. Afdeling IV: Hygiëne van de voeding, de voedingsmiddelen en daarmee verbonden problemen - Voedselveiligheid.

1 Globale opdracht

De benaming zelf van de afdeling stelt duidelijk welke haar specifieke taken zijn. Ze is bevoegd voor alle problemen in verband niet alleen met de voeding en de voedingsmiddelen, maar tevens met de andere producten zoals bepaald in de wet van 24 januari 1977 en de latere wetten betreffende de bescherming van de gezondheid van de verbruikers op het vlak van de voedingsmiddelen en andere producten, namelijk:

- additieven, aroma's, technologische hulpstoffen,
- voorwerpen en stoffen bestemd om met voedingsmiddelen in contact te komen,
- detergents, reiniging -en onderhoudsproducten,
- tabak, producten op basis van tabak en soortgelijke producten,
- cosmetica,
- gebruiksartikelen die bij gebruik, hetzij door het innemen van delen ervan, hetzij door inademen ervan, hetzij door contact met het lichaam, een fysiologische uitwerking kunnen hebben,
- aerosolflessen gebruikt voor voedingsmiddelen en andere (hierboven) bedoelde producten,
- producten waarvan de verschijning verschilt van de werkelijke inhoud en daardoor een gevaar kunnen vormen voor de veiligheid of de gezondheid van de verbruiker.

Afdeling IV van de Hoge Gezondheidsraad is overigens " ... het (Belgisch) organisme gelast met de samenwerking met de Commissie... ", in het kader van de Richtlijn 93/5/CEE van de Raad van 25 februari 1993 betreffende de bijstand aan de commissie en de samenwerking van de lidstaten bij het wetenschappelijk onderzoek van vraagstukken in verband met levensmiddelen.

Sinds 29 januari 1997, bestaat afdeling IV uit vijf onderafdelingen:

- IV/1 Menselijke voeding (voorzitter : A. Noirfalise)
- IV/2 Nationale Raad voor de Voeding (NRV)
(voorzitter : H. Henderickx)
- IV/3 Dierenvoeding (voorzitter : P.P. Pastoret)
- IV/4 Microbiologie van de voeding (voorzitter : G. Daube)
- IV/5 Cosmetica (voorzitter : V. Rogiers)

Rekening houdend met de gelijkaardige samenstelling van de onderafdelingen IV/1 en IV/2 en met de aard van de problemen die aan bod komen, worden meestal gezamenlijke vergaderingen gehouden. Beide onderafdelingen vormen de algemene vergadering van afdeling IV.

In 2002 zou een nieuwe herstructurering moeten worden doorgevoerd waarbij rekening wordt gehouden met de oprichting van het Federaal Agentschap voor de Voedselveiligheid (FAVV) en met de evolutie binnen de Europese wetgeving.

Werkgroepen

Er zijn zeven tijdelijke of permanente wekgroepen die door afdeling IV opgericht zijn of waarbij ze betrokken is:

- Maten en gewichten (voorzitter : G. De Backer)
- Nutritionele waarde van vis (voorzitter : M. Kornitzer)
- Voedselconsumptiepeiling (voorzitter : G. De Backer)
- Gezondheidsbeweringen – contactgroep NARED1
(voorzitter : H. Henderickx)
- Herziening van de voedselaanbevelingen
(voorzitter : H. Henderickx)

- Dioxinen - B (voorzitter : A. Vercruysse)
- Voedselallergie (voorzitter : N)

Onderafdeling IV.1 : Menselijke voeding

1 Opdracht

Alle onderwerpen, die door de wet van 24 januari 1977 geregeld worden en die geen deel uitmaken van de specifieke bezigheden van de onderafdelingen IV/2, IV/3, IV/ 4 en IV/5, komen onder de bevoegdheden van onderafdeling IV/1 te staan.

Onderafdeling IV.2 : Nationale Raad voor de Voeding.

1 Opdracht (bepaald door het K.B. van 31 mei 1996)

Adviezen verstrekken :

- die het mogelijk moeten maken doelstellingen te bepalen inzake voeding, zodat kan vastgesteld worden welke voedingsbestanddelen en welke type voedingsmiddelen de bevolking zou moeten verbruiken;
- over de gevolgen voor de volksgezondheid van het verbruik van voedingsmiddelen en hun verschillende bestanddelen;
- over de informatie die aan de bevolking moet worden doorgespeeld wat betreft een voeding geschikt voor, en aangepast aan de noden van elkeen;
- met het oog op het verbeteren van het inzicht van de verbruikers over de algemene en voedingstechnische informatie die vermeld staat op de verpakking van voedingsmiddelen, en over de wijze waarop zij deze gegevens correct kunnen gebruiken voor de bescherming van hun gezondheid.

Het verzamelen van gegevens over wat de bevolking werkelijk verbruikt, over de evolutie van het voedingsverbruik en over de parameters die dit verbruik beïnvloeden.

Het formuleren van aanbevelingen door het uitvoeren van onderzoeken in bepaalde domeinen.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001.

Onderafdelingen IV.1 en IV.2 worden op de hoogte gehouden:

- van de activiteiten van het intermediair consultatief wetenschappelijk Forum
- van de evolutie van de wetenschappelijke samenwerking in het kader van de Europese Unie (SCOOP) waarvoor deze afdelingen het Belgisch refererend organisme vormen.
- de verschillende taken waaraan de leden van deze onderafdeling hebben deelgenomen in 2001.

De onderafdelingen IV.1 en IV.2 werden geraadpleegd

- over de nutritionele voordelen van vis in antwoord op een adviesaanvraag met betrekking tot PCBs in vis.
- over dossiers die vallen onder de Europese wetgeving betreffende nieuwe voedingsmiddelen (NV/NF "novel foods"). Verschillende verslagen werden voor een eerste evaluatie opgemaakt.
- door het Wetenschappelijk Comité van het Federaal Agentschap voor de Voedselveiligheid (FAVV) over een advies dat de maximale gehalten aan

zware metalen bepaalt in de voedingssupplementen.

Ze werden ook verzocht 11 adviezen uit te brengen op vraag van de Eetwareninspectie.

Ze hebben actuele onderwerpen bestudeerd en een grondige bedenking daaromtrent gevoerd.

Werkgroepen

1. Maten en gewichten

Het idee om een document op te stellen met codes, standaard maten en gewichten voor in België verbruikte voedingsmiddelen is ontstaan in het kader van de voorbereidende werkzaamheden voor een voedselconsumptiepeiling voor België (cf. werkgroep voedselconsumptiepeiling). Het is de bedoeling om in een eerste fase, de beschikbare informatie betreffende de maten en de gewichten te inventariseren en, in een tweede fase, de leemtes te bepalen om ze daarna met behulp van projecten aan te vullen.

De handleiding "Maten en Gewichten" voor België werd in 2001 afgewerkt.

2. Nutritionele waarde van vis

Deze werkgroep werd opgericht als antwoord op de vraag om nutritionele aanbevelingen op te stellen betreffende de inname van PCBs en dioxinen. Twee documenten werden opgemaakt. Een monografie handelend over « vis en gezondheid » zal in de loop van 2002 gepubliceerd worden.

3. Voedselconsumptiepeiling

Deze werkgroep heeft aan de afdeling verslag gemaakt van de evolutie van zijn werkzaamheden die tegemoet komen aan de communautaire eisen en die, bijgevolg, over een bijzondere logistieke steun moeten kunnen beschikken. De financieringswijze hangt af van een politieke beslissing.

Het wegblijven van reacties vanwege de overheden maakt het zeer moeilijk en zelfs onmogelijk om de nutritionele toestand van de Belgische bevolking te volgen, de voedselveiligheid te waarborgen en om aan talrijke verplichtingen, opgelegd door de Europese Unie op het vlak van risico-evaluatie tegemoet te komen.

4. Gezondheidsbeweringen – contactgroep NAREDI

Discussies met verschillende groepen en verenigingen, namelijk de Federatie van de voedselindustrie (FEVIA) en de Federatie van de Handel en de Nijverheid in Natuur-, Reform- en Dieetwaren (NAREDI), met het oog op het formuleren van voorstellen en aanbevelingen.

5. Herziening van de voedselaanbevelingen

Deze werkgroep zal zijn werkzaamheden verder zetten in 2002 om aanbevelingen te formuleren in verband met omega-3 en -6 vetzuren en om de aanbevelingen te herzien inzake vitamines, mineralen en micro-nutriënten.

6. Dioxinen-B

Deze werkgroep heeft de volgende aanbevelingen geformuleerd

- Problematiek van de getolereerde PCB concentraties in voedingsmiddelen.

- PCB in menselijk bloed.

7. Voedselallergie

Deze werkgroep heeft een advies uitgewerkt in verband met het verminderen van de risico's te wijten aan (26 september 2001).

3 Toekomstperspectieven

De afdeling IV en haar onderafdelingen IV/1&2 in het bijzonder, zou vanaf nu meer tijd kunnen besteden aan een meer wetenschappelijke en grondigere benadering van de problemen die haar voorgelegd worden of waarvan ze meent dat het nuttig is om die te onderzoeken.

In de nabije toekomst zullen onder andere de volgende onderwerpen aan bod komen:

- de opmaak van aanbevelingen omtrent omega-3 en omega-6 vetzuren, de studie van twee dossiers betreffende de toevoeging van omega-3 en -6 vetzuren,
- de herziening van de voedingsaanbevelingen op het vlak van de vitamines, de mineralen en de oligo-elementen,
- de studie van een enquête over schoolmaaltijden,
- de opmaak van een protocol over de respectievelijke bevoegdheden van afdeling IV van de HGR en van het wetenschappelijk comité van het FAVV, alsook over hun eventuele samenwerking,
- de JODIUMtoevoer voor de Belgische bevolking met aanpassing van de vroegere aanbevelingen van de Raad die nooit toegepast werden, door zich te beraden over de validiteit van de gebruikte tests tijdens de enquêtes bij de bevolking en hun resultaten alsook over de risicogroepen die nadelen zouden kunnen ondervinden in geval van een veralgemeende promotie van gejodeerd zout,
- de onontbeerlijke en dringende, maar wegens gebrek aan middelen steeds uitgestelde uitvoering van een EVALUATIE van het VOEDSELVERBRUIK,

4 Nieuw beschikbare documenten

4.1 Brochures

- Maten en Gewichten – Handleiding voor gestandaardiseerde kwantificering van voedingsmiddelen in België

Onderafdeling IV.4 : Microbiologie van de voeding.

1 Opdracht

- Evaluatie en preventie van risico's op besmetting door de voeding.
- Adviezen verstrekken inzake reglementering en informatie betreffende de microbiologische hygiëne van voedingswaren.
- Advies uitbrengen betreffende de ingediende dossiers voor het toepassen van bepaalde procédés met het oog op de bewaring van de voedingsmiddelen.
- Deelnemen aan nationale of internationale werkgroepen die de problemen inzake microbiële besmetting van voedingsmiddelen bestuderen.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001.

De onderafdeling is begonnen met het analyseren van de noodzaak om bepaalde voedingswaren (tiramisu, gestoomd buikspek, gebakken bakkerijproducten met banketbakkersroom) te koelen. Deze studie heeft geleid tot de opmaak van een referentiedocument met de vanuit microbiologisch oogpunt belangrijkste zaken, waar rekening mee moet worden gehouden bij het indienen, in de toekomst, van elk dossier voor herziening of voorstel van bewaarmethodes

Wat betreft de bestraling van voedingsmiddelen, de onderafdeling werd verzocht opmerkingen te formuleren betreffende enerzijds, het document van de E.U. : « Discussion paper on strategy for setting microbiological criteria for foodstuffs in Community legislation » en, anderzijds, het document van de WGO-WHO : « A global WHO Food Safety Strategy».

Werkgroep T.I.A.

In de loop van het jaar 2001, is er geen samenkomst geweest van de werkgroep voedseltoxi-infecties gelast met de opmaak van een website om alle nuttige technische informatie in te zamelen voor het uitvoeren van een voedselconsumptiepeiling in geval van haarden van voedseltoxi-infecties.

Het is de bedoeling om een concurrerend repertorium op te stellen waarover inspecteurs en laboratoria kunnen beschikken. Deze site wordt momenteel onder een confidentieel en voorlopig adres bewaard om later toegankelijk te worden gemaakt voor de personen betrokken in deze problematiek van Volksgezondheid. De onderafdeling hoopt de site binnenkort te kunnen afwerken.

3 Nieuw beschikbare documenten

3.1 Brochures

- « Aanbevelingen voor het personeel in slachthuizen, versnijdingateliers en slagerijen in het kader van de overdraagbare spongiforme encephalopathie (OSE) »

3.2 Adviezen

- Advies (HGR 7622) betreffende « de te volgen procedure voor het bepalen van de microbiële stabiliteit en veiligheid van een levensmiddel. »

8. Afdeling V: Milieuhygiëne.

1. Globale opdracht

Onderwerpen bestuderen, advies verstrekken en adviserende documenten opstellen nopens onderwerpen die voor de Minister of de bevoegde ambtenaren worden voorgelegd of door de leden als actueel worden onderkend.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001.

In het jaar 2001 is afdeling V twee maal onder de ad interim voorzitterschap van Dhr De Backer bijeengekomen om de werkzaamheden aangevat in 2000 verder te zetten. Hierbij werd in het bijzonder aandacht geschonken aan het volgend onderwerp :

Actualisering van de aanbevelingen met betrekking tot de hygiënische maatregelen inzake de lijkbezorging (afwerking en publicatie van het advies).

3 Toekomstperspectieven

De afdeling wordt opgeheven

4 Beschikbare documenten

De in onderstaande lijst opgenomen adviezen en aanbevelingen blijven beschikbaar op de HGR. De verwezenlijkingen van afdeling V, vermeld sub 4 en 5 zijn beschikbaar onder de vorm van documenten of op de website van de Hoge Gezondheidsraad.

- Overwegingen en aanbevelingen met betrekking tot de hygiënische maatregelen inzake de lijkbezorging.
- Uitbatingsvoorwaarden voor zwembaden.
- Aanbevelingen met betrekking tot de veiligheid en de gezondheid van woningen.
- Aanbevelingen met betrekking tot de hygiënische maatregelen bij overstromingen.
- Uitbatingsvoorwaarden voor crematoria.
- Advies met betrekking tot de beperking van de geluidsemissies van graafmachines, dozers en laders.
- Advies met betrekking tot de luchtverontreiniging door dieselmotoren.
- Voorstel om de verpakking van geneesmiddelen die, alleen of in associatie met alcohol, een nadelige invloed hebben op de rijgeschiktheid, van een gepast waarschuwingspictogram te voorzien.
- Advies met betrekking tot benzeen in het milieu (inzonderheid in benzine) en de incidentie van leukemie.
- Advies met betrekking tot de geluidsemissienormen bij feestelijkheden.
- Problemen van selectieve afvalbehandeling op huishoudelijk niveau.
- Ontsmetting of hygiëne in het huishouden.
- Gasgeisers en het risico op CO-intoxicatie.
- Actualisering van de aanbevelingen met betrekking tot de hygiënische maatregelen bij overstroming.
- De risico's van *Echinococcus multilocularis* in België.
- De risico's van *Legionella* in België.
- Advies met betrekking tot de problemen van chloramines in zwembadwater.
- Advies met betrekking tot de herziening van de aanbeveling van onmiddellijke kisting in geval van overlijden door AIDS.

9. Afdeling VII: Hygiëne in de gezondheidszorg.

1 Globale opdracht

De studie van de problemen inzake hygiëne die zich bij de gezondheidszorg in het algemeen en in de verzorgingsinstellingen in het bijzonder kunnen voordoen.

2 Specifieke verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001

- De afdeling en haar werkgroepen (vnl. Creutzfeldt-Jakob en Legionella) vergaderden in 2001 elf keer.
- Alhoewel getracht werd het Cidex-incident in 2000 voor de afdeling af te sluiten, werd het eindrapport door het WIV in 2001 ingediend, zodat het dan afgehandeld werd.
- De werkgroep "Creutzfeldt-Jakob" die in 1999 opgericht werd heeft in 2001 haar werkzaamheden voltooid.
- De brochure "Aanbevelingen ter voorkoming van de overdracht van de

overdraagbare spongiforme encefalopathieën (ziekte van Creutzfeldt-Jakob) in verzorgingsinstellingen" werd uitgegeven en de tekst werd op de website van de H.G.R. ter beschikking van de belangstellenden gezet.

- Er werd een nieuwe werkgroep "Legionella" opgericht. Door frequente vergaderingen en intense werking slaagde zij erin op korte tijd de "Aanbevelingen ter voorkoming van Legionella-infecties in verzorgingsinstellingen" op te stellen en af te werken. Deze worden in het voorjaar 2002 verspreid.
- Verscheidene adviezen aan de minister, die voorbereid werden in ad hoc werkgroepen, (glaspartikels in ampullen, hersterilisatie van medische hulpmiddelen voor eenmalig gebruik ...) werden bekrachtigd.
- Er werden maatregelen opgesteld die genomen moeten worden moesten zich gevallen van pokken (bij bio-terrorisme) voordoen.

3 Nieuw beschikbare documenten

- Aanbevelingen ter voorkoming van de overdracht van de overdraagbare spongiforme encefalopathieën (ziekte van Creutzfeldt-Jakob).
- Advies van de Hoge Gezondheidsraad betreffende de te volgen handelswijze bij hospitalisatie van een verdacht of bewezen geval van pokken.

4 Toekomstperspectieven

Meerdere onderwerpen werden voorgesteld om in ad hoc werkgroepen uitgewerkt te worden en onder brochurevorm uitgegeven te worden, bvb. hygiëne in de huisartsenpraktijk, lijst van ontsmettingsmiddelen. Na het beëindigen van de huidige onderwerpen komen zij aan bod.

10. Logistieke Eenheid Medische Evaluatie

1 Globale opdracht

- Documentatie-opdracht : uitvoeren van literatuuroopzoeken met betrekking tot vragen gesteld door de verschillende afdelingen van de HGR.
- Het evalueren van gezondheidspraktijken en haar ontwikkelingen. België heeft geen formeel nationaal programma of HTA-instituut. De taak van de Logistieke Eenheid bestaat erin de kennis rond "Health Technology Assessment" (HTA) up to date te houden, door de internationale literatuur over dit onderwerp te volgen.
- Organiseren van consensusconferenties, conferenties van gezondheidswerkers, expertvergaderingen. In ons land worden door uiteenlopende organisaties en instellingen consensusconferenties georganiseerd. Verschillende instanties hebben een wettelijke opdracht gekregen om regelmatig consensusconferentie te organiseren. De taak van de Logistieke Eenheid bestaat erin methodologisch advies te geven met betrekking tot de voorbereiding en organisatie van op evidentie gebaseerde consensusconferenties.

2 Voornaamste verwezenlijkingen in het werkingsjaar 2001

- Documentatie opdracht
- De Logistieke Eenheid was beschikbaar voor opdrachten van de HGR bvb. in verband met het zoeken naar relevante literatuur en documentatie over bepaalde onderwerpen. Er werd een uitgebreid literatuuronderzoek verricht naar gegevens betreffende de consumptie van benzodiazepines, het rationeel gebruik van benzodiazepines (guidelines), afbouw en withdrawal-verschijnselen.

- Daarnaast heeft de Logistieke Eenheid geholpen bij de afwerking van het dioxine-rapport "Het Belgische PCB-dioxine-incident 1999", dat op 18 mei 2001 werd voorgesteld aan de Hoge Gezondheidsraad. (rapport 7300/1). De wetenschappelijke literatuur met betrekking tot de dioxine-problematiek wordt up to date gehouden: er worden regelmatige internet-searches uitgevoerd. De meest interessante en bereikbare artikels worden opgezocht en geanalyseerd. Een extensieve databank van bijna 2000 artikels blijft zich uitbreiden.
- De Logistieke Eenheid stond ook in voor het opzoeken en verwerken van de literatuur van de voorbije twee jaar m.b.t. het Chronisch Vermoeidheidssyndroom, ter voorbereiding van de hervatting van de werkgroep "Aanbevelingen betreffende het Chronisch Vermoeidheidssyndroom" van de onderafdeling I.2 van de Hoge Gezondheidsraad.
- De recente literatuur betreffende de rol van biomarkers in de evaluatie van toxiciteit bij de mens wordt grondig onder de loep genomen.
- Bijhouden van de internationale ontwikkelingen door het maandelijks uitvoeren van een zoekprofiel rond HTA in bibliografische databanken.
- Dit uitgebalanceerd zoekprofiel levert ongeveer 80 referenties per maand op, waarvan de abstracts grondig worden doorgenomen en de meest interessante en bereikbare artikelen opgezocht worden.

3 Toekomstperspectieven

De ervaring heeft geleerd dat een formele werking zoals die van andere werkgroepen, dit wil zeggen vergaderingen met de leden van de eenheid, niet werkt. Zoals hierboven vermeld, bestaat ze hoofdzakelijk uit continue opzoekingen en informatieverwerking. De Logistieke Eenheid zal in de toekomst rechtstreeks afhangen van de Voorzitter van de Hoge Gezondheidsraad en blijft op deze manier beschikbaar voor verdere opdrachten van de HGR.

11. De publicaties van de HGR 2001

- Activiteitenverslag 2000
- Aanbeveling ter voorkoming van de overdracht van de overdraagbare spongiforme encephalopathieën (Ziekte van Creutzfeldt-Jacob) in verzorgingsinstellingen
- Aanbevelingen voor het personeel in slachthuizen, versnijdingsateliers en slagerijen
- Maten en gewichten
- Aanbevelingen i.v.m de lijkverzorging
- Weefsels en weefselbanken (Algemene informatiebrochure)
- Weefsels en weefselbanken (Informatiebrochure voor ziekenhuizen, medisch en paramedisch personeel)

12. BIJLAGEN

12.1 Bijlage 1 : Koninklijk besluit van 14 september 1919 dat betrekking heeft op de reorganisatie van de Hoge Gezondheidsraad, gewijzigd bij de koninklijke besluiten van 4 december 1990, 20 juni 1994, 11 april 1995 en 31 mei 1996 (coördinatie)

Artikel 1.

Benevens de bevoegdheid hem door wettelijke verordeningen opgedragen, heeft de Hoge Gezondheidsraad voor last :

1° al wat tot de bevordering van de gezondheid kan bijdragen te bestuderen en na

te zoeken, en te dien einde die voorstellen in te dienen welke hij nuttig oordeelt;

2° zijn advies uit te brengen over de gezondheidsvraagstukken die hem overhandigd worden door de regering, op haar initiatief of op aanvraag van de provinciale of gemeentelijke overheden;

3° samen te werken met de Commissie van de Europese Gemeenschappen en haar de nodige assistentie te verlenen bij het wetenschappelijk onderzoek naar met levensmiddelen verband houdende vraagstukken van openbaar belang en inzonderheid de taken uit te voeren vermeld in de bijlage bij dit besluit;

4° het organiseren en het bevorderen van consensusconferentie, conferenties van gezondheidswerkers en expertvergaderingen; gezondheidspraktijken en haar ontwikkelingen evalueren;

5° zijn advies uit te brengen in het kader van een nationaal voedingsbeleid, en inzonderheid over de vraagstukken vermeld in de bijlage 2 van dit besluit.

Artikel 2.

De Hoge Gezondheidsraad wordt samengesteld uit tachtig leden, benoemd door de Koning, op voorstel van de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft, wegens hun bijzondere bevoegdheden overeenkomstig de opdrachten van de Raad.

Het mandaat duurt zes jaar en is hernieuwbaar. Het loopt ten einde wanneer het lid de leeftijd van zeventig gepasseerd is.

Wanneer een lid, om de één of andere reden, zijn mandaat niet kan beëindigen, wordt het lid dat hem vervangt, benoemd voor de duur dat het mandaat nog loopt.

Het lid dat, onverantwoord, zesmaal afwezig is in de loop van één semester, wordt door de Koning uit zijn mandaat ontzet, op voorstel van de Minister die de Volksgezondheid tot zijn bevoegdheid heeft.

Artikel 3.

De voorzitter en de twee ondervoorzitters van de Raad worden door de Koning benoemd onder de leden van de Raad, op voorstel van de Minister die de Volksgezondheid tot zijn bevoegdheid heeft. Het mandaat duurt zes jaar en is hernieuwbaar.

De secretaris van de Raad wordt door de Koning benoemd onder de ambtenaren van het Ministerie van Volksgezondheid en Leefmilieu, op voorstel van de Minister die de Volksgezondheid tot zijn bevoegdheid heeft. Het mandaat duurt zes jaar en is hernieuwbaar.

Wanneer enerzijds de Voorzitter of anderzijds de Vice-Voorzitter om één of andere reden zijn mandaat niet kan beëindigen wordt het lid dat hem vervangt ofwel benoemd, ofwel verkozen voor de duur dat het mandaat nog loopt.

Artikel 4.

De Raad wordt in afdelingen verdeeld waarvan hij, onder goedkeuring van de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft, het aantal en de bevoegdheden bepaalt.

De afdeling "Nationale Raad voor de Voeding" is onder meer belast met het uitvoeren van de opdrachten vermeld in artikel 1, 5°.

Hij stelt onder dezelfde goedkeuring zijn reglement van inwendige orde vast.

Artikel 5.

De Koning kan de uittredende voorzitter tot erevoorzitter en de uittredende leden tot ereleden benoemen.

BIJLAGE 1

De voornaamste taken die moeten worden uitgevoerd door de Hoge Gezondheidsraad omvatten :

- uitwerking van protocollen voor risicoanalyse met betrekking tot bestanddelen van levensmiddelen en methoden voor beoordeling van de voedingswaarde;
- beoordeling van de juiste samenstelling van het voedselpakket;
- onderzoek van testgegevens die overeenkomstig de communautaire voorschriften bij de Commissie zijn ingediend en productie van een monografie voor beoordeling door het Wetenschappelijk Comité voor de menselijke voeding;
- uitvoering van onderzoeken naar voedeverbruik, in het bijzonder die welke noodzakelijk zijn voor het bepalen of het beoordelen van de gebruiksvoorwaarden van levensmiddelenadditieven of het vaststellen van grenswaarden voor andere stoffen in levensmiddelen;
- uitvoeren van onderzoeken die betrekking hebben op bestanddelen van de voeding of op biologische of chemische contaminanten van levensmiddelen;
- de Commissie bijstaan in het nakomen van de internationale verplichtingen van de Gemeenschap door haar gespecialiseerde kennis inzake de veiligheid van levensmiddelen te verstrekken.

BIJLAGE 2

Opdracht van de afdeling Nationale Raad voor de Voeding van de Hoge Gezondheidsraad, bedoeld in artikel 1, 5° :

§ 1. Het geven van adviezen :

1° die moeten toelaten doelstellingen inzake voeding te bepalen, zodat kan vastgesteld worden welke voedingsbestanddelen en welke type voedingsmiddelen de bevolking zou moeten verbruiken;

2° over de gevolgen voor de volksgezondheid van het verbruik van voedingsmiddelen en hun verschillende bestanddelen;

3° over de aan de bevolking te verstrekken informatie over een voeding geschikt voor en aangepast aan de noden van elkeen;

4° met het oog op het verbeteren van het inzicht van de verbruikers over de algemene en voedingstechnische informatie die voorkomt op de verpakking van voedingsmiddelen, en over de wijze waarop zij deze gegevens correct kunnen gebruiken voor de bescherming van hun gezondheid.

§ 2. Het verzamelen van gegevens over wat de bevolking werkelijk verbruikt, over de evolutie van het voedingsverbruik en over de parameters die dit verbruik beïnvloeden.

§ 3. Het formuleren van aanbevelingen voor het uitvoeren van

onderzoeken in bedoelde domeinen.

12.2 Bijlage 2 : 15 december 1995 - Ministerieel besluit tot goedkeuring van het huishoudelijk reglement van de Hoge Gezondheidsraad

De Minister van Volksgezondheid,

Gelet op het K.B. van 14 september 1919 dat betrekking heeft op de reorganisatie van de Hoge Gezondheidsraad, inzonderheid artikel 4;

Gelet op het huishoudelijk reglement opgesteld door de algemene vergadering van 29 november 1995 van de Hoge Gezondheidsraad;

Besluit:

Artikel 1 : Het huishoudelijk reglement van de Hoge Gezondheidsraad, waarvan de tekst bij dit besluit is gevoegd, is goedgekeurd.

Artikel 2 : Dit besluit treedt in werking de dag waarop het in het Belgisch Staatsblad is bekendgemaakt.

Art.1, §1 De Hoge Gezondheidsraad, verder genoemd de Raad, wordt in afdelingen onderverdeeld. Voor de behandeling van specifieke problemen kunnen onderafdelingen worden samengesteld.

Het aantal afdelingen en onderafdelingen kan gewijzigd worden volgens de evolutie van de wetenschap.

§2 De Raad wordt in zijn werkzaamheden bijgestaan door de logistieke eenheid medische evaluatie, het wetenschappelijk secretariaat en het administratief secretariaat.

§3 De Voorzitter, de Ondervoorzitters en de Secretaris van de Raad vormen het Bureau van de Raad. De Afdelingsvoorzitters, de Voorzitter van de logistieke eenheid medische evaluatie en het Bureau vormen het Uitgebreid Bureau van de Raad.

Art.2, §1 Elke afdeling is samengesteld uit de Afdelingsvoorzitter, de Voorzitters van de betrokken onderafdelingen en de leden van de Raad, die op grond van hun bevoegdheid zich kandidaat hebben gesteld om er deel van uit te maken.

De samenstelling van de afdelingen wordt aanvaard door het Uitgebreid bureau.

§2 Het Uitgebreid bureau stelt de Afdelingsvoorzitter voor een hernieuwbare periode van zes jaar voor; de afdeling verleent haar goedkeuring aan het voorstel.

§3 Het Uitgebreid bureau kan, op eigen initiatief of op vraag van de afdeling, de benoeming van een ondervoorzitter van de afdeling voorstellen.

§4 De Afdelingsvoorzitters zijn verantwoordelijk voor de interne organisatie en de werkzaamheden van hun afdeling. Zij helpen de Raad in alle opdrachten, die onder de bevoegdheden van hun afdeling vallen.

§5 De leden van de Raad kunnen deelnemen aan de werkzaamheden van alle afdelingen.

§6 Iedere afdeling kan Ereleden op grond van hun bevoegdheid als raadgever kiezen. Zij wonen de beraadslagingen bij met raadgevende stem.

§7 De Afdelingsvoorzitter kan het advies inwinnen van deskundigen die niet tot de Raad behoren en lichten de Voorzitter van de Raad hierover in.

Art.3, §1 De onderafdelingen zijn samengesteld uit de Voorzitter van de afdeling, de Voorzitter van de onderafdeling en de leden van de Raad, die op grond van hun bevoegdheid zich kandidaat hebben gesteld om er deel van uit te maken. De samenstelling van de onderafdelingen wordt aanvaard door het Uitgebreid bureau.

§2 In samenspraak met de Afdelingsvoorzitter wijst het Uitgebreid bureau een lid van de Raad aan om het Voorzitterschap van een onderafdeling gedurende een hernieuwbare periode van zes jaar waar te nemen.

§3 De leden van de Raad kunnen deelnemen aan de werkzaamheden van alle onderafdelingen.

§4 De Voorzitter van een onderafdeling kan het advies inwinnen van deskundigen die niet tot de Raad behoren en licht de Voorzitter van de Raad hierover in.

Art.4, §1 Het Bureau van de Raad vergadert geregeld om de lopende zaken af te handelen. Een Ondervoorzitter kan in voorkomend geval de Voorzitter van de Raad vervangen.

Het Bureau zorgt voor de goede werking van het geheel van de Raad en legt hiervoor de nodige contacten.


Afdelingsvoorzitters kunnen op de vergaderingen van het Bureau uitgenodigd worden.

§2 Voor ieder dossier duidt het Bureau de bevoegde afdeling(en) of onderafdeling(en) aan. In overleg met de Afdelingsvoorzitters worden één of meerdere verslaggevers aangesteld.

§3 Het Bureau kan op eigen initiatief of op aanvraag van een afdeling of onderafdeling de studie van een probleem of dossier toevertrouwen aan een werkgroep, waarvan minstens één lid van de Raad deel uitmaakt. Het Bureau stelt er de Voorzitter van aan, die tevens lid van de Raad moet zijn.

§4 Het Bureau bepaalt de samenwerking van de Raad met andere raden en commissies. Het duidt de leden aan die namens de Raad in deze gemengde commissies zetelen. Het brengt de Minister ervan op de hoogte.

§5 Het Bureau draagt de verantwoordelijkheid voor het goede verloop van de werkzaamheden en de naleving van de opgelegde termijnen over aan de Voorzitters van de aangeduide afdeling, onderafdeling of



werkgroep. Deze laatste brengen verslag uit aan het Bureau.

Art.5, §1 Het Uitgebreid bureau bepaalt de beleidslijnen van de Raad. De Afdelingsvoorzitters brengen verslag uit over de werkzaamheden van hun afdeling aan het Uitgebreid Bureau. Jaarlijks brengt het Uitgebreid Bureau verslag uit over de werkzaamheden van de Raad.

§2 Bij afwezigheid van de Voorzitter van de Raad wordt het voorzitterschap van de vergadering door één van de twee Ondervoorzitters verzekerd. Op voorstel van het Bureau en de betrokken Afdelingsvoorzitter(s) kan (kunnen) Voorzitters van onderafdelingen of werkgroepen uitgenodigd worden op vergaderingen van het Uitgebreid bureau.

Art.6, §1 De logistieke eenheid medische evaluatie, verder genoemd de eenheid, heeft tot taak de evaluatie en de verbetering van de kwaliteitsbeheersing in de volksgezondheid uit te werken.

§2 De eenheid is samengesteld uit de Voorzitter van de eenheid en de leden van de Raad, die op grond van hun interesse voor de problematiek van de medische evaluatie, zich kandidaat hebben gesteld om er deel van uit te maken. De samenstelling van de eenheid wordt aanvaard door het Uitgebreid bureau.

§3 Het Uitgebreid bureau stelt de Voorzitter van de eenheid voor een hernieuwbare periode van zes jaar voor; de eenheid verleent haar goedkeuring aan het voorstel.

§4 De Voorzitter van de eenheid kan de tijdelijke medewerking vragen van leden of van deskundigen die niet tot de Raad behoren en licht de Voorzitter van de Raad hierover in.


Art.7, §1 Het wetenschappelijk secretariaat is samengesteld uit wetenschappelijke medewerkers, die worden aangetrokken om de besluitvorming over de dossiers op wetenschappelijk vlak voor te bereiden en te ondersteunen voor alle afdelingen en structuren van de Raad.

§2 Het Bureau, in overleg met het Uitgebreid bureau, kan wetenschappelijk medewerkers aanstellen om onderzoek te verrichten onder de verantwoordelijkheid van een lid van de Raad. Deze laatste brengt verslag uit aan het Bureau.

Art.8, §1 De Secretaris van de Raad voorziet ieder dossier van een volgnummer met ontvangstdatum.

§2 De aangeduide verslaggever(s) moeten ervoor zorgen de door de betrokken reglementering vastgestelde termijnen na te leven. Het ontbreken van inlichtingen of documenten wordt aan de Secretaris van de Raad gemeld; in dit geval wordt een voorlopig verslag opgesteld.

Indien de verslaggever erom verzoekt of op eigen initiatief, zorgt de Secretaris van de Raad ervoor dat het dossier vervolledigd wordt.



§3 Namens de Voorzitter van de Raad en in overleg met de Afdelingsvoorzitters of de Voorzitter van de eenheid, roept de Secretaris de afdelingen, onderafdelingen, werkgroepen of eenheid samen telkens als het onderzoek van de hun voorgelegde problemen het vereist.

Behalve in dringende gevallen worden de uitnodigingen voor de verschillende vergaderingen, samen met de dagorde, ten minste acht dagen van tevoren verzonden.

§4 De afdelingen en onderafdelingen beraadslagen over de hun voorgelegde dossiers.

§5 De leidende ambtena(a)r(en) van de bij de werkzaamheden betrokken administratie(s) wordt of worden uitgenodigd om met raadgevende stem aan de vergaderingen van de afdelingen of onderafdelingen deel te nemen.

Bij verhindering wijzen zij een plaatsvervanger, die tot hun administratie behoort, aan.

Art.9, §1 De voorstellen en adviezen van de afdelingen, onderafdelingen of werkgroepen worden tijdens de zitting goedgekeurd of aan de leden overgemaakt, die hun op- of aanmerkingen binnen een bepaald termijn kunnen indienen.

De voorstellen en adviezen worden bij meerderheid van stemmen door de aanwezige leden goedgekeurd. bij staking van stemmen, is de stem van de voorzitter doorslaggevend.

De goedgekeurde voorstellen en adviezen alsmede de uitkomst van een stemming worden overgemaakt aan het Bureau.

§2 De voorstellen en adviezen van de afdelingen en onderafdelingen worden aan de Voorzitter van de Raad overgemaakt, die de Minister ervan in kennis stelt.


§3 Behalve in geval van spoedprocedure worden de voorstellen van de werkgroepen aan de betrokken afdeling of onderafdeling voorgelegd.

§4 Het Bureau beslist over de modaliteiten voor het publiceren van documenten, die op initiatief van de Raad moeten worden verspreid en brengt de Minister ervan op de hoogte.

§5 Het Bureau beslist over het onderwerp en de modaliteiten voor het houden van consensusconferenties of expertcomités, die op initiatief of met medewerking van de Raad worden georganiseerd, en brengt de Minister ervan op de hoogte.

Art.10 Elk lid van de Raad kan op eigen initiatief een probleem aan het Raad voorleggen.

Art.11,§1 Wanneer een Minister een dringend advies wenst, kan op



zijn uitdrukkelijke vraag een spoedprocedure worden toegepast. Een buitengewone vergadering wordt belegd; een vertegenwoordiger van de Minister die de aanvraag ingediend heeft, woont de vergadering bij.

§2 Een voorlopig verslag met de conclusies wordt zo snel mogelijk opgesteld. Het wordt ter goedkeuring aan de Voorzitter van de Raad en aan de betrokken Afdelingsvoorzitter voorgelegd, waarna het aan de Minister wordt overgemaakt.

§3 Ondertussen wordt een ontwerp van notulen opgesteld en aan alle leden van de vergadering voor schriftelijke goedkeuring toegestuurd.

§4 Het definitief verslag met de besluiten, eventueel aangepast in functie van de opmerkingen op het ontwerp van notulen, wordt naar de Minister gestuurd.

Art.12 Ten minste één maal per jaar is er een algemene vergadering van alle leden van de Raad. Zij keuren het jaarverslag goed.

Art.13 De Secretaris leidt het administratief secretariaat. De Secretaris zorgt voor de briefwisseling en voor de mededeling van de notulen van de verschillende vergaderingen. Hij staat in voor de bewaring van het archief.

Art.14 Het Bureau maakt jaarlijks het ontwerp van begroting van de Raad op en legt het ter goedkeuring aan de Minister voor. De begroting voorziet inzonderheid in:

1 de zitpenningen, de reis- en verblijfkosten van de leden alsmede van de personen, die aan de werkzaamheden van de Raad kunnen deelnemen;

2 de kosten van de eenheid, het wetenschappelijk en administratief secretariaat en voor de organisatie van consensusconferentie en expertvergaderingen;

3 de vergoedingen van de verslaggevers;

4 de reproductie-, druk- en verspreidingskosten van de notulen, verslagen en publicaties.

Art.15 Alle leden, verslaggevers, uitgenodigde leden en het personeel van het Secretariaat zijn gebonden door het ambtsgeheim, wat betreft inlichtingen, documenten, werkzaamheden en beraadslagingen, zelfs na de publicatie van de verslagen.

Art.16 Niemand van de leden kan de Raad vertegenwoordigen zonder het akkoord van de Voorzitter van de Raad.
