

Vlaamse overheid

Koning Albert II-laan 35 bus 33

1030 BRUSSEL

T 02 553 35 79 kantooruren van 9 tot 12u

ouderenzorg@vlaanderen.be

www.zorg-en-gezondheid.be

////////////////////////////////////
**Aanpassing procedure voor het aanvragen van COVID-19
testmateriaal door de ouderenzorgvoorzieningen**

Versie 23 juli 2020

////////////////////////////////////

Vanaf 24 juli 2020 zal het voor de ouderenzorgvoorzieningen in Vlaanderen mogelijk zijn om via **het formulier “aanvraag Covid-19 testkits” in het e-loket** van Zorg en Gezondheid zelf testmateriaal aan te vragen voor het afnemen van coronatesten via het federale testplatform.

Alle ouderenzorgvoorzieningen die toegang hebben tot het e-loket kunnen hierdoor zelf rechtstreeks het testmateriaal aanvragen. Een aanvraag tot testmateriaal wordt dus rechtstreeks doorgestuurd naar het laboratorium van uw regio. Elke aanvraag tot testmateriaal wordt goedgekeurd en uitgevoerd zolang de testcapaciteit niet onder druk komt te staan. Zorg en Gezondheid monitort de aanvragen nauwgezet en zal u tijdig informeren indien er wijzigingen aan de procedure noodzakelijk zijn.

De handleiding **“Instructies aanmaken aanvraag Covid-19 testkits”** bevat alle richtlijnen en voorwaarden volgens dewelke u een aanvraag kan indienen via het e-loket. U vindt deze handleiding [hier](#) terug.

Om een goede dienstverlening te voorzien, verzoeken de laboratoria u om zoveel mogelijk aanvragen in te dienen binnen de ‘normale’ kantooruren en rekening te houden met volgende **tijdslijnen**:

- van maandag tot en met vrijdag:
 - bestellen vóór 16.00u: leveren volgende dag vanaf 09.00u
 - bestellen ná 16.00u: leveren volgende dag vanaf 12.00u
- op zaterdag en zondag:
 - bestellen op zaterdag: leveren op maandag vanaf 12.00u
 - bestellen op zondag: leveren op dinsdag vanaf 08.00u.

De **teststrategie** en de **indicaties voor testing** blijven ongewijzigd. Naar aanleiding van een bevestigd positieve bewoner of medewerker kan/kunnen de medisch verantwoordelijke(n) van een zorgvoorziening beslissen om over te gaan tot de bredere testing van andere bewoners

en/of medewerkers. De beslissing tot een uitgebreidere testing wordt genomen na een risico-analyse waarbij de hoog- en laag risicocontacten in kaart worden gebracht.

Het [draaiboek contactonderzoek](#) en de [begeleidende stroomdiagrammen](#) bieden hierbij ondersteuning. De risico-inschatting zelf wordt toevertrouwd aan de lokale medische verantwoordelijke(n). Zij zijn het best geplaatst om incidenten te beoordelen. Op basis van dit medisch oordeel wordt het aantal te testen personen bepaald.

De bredere teststrategie maakt een **onderscheid tussen groepen van assistentiewoningen/serviceflatgebouwen en andere residentiële ouderenzorgvoorzieningen, nl. woonzorgcentra, centra voor herstelverblijf en centra voor kortverblijf**. In de regel wordt een groep van assistentiewoningen/serviceflatgebouw beschouwd als een thuissituatie waardoor de [indicaties van Sciensano](#) en de [richtlijnen voor contactonderzoek bij gewone burgers](#) van toepassing zijn. Er kunnen situaties zijn waarbij ook een bredere testing voor een groep van assistentiewoningen/serviceflatgebouw is aangewezen (bijvoorbeeld wanneer de werking zeer nauw verweven is met het woonzorgcentrum of bij een acute uitbraak). In dit geval kan de uitbater zich richten tot covid19testen@vlaanderen.be en zal samen met het team Infectieziektebestrijding worden gekeken voor welke doelgroep een bredere testing aangewezen kan zijn om het medische beleid verder vorm te geven. Pas **na een positief advies van team Infectieziektebestrijding** vraagt een uitbater van een groep van assistentiewoningen of serviceflatgebouw het testmateriaal aan via het e-loket.

Het **federale testplatform** is voornamelijk geschikt om **meerdere bewoners of personeelsleden** tegelijk te testen naar aanleiding van hoog-risicocontacten binnen een zorgvoorziening of in geval van acute uitbraken (bijvoorbeeld een afdeling, een leefgroep,...). Het federale testplatform is **niet geschikt om individuele tests** af te nemen. Testen van individuele bewoners en personeelsleden gebeuren in het kader van de gevalsdefinitie van Sciensano en worden uitgevoerd door de CRA, de behandelende huisarts of in afspraak met een triagecentrum. Het klinisch labo waarmee wordt samengewerkt, voorziet zelf het testmateriaal aan de betrokken zorgverleners. Deze testen worden terugbetaald volgens de indicaties van Sciensano en volgens de voorwaarden bepaald door het RIZIV ([meer informatie over de terugbetalingsvoorwaarden voor opsporingstesten naar het coronavirus tijdens de COVID-19-pandemie](#)). De werkwijze via het federale platform is dezelfde als deze tijdens de collectieve preventieve testings van april en mei 2020. De stalen moeten steeds worden geregistreerd in **Cyberlab**, waar ook de resultaten ter beschikking worden gesteld. Het testmateriaal kan niet worden gebruikt om te testen in samenwerking met een eigen klinisch labo. De **instructies** voor Cyberlab vindt u [hier](#) terug.

Voor groepen van assistentiewoningen, centra voor kortverblijf en centra voor herstelverblijf die **een organisatorisch geheel** vormen met een woonzorgcentrum, is het aanbevolen om de stalen in Cyberlab zoveel als mogelijk te registreren onder het RIZIV-nummer van het woonzorgcentrum. Op deze manier moeten artsen geen nieuwe toegang vragen tot de applicatie. Voor alle andere voorzieningen die nog niet hebben getest via het federale platform zal de arts **toegang** moeten vragen tot Cyberlab. De instructies hiervoor vindt u [hier](#) terug.

Om sneller testresultaten ter beschikking te kunnen stellen aan de voorzieningen worden de stalen vanaf nu op een automatische manier geanalyseerd. Hiervoor werden er **nieuwe reagentia** aangekocht (**blauwe kleur**). Testkits met de **oude reagentia (witte/gele kleur)** zijn hierdoor **onbruikbaar** geworden voor testing via het federale platform. U mag deze oude testkits niet meer gebruiken en kan deze terug meegeven aan een koerier bij een toekomstige bestelling.