



# AFCN

AGENCE FÉDÉRALE DE  
CONTRÔLE NUCLÉAIRE

Direction générale  
Directrice générale



Bruxelles, le 22 octobre 2024

Votre courrier	Vos références	Nos références	Annexe(s)
/	/		1

**Objet : Demande d'accès à des documents administratifs pour la société Curium- Pharmacy Platform's  
Brussel Imaging  
Votre lettre du 3 octobre 2024**

Cher Maître,

Votre client sollicite la production des documents suivants sur base de l'article 32 de la Constitution et des articles 4 et 5 de la loi du 11 avril 1994 relative à la publicité de l'administration:

1. Tout élément (document(s), délibération(s), décision(s), compte-rendu(s) de réunion(s), courriel(s) internes ou vers des tiers, courrier(s) internes ou vers tiers, ou tout autre élément) relatif à l'entité Brussels Imaging Pharmacy Platform's.
2. Tout élément (document(s), délibération(s), décision(s), compte-rendu(s) de réunion(s), courriel(s) internes ou vers des tiers, courrier(s) internes ou vers tiers, ou tout autre élément) relatif à la convention et aux relations entre les quatre hôpitaux susmentionnés faisant partie de l'entité précitée.

Je vous prie de trouver en annexe deux courriels qui correspondent à votre 1<sup>ière</sup> demande. Les noms des personnes ont été noircis sur base de art. 6, §1, 9° de la loi du 11 avril 1994. L'Agence ne dispose pas d'une convention entre les quatre hôpitaux.

Nous attirons votre attention sur l'article 8 de la même loi, sur base de laquelle vous pouvez demander un avis à la Commission d'accès aux documents administratifs.

Vous pouvez finalement introduire un recours contre cette décision conformément aux lois sur le Conseil d'État, coordonnées par arrêté royal du 12 janvier 1973. Le recours devant le Conseil d'État est accompagné, le cas échéant, de l'avis de la Commission.

Je vous prie d'agréer, , l'expression de ma considération distinguée.



Correspondance : AFCN - Rue du Marquis 1 bte 6A - 1000 Bruxelles  
Numéro d'entreprise : BE 0254.487.220

Tél.: +32 (0)2 289 21 11

De plus amples renseignements quant à cet objet peuvent être obtenus auprès de :

Tél.: +32 (0)2 289 21 66



**From:** [REDACTED]  
**Sent:** Tuesday, February 8, 2022 5:16 PM  
**To:** [REDACTED]@uzbrussel.be  
**Subject:** Brussels Imaging Pharmacy Platform

Dag [REDACTED],

Na overleg met onze juridische dienst, lijkt het ons het simpelst VUB/UZ Brussel, hôpital Erasme en Bordet elk hun eigen "vergunning voor het ter beschikking stellen van radioactieve producten voor in vivo gebruik in de geneeskunde of de diergeneeskunde" te laten behouden.

Als VUB/UZ Brussel zoals je aankondigde, tracer gaat produceren en ter beschikking stellen van het eigen ziekenhuis en de 2 andere ziekenhuizen vertegenwoordigd in BIPP, kan en mag dat volgens onze reglementering. Eventueel moet de vergunning aangepast worden (zoals je deed voor de maximale activiteit van FDG).

Iedere vergunningshouder blijft op die manier verantwoordelijk voor zijn eigen afgeleverde radiofarmaca.

Voordeel van deze piste is dat als jullie aan het nieuwe UZ Brussel cyclotron een nieuwe tracer willen maken voor de 3 ziekenhuizen, enkel de vergunning van VUB/UZ Brussel moet aangepast worden.

Indien het cyclotron van Erasme in geval van panne van VUB/UZ Brussel grotere hoeveelheden dan nu opgenomen in hun vergunning, zou produceren en verdelen naar de 2 andere ziekenhuizen, moet ook wel hun vergunning aangepast worden.

Iedere vergunningshouder stuurt ons iedere 3 maanden het overzicht van wat zij ter beschikking gesteld hebben aan het eigen of een ander ziekenhuis.

Als je nog vragen hebt, kunnen we nog eens teamsen.

Met vriendelijke groeten,

[REDACTED]



[REDACTED]  
[REDACTED]

Dienst Bescherming van de Gezondheid

Markiesstraat 1 bus 6A, 1000 Brussel

T + [REDACTED]

W [www.fanc.fgov.be](http://www.fanc.fgov.be) [REDACTED]

**From:** [REDACTED]  
**Sent:** Friday, February 4, 2022 8:39 AM  
**To:** [REDACTED]  
**Subject:** RE: Brussels Imaging Pharmacy Platform

Dag [REDACTED],

Ik zie enkel een wijziging nodig als de aanvrager verandert... maar dat is hier niet het geval?  
Misschien toch best even teamsen om te zien of ik het goed begrepen heb?

Grtjs,

[REDACTED]

**From:** [REDACTED] >  
**Sent:** 03 February 2022 18:02  
**To:** [REDACTED] >  
**Subject:** Brussels Imaging Pharmacy Platform

Hey [REDACTED],

Ik had deze morgen radiofarmaceute [REDACTED] aan de lijn.

Zij schetste volgende situatie:

Institut Jules Bordet, Hôpital Erasme en UZ Brussel bezitten op dit moment elk een vergunning voor het ter beschikking stellen van radioactieve producten (KBinvitroin vivo).

Zij hebben nu samen een cyclotron met radiofarmacie laten bouwen op de site van UZ Brussel.

Een aantal radiofarmaceutische producten willen zij produceren voor de 3 ziekenhuizen. Zij gaan niet verder verdelen naar de rest van België.

Deze "associatie" is geen juridische entiteit (geen KBO nummer) maar een "associatie" van ziekenhuisapothekers (zo goedgekeurd door Agentschap Zorg en Gezondheid).

Concrete vraag is wat zij moeten doen met hun KBinvitroin vivo vergunningen.

Volgens mij zeggen wij nergens dat producten gemaakt op het UZ Brussel, enkel binnen UZ Brussel mogen gebruikt worden en niet zouden mogen geleverd worden aan Bordet of Erasme.

De producten gemaakt aan het nieuwe cyclotron onder de vergunning van "VUB met exploitatiezetel Laarbeeklaan, Brussel (=UZ Brussel)" mogen dus geleverd worden aan de andere 2.

De vergunningen van Bordet en Erasme moeten dan niet aangepast worden omwille van deze associatie.

Is mijn redenering juist? Eventueel teamsen?

Grtjs,

[REDACTED]