

BELGISCHE KAMER VAN  
VOLKSVERTEGENWOORDIGERS

5 januari 2016

**WETSVOORSTEL**  
**tot wijziging van de wet van  
5 juli 1994 betreffende bloed en  
bloedderivaten van menselijke oorsprong  
wat het erkennen van het altruïstisch karakter  
van bloeddonatie door personen met  
genetische hemochromatose betreft**

**AMENDEMENTEN**

---

Zie:

**Doc 54 1231/ (2014/2015):**

- 001: Wetsvoorstel van mevrouw Valerie Van Peel c.s.
- 002: Amendement.
- 003: Toevoeging indiener.

CHAMBRE DES REPRÉSENTANTS  
DE BELGIQUE

5 janvier 2016

**PROPOSITION DE LOI**

**modifiant la loi du 5 juillet 1994 relative  
au sang et aux dérivés du sang d'origine  
humaine en ce qui concerne le caractère  
altruiste du don de sang par des personnes  
atteintes d'hémochromatose**

**AMENDEMENTS**

---

Voir:

**Doc 54 1231/ (2014/2015):**

- 001: Proposition de loi de Mme Valerie Van Peel et consorts.
- 002: Amendement.
- 003: Ajout auteur.

3199

## Nr. 2 VAN MEVROUW VAN PEEL c.s.

Art. 2

**In het voorgestelde artikel 11/1, de woorden “gezonde personen die drager zijn van de HFE-mutaties C282Y of H63D/C282Y van zodra deze zich in de onderhoudsfase bevinden” vervangen door de woorden “asymptomatische dragers van HFE-mutaties en bij personen die lijden aan erfelijke hemochromatose van zodra deze zich in de onderhoudsfase bevinden op voorwaarde dat de afname plaatsvindt in samenwerking met de behandelende arts onder de vorm van een medisch rapport met betrekking tot de ijzerstapeling bij de eerste afname en een, minstens jaarlijks, opvolgrapport.”.**

## VERANTWOORDING

Met deze wijziging willen wij benadrukken dat symptomatische dragers van HFE-mutaties geen bloed mogen doneren. Deze wijziging wenst ook de rol van de arts te verzekeren in de opvolging van de behandeling. De samenwerking met de arts bestaat uit een eerste medisch rapport na de eerste afname en een jaarlijks vervolgrapport.

Valerie VAN PEEL (N-VA)  
 Nathalie MUYLLE (CD&V)  
 Damien THIÉRY (MR)  
 Catherine FONCK (cdH)

## N° 2 DE MME VAN PEEL ET CONSORTS

Art. 2

**Dans l'article 11/1 proposé, remplacer les mots "des personnes saines porteuses des mutations HFE C282Y ou H63D/C282Y dès qu'elles se situent dans la phase d'entretien" par les mots "des porteurs asymptomatiques des mutations HFE et des personnes atteintes d'hémochromatose héréditaire dès qu'ils se situent dans une phase d'entretien, à condition que le prélèvement s'effectue en collaboration avec le médecin soignant sous la forme d'un rapport médical sur la surcharge en fer lors du premier prélèvement et d'un rapport de suivi au moins annuel.".**

## JUSTIFICATION

Par le présent amendement, nous voulons souligner que les porteurs symptomatiques des mutations HFE ne peuvent pas faire de dons de sang. Nous voulons également assurer le rôle du médecin dans le suivi du traitement. La collaboration avec le médecin consiste en un premier rapport médical après le premier prélèvement et en un rapport de suivi annuel.