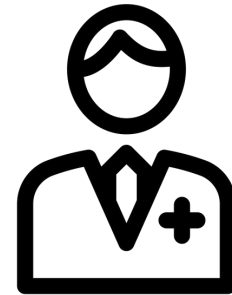


# Aanschaf van apparatuur die gebruik maakt van ioniserende straling voor medische doeleiden




## Aandachtspunten vooraleer u uw bestelling plaatst:

### Wie moet erbij worden betrokken?




- Het hoofd van uw dienst voor fysieke controle
- Uw deskundige erkend in de fysieke controle
- Het hoofd van uw dienst medische stralingsfysica\*  
\*indien van toepassing
- Uw erkende deskundige in de medische stralingsfysica




### De deskundige erkend in de fysieke controle moet:


-  Aangeven of de huidige risicoanalyse met betrekking tot stralingsbescherming moet worden herzien en de bijgewerkte versie goedkeuren.
-  Aangeven of de geplande wijziging aan het FANC moet worden aangegeven en goedkeuren van de aangifte.
-  Goedkeuren van de noodzakelijke beschermingsmiddelen en maatregelen (bv. afscherming van de ruimte, enz.).

### De erkend deskundige in de medische stralingsfysica moet:

-  Deelnemen aan de ontwikkeling van de technische specificaties voor nieuwe apparatuur.
-  Deelnemen aan de evaluatie van de offertes.
-  Specificeren van de voorwaarden om integratie, compatibiliteit en connectiviteit te verzekeren.



 Hoe vroeger in het proces **de bovenvermelde deskundigen** worden betrokken, hoe kleiner het risico op latere problemen en op extra kosten.

 De apparatuur kan alleen in gebruik worden genomen **indien de deskundige erkend in de fysieke controle daarvoor formeel toestemming geeft aan het einde van het opleveringsproces en na toestemming voor klinisch gebruik door de erkende deskundige in de medische stralingsfysica**. In alle andere gevallen is het gebruik van de apparatuur niet toegestaan.