

RIVM rapport 840701 002

**Basis Selectie Document voor de
taakgebieden Volksgezondheid en Milieu**
Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhy-
giëne RIV(M) 1940-1995

maart 1998

Dit onderzoek is in opdracht en ten laste van de Directie van het RIVM verricht in het kader van project 840701. Het is in samenwerking met de Rijksarchiefdienst/PIVOT uitgevoerd.

This investigation has been commissioned and funded by the RIVM Board of Directors within the framework of project 840701. It was conducted in cooperation with the Dutch national archives' service; the Rijksarchiefdienst.

Abstract

As laid down by Dutch national law the fundamental selection instrument ('Basis Selectie Document' BSD) is to be used in national and regional government archives to separate records that should be preserved from records for which destruction is warranted.

New archival legislation promulgated in 1995 compels archives' administrators to deposit records not warranted for destruction with the Dutch national archives, the Rijksarchiefdienst (RAD), upon the twentieth year after their year of closing. The old law (1962) enforced a fifty-year period. This BSD is a product of the PIVOT method. This method is designed by the RAD to control the tidal wave of records the RAD anticipated after promulgation.

The BSD establishes a valuation for all terms of reference the National Institute of Public Health and Environmental Protection (RIVM) and its predecessor, the National Institute of Public Health (RIV), were commissioned with from 1940 up to and including 1995. These terms of reference are referred to as acts ('handelingen'). They are also described in the RIVM report 840701001 titled *Healthy again tomorrow; an institutional investigation of the tasks and terms of reference of the National Institute of Public Health and Environmental Protection 1940-1995*. The acts are grouped by actor, the authority responsible, and are detailed by their valuation, scope, period of execution, laboratory in charge, basic law, source of information, policy phase and, if warranted for destruction, their preservation period.

The nine fundamental criteria ('Algemene Selectiecriteria') that governed the valuation of the acts are also specified.

Samenvatting

Het Basis Selectie Document (BSD) is het wettelijk voorgeschreven selectie-instrument voor overheidsarchieven. Het is recent ontwikkeld omdat door de verkorting van de overbrengingstermijn van overheidsarchieven, zoals vastgelegd in de Archiefwet 1995, binnen een kort tijdsbestek een grote inhaalslag moet gaan plaatsvinden bij de bewerking van overheidsarchieven. Niet de informatieve waarde van documenten maar de waardering van het overheidshandelen is bij deze nieuwe methode de bepalende factor bij de selectie van de documentaire neerslag. Dit BSD geeft aanwijzingen voor bewaren of vernietigen van die bescheiden die het resultaat zijn van handelingen van het voormalige Rijksinstituut voor Volksgezondheid (RIV) en het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne (RIVM) in de periode 1940-1995. De context waarin de handelingen hebben plaatsgevonden wordt weergegeven in het RIVM-rapport 840701001 (*En morgen gezond weer op; een Institutioneel Onderzoek naar het takenpakket en de handelingen van het Rijksinstituut voor de Volksgezondheid en Milieuhygiëne 1940-1995*). De documentaire neerslag die het resultaat is van handelingen die met bewaren zijn gewaardeerd, komt in aanmerking voor overbrenging naar de Rijksarchiefdienst en de overige archiefbescheiden kunnen op termijn worden vernietigd. De 87 handelingen die in het BSD zijn weergegeven beschrijven alle taken die in de aangegeven periode door het RIV en RIVM uitgeoefend zijn. Van iedere handeling is weergegeven: de actor of het onderdeel van de organisatie belast met de taak, de tijdsperiode, de beleidsfase, de waardering en de eventuele vernietigingstermijn. In dit rapport wordt eveneens toelichting gegeven op de criteria die gebruikt zijn bij de waardering van handelingen. In totaal zijn 38 van de 87 handelingen gewaardeerd met bewaren.

Inhoud

Samenvatting	3
1. Toelichting	5
1.1 Inleiding	5
1.2 Hoofdlijnen van het handelen van het RIV(M) op de taakgebieden gezondheidszorg en milieu	6
1.3 Actoren	6
1.4 Doelstellingen van de selectie	7
1.5 Criteria voor de selectie	7
1.5.1 Algemene Selectiecriteria	8
1.6 Vaststelling BSD	9
2. Selectielijst	10
3. De actor Minister en/of RIV(M)	11
3.1 Algemene handelingen	11
3.2 Monitoring: meting van de toestand van de volksgezondheid en het milieu	13
3.3 Risicoschatting en normstelling	17
3.3.1 Algemeen	17
3.3.2 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen	19
3.3.3 Sera en vaccins	21
3.3.4 Menselijk bloed en bloedproducten	22
3.3.5 Diergeneesmiddelen	24
3.3.6 Bestrijdingsmiddelen	25
3.3.7 Milieugevaarlijke stoffen	25
3.3.8 Producten vallende onder de Warenwet	26
3.3.9 Producten vallende onder de Vleeskeuringswet	27
3.3.10 Drinkwater	27
3.4 Surveillance van gezondheidsbedreigingen	28
3.5 Ontwikkeling en productie van vaccins	31
4. De actor Coördinatie Commissie voor Metingen in het Milieu (CCRX (voorheen CCRA))	33
5. De actor Commissie ex Artikel 1, eerste lid, onder c, v.h. Besluit Bloedplasma en Bloedproducten	34
6. De actor Rijkscontroleur	35
7. Overzicht van gehanteerde afkortingen	36
Literatuur	38
Bijlage 1 Verzendlijst	39

1. Toelichting

1.1 Inleiding

Het Basis Selectie Document (BSD) is het wettelijk voorgeschreven instrument voor de selectie van rijks- en provinciale archieven en geldt als de selectielijst zoals bedoeld in artikel 5 van het Archiefbesluit 1995 (KB 15 december 1995, Stb. 671), ter uitvoering van de Archiefwet 1995 (28 april 1995, Stb. 276). Het BSD bevat voorstellen voor bewaring of vernietiging van die bescheiden die het resultaat zijn van handelingen van het RIV en het RIVM, alsook van handelingen van een tweetal met het RIV(M) verbonden commissies en de rijkscontroleur.

In de selectielijst wordt de documentaire neerslag van de handelingen verdeeld in aan de Rijksarchiefdienst over te dragen, en dus voor permanente bewaring in aanmerking komende, neerslag enerzijds en op termijn te vernietigen neerslag anderzijds.

De grondslag van dit BSD wordt gevormd door het PIVOT rapport *En morgen gezond weer op*¹. Dit Rapport Institutioneel Onderzoek (RIO) beschrijft de handelingen van het Rijksinstituut voor de Volksgezondheid (RIV) (1934-1984) en van diens opvolger, het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne, en van actoren waarvan het secretariaat (en dus ook de documentaire neerslag) bij het RIV(M) berust.

Aan de hand van een beschrijving van de taakgebieden van de Nederlandse rijksoverheid waarop de instituten zich begeven (hebben) en door middel van een selectie van de belangrijkste nationale en internationale actoren waarmee het instituut te maken heeft (gehad), wordt de context waarin deze handelingen geplaatst dienen te worden weergegeven.

Met behulp van het RIO en het BSD van het RIV(M) is de selectiemethode, zoals deze in het kader van het Project Invoering Verkorting Overbrengings Termijn (PIVOT) is ontwikkeld, toe te passen op de neerslag van het handelen van het RIV en het RIVM. Alvorens de staatssecretaris van Onderwijs, Cultuur en Wetenschappen tezamen met de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (waaronder het RIVM ressorteert) het BSD vaststelt, hoort eerstgenoemde de Raad voor Cultuur.

Het hiervoor liggende concept BSD is tot stand gekomen met behulp van materiedeskundigen en getoetst in het voorgeschreven driehoeksoverleg. In opdracht van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu is het opstellen van dit document uitgevoerd door Irmgard Broos, verbonden aan het Bureau Breddels & Vermeulen Archiefprojecten.

1.2 Hoofdpijnen van het handelen van het RIV(M) op de taakgebieden gezondheidszorg en milieu

PIVOT definieert hoofdpijnen van het handelen als: doelstellingen van de overheid binnen de kaders van een beleidsterrein. De taken van het RIV(M) liggen op de taakgebieden volksgezondheid en milieu. Het RIV(M) fungeert als kenniscentrum en onderzoeksinstituut ten dienste van het beleid en het toezicht van de Nederlandse rijksoverheid op de genoemde taakgebieden.

De taken van het instituut worden omschreven als:

1. Het beschrijven van de actuele toestand en de toekomstige ontwikkelingen van de volksgezondheid en het milieu en het verrichten van daaraan ondersteunend onderzoek;
2. Het geven van adviezen ten behoeve van het vaststellen van normen, ten behoeve van de toelating van stoffen, inclusief (dier)geneesmiddelen en medische hulpmiddelen en ten behoeve van risicoschatting en het verrichten van daaraan ondersteunend onderzoek;
3. Het ondersteunen van het beleid en het Staatstoezicht bij volksgezondheids- en/of milieu-onderzoeksvraagstukken en calamiteiten;
4. Het verrichten van taken die het instituut bij of krachtens wetten zijn opgedragen, waaronder werkzaamheden met betrekking tot de levering van sera en vaccins, of die in opdracht van de minister worden uitgevoerd;
5. Het verrichten van andere werkzaamheden in opdracht van zowel de overheid als (inter)nationale organisaties.

1.3 Actoren

De selectielijst is vervaardigd ten behoeve van de specifieke taakstelling van het RIVM. De taakgebieden zijn derhalve beschouwd vanuit het perspectief van het instituut. Dit betekent dat alleen de handelingen van het RIV(M), en van enkele andere actoren waarvan de documentaire neerslag ook bij het RIVM behoort te berusten, zijn beschreven. Van de andere actoren die binnen de taakgebieden volksgezondheid en milieu functioneren, zijn de handelingen niet beschreven. Wel geeft het rapport institutioneel onderzoek een opsomming van de belangrijkste actoren op de beide taakgebieden.

In deze selectielijst zijn beschreven de handelingen van de volgende actoren:

1. de minister waaronder volksgezondheid ressorteert / het RIV(M);
2. de Coördinatie Commissie voor metingen in het milieu (CCRX), voorheen CCRA;
3. de Commissie ex artikel 1, eerste lid, onder c van het Besluit Bloedplasma en Bloedproducten;
4. de Rijkscontroleur.

1.4 Doelstellingen van de selectie

Het belangrijkste doel van de selectie is een onderscheid aan te brengen tussen archiefbescheiden die in aanmerking komen voor de overbrenging naar het Algemeen Rijksarchief door het overheidsorgaan dat deze gegevens beheert, en archiefbescheiden die op termijn vernietigd kunnen worden. Zoals de minister van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur bij de behandeling van de nieuwe archiefwet in de Tweede Kamer (13 april 1994) heeft gemeld, is het basisselectiedocument opgesteld tegen de achtergrond van de selectiedoelstelling van de Rijksarchiefdienst/PIVOT. Deze luidt: het mogelijk maken van de reconstructie van het overheidshandelen op hoofdlijnen ten opzichte van haar omgeving. Door het Convent van Rijksarchivarissen is deze doelstelling vertaald als het selecteren van handelingen van de overheid om bronnen voor de kennis van de Nederlandse samenleving en cultuur veilig te stellen voor blijvende bewaring.

Deze selectiedoelstelling wordt voor het RIV(M) geoperationaliseerd binnen de taakgebieden gezondheidszorg en milieu. De in het RIO beschreven handelingen worden geselecteerd op hun bijdrage aan de realisering van de selectiedoelstelling.

1.5 Criteria voor de selectie

De selectiecriteria zijn zodanig geformuleerd dat is aangegeven van welke handelingen de neerslag geheel dient te worden overgebracht naar de Rijksarchiefdienst (selectievoorstel: bewaren² (B)). De neerslag van handelingen die niet aan de hieronder weergegeven selectiecriteria voldoen, zal niet worden overgebracht (selectievoorstel: vernietigen (V)). De documentaire neerslag die uit deze handelingen voortvloeit is niet noodzakelijk voor de reconstructie van het overheidsbeleid op hoofdlijnen.

In dit BSD worden de selectiecriteria gehanteerd zoals deze door PIVOT zijn opgesteld in maart 1994.

Voor onderzoeksgegevens geldt in het algemeen dat de vernietigingstermijn is vastgesteld op 10 jaar na afsluiting van het onderzoek, tenzij het:

1. taken/onderzoeken betreft die vallen onder de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening, de Diergeneesmiddelenwet en de Bestrijdingsmiddelenwet;
2. gegevens betreft die jaarlijks worden verzameld door het RIVM, een lange termijn beeld geven en niet in rapporten worden opgenomen.

In het driehoeksoverleg is overeengekomen dat, alvorens tot daadwerkelijke vernietiging van de documentaire neerslag wordt overgegaan, een laatste check bij het betrokken laboratorium plaatsvindt.

1.5.1 Algemene Selectiecriteria

Handelingen die worden gewaardeerd met **B** (bewaren)

Selectie criterium	Toelichting	Neerslag
1 Handelingen die betrekking hebben op beleidsvoorbereiding, beleidsbepaling en beleidsevaluatie	Handelingen gericht op politieke besluitvorming of belangenafweging en handelingen gericht op het sluiten van (internationale) verdragen	Beleidsnota's aan de Tweede Kamer, neerslag van wetgevings- en beleidsformuleringsprocessen en de neerslag van processen mbt het sluiten van verdragen en overeenkomsten
2 Handelingen gericht op externe verantwoording en/of verslaglegging	Verslaglegging naar andere actoren over het gevoerde beleid	Jaarverslagen, voorbereiding van antwoorden op kamervragen, rapportages aan de Tweede Kamer etc
3 Handelingen gericht op het adviseren over hoofdlijnen van het beleid.	Adviezen die gebruikt kunnen worden bij beleidsvoorbereiding, beleidsbepaling of beleidsevaluatie.	Adviezen en rapportages van commissies en overlegorganen
4 Handelingen gericht op het stellen van direct aan de hoofdlijnen van het beleid gerelateerde regels	Ministeriële regelingen en interne voorschriften	
5 Handelingen gericht op de (her) inrichting van de beleidsorganisatie belast met primaire bedrijfsprocessen	Neerslag van reorganisatieprocessen en instelling en opheffing organisatie-eenheden	
6 Uitvoerende handelingen die onmisbaar zijn voor de reconstructie van het overheidshandelen op hoofdlijnen	Het betreft hier handelingen die bepalend zijn voor de wijze waarop de uitvoering plaatsvindt en direct zijn gerelateerd aan de hoofdlijnen van het overheidshandelen. Precedenten of producten die tot stand zijn gekomen in afwijking van de gereguleerde en voorgeschreven criteria of in bepaalde mate voorbeeldgevend zijn voor de uitvoering van de handelingen vallen ook in deze categorie	Het 'beleidsarchief' van uitvoerende organisatie eenheden; gegevens en rapportages die het gevoerde beleid karakteriseren
7 Uitvoerende handelingen die het algemeen democratisch functioneren mogelijk maken	Hieronder begrepen de handelingen van Hoge Colleges van Staat, het beantwoorden van kamervragen	Kroonbeschikkingen en adviezen van de Raad van State, Algemene Rekenkamer e.d.
8 Uitvoerende handelingen die onttrokken zijn aan democratische controle en direct zijn gerelateerd aan hoofdlijnen van beleid	Handelingen waarop de Wet Openbaarheid van Bestuur niet van toepassing is	
9 Uitvoerende handelingen die direct zijn gerelateerd aan en/of direct voortvloeien uit voor Nederland bijzondere tijdsomstandigheden en incidenten	Het betreft hier handelingen verricht in het kader van de Tweede Wereldoorlog, de politionele acties, watersnoodrampen, gijzelingsacties, e.d.	

1.6 Vaststelling BSD

Op 27 februari 1997 is het ontwerp BSD door de Directeur-Generaal van het RIVM aan de Staatssecretaris van Onderwijs, Cultuur en Wetenschappen (OCenW) aangeboden, waarna deze het ter advisering heeft ingediend bij de Raad voor Cultuur (RvC). Van het gevoerde driehoeksoverleg over de waarderingen van de handelingen is een verslag gemaakt, dat tegelijk met het BSD naar de RvC is verstuurd. Vanaf 19 maart 1997 lag de selectielijst gedurende acht weken ter publieke inzage in ondermeer de bibliotheken van het Algemeen Rijksarchief en de rijksarchieven in de provincie, in de bibliotheken van de ministeries van VWS en VROM, alsook bij het RIVM en in de Koninklijke Bibliotheek, welk ook was aangekondigd in de Staatscourant van 20 maart 1997 (1997nr 56). Tijdens deze tervisie legging is op verzoek van de Archiefcommissie van het Koninklijk Nederlands Historisch Genootschap door een deskundige een reactie geschreven. Van andere (historische) organisaties of individuele burgers is verder geen commentaar binnengekomen.

In de vergadering d.d. 18 juni 1997 van de Uitvoeringscommissie Archieven van de RvC is het ontwerp BSD behandeld, waarbij ook het rapport institutioneel onderzoek, het verslag van het gevoerde driehoeksoverleg en de ingekomen bovengenoemde reactie bij de voorbereiding van zijn advies zijn meegenomen. Op 10 september 1997 bracht de RvC advies uit (brief nr arc-97.6849/1), hetwelk geen aanleiding heeft gegeven tot wijziging van de ontwerp selectielijst. Daarop werd het BSD op 3 maart 1998 (brief nr RAD/B&T/98.2/RWS) door de Staatssecretaris van OCenW en de Minister van VWS vastgesteld, welk besluit op 30 maart 1998 werd gepubliceerd in de Staatscourant (1998 nr 61).

2. Selectielijst

De handelingen in de selectielijst zijn primair ingedeeld naar actor. Daarbinnen hebben de handelingen dezelfde volgorde als in het rapport institutioneel onderzoek (RIO). De nummers van de handelingen in de selectielijst (BSD) corresponderen met de nummers van de handelingen in het RIO, zodat de relatie tussen de beide lijsten blijft gehandhaafd. Daarnaast wordt (indien mogelijk), ten behoeve van de bewerking van het archief, aan elke handeling het item *sector/lab* toegevoegd. Hierin wordt vermeld welke sector of welk laboratorium van het RIVM het meest recent belast is geweest met de uitvoering van de handeling. In het rapport institutioneel onderzoek zijn, indien nodig, bij de handelingen nadere toelichtingen gegeven over de aard van de handeling.

De afkorting 'B' staat voor 'bewaren', dat wil zeggen het krachtens de Archiefwet na afloop van de overbrengingstermijn overdragen van de documentaire neerslag (ongeacht de gegevensdrager) van de handeling, conform de normen goede en geordende staat, aan het Algemeen Rijksarchief. Achter de als te bewaren gewaardeerde handelingen is met een nummer aangegeven welk selectie criterium is toegepast. Deze criteria zijn geformuleerd in de toelichting.

De afkorting 'V' staat voor 'vernietigen' oftewel 'niet overbrengen naar het Algemeen Rijksarchief'. Bij de als te vernietigen gewaardeerde handelingen is in een apart item *Termijn* vermeld, na afloop van welke periode deze vernietiging kan plaatsvinden. De termijnen zijn ingevuld op grond van informatie uit de door het RIVM opgestelde *Procedures en richtlijnen Centraal Archief RIVM*³.

3. Actor: De Minister/het RIV(M)

3.1 Algemene handelingen

- 1 Waardering: B (1)
Handeling: Het voorbereiden van de standpuntbepaling in de ministerraad voor zover het de volksgezondheid en/of het milieu betreft
Periode: 1940-
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 2 Waardering: B (1)
Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen van nationale en internationale commissies, werkgroepen, advies- en overlegorganen op het gebied van volksgezondheid en/of milieu, waarvan het voorzitterschap en/of het secretariaat berust bij het RIV(M)
Periode: 1940-
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding/beleidsuitvoering
- 3 Waardering: V
Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen van nationale en internationale commissies, werkgroepen, advies- en overlegorganen op het gebied van de volksgezondheid en/of het milieu, waarvan het voorzitterschap en/of het secretariaat niet berust bij het RIV(M)
Termijn: 5 jaar na deelname
Periode: 1940-
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding/beleidsuitvoering
- 4 Waardering: V
Handeling: Het (mede)vorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over nationale en internationale congressen, symposia, workshops op het gebied van de volksgezondheid en het milieu
Termijn: 5 jaar na deelname
Periode: 1940-
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding/beleidsuitvoering
- 5 Waardering: B (2,7)
Handeling: Het voorbereiden van het overleg met en het informeren van de Staten-Generaal inzake aangelegenheden met betrekking tot de volksgezondheid en het milieu
Periode: 1940-
Product(en): bv antwoorden op kamervragen, brieven, nota's
beleidsvoorbereiding

- 6 Waardering: B (5)
Handeling: Het instellen, wijzigen en opheffen van organisatie-eenheden van het RIV(M)
Periode: 1940-
Sector/lab: Stafbureau Directie (SBD)
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 7 Waardering: B (1)
Handeling: Het deelnemen aan de voorbereiding van wet- en regelgeving op het gebied van volksgezondheid en milieu
Periode: 1940-
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 8 Waardering: B (1)
Handeling: Het (jaarlijks) opstellen van meerjaren activiteitenprogramma's (MAP's)
Periode: 1984-
Sector/lab: Stafbureau Directie (SBD)
Grondslag: Wet op het RIVM, art. 4
Bron: Overeenkomst tussen de minister van WVC en de minister van VROM betreffende de oprichting van het RIVM (Rijswijk/Den Haag, 1983)
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 9 Waardering: V
Handeling: Het (op verzoek) verstrekken van informatie met betrekking tot gezondheids- en milieu-aangelegenheden aan beroepsbeoefenaren en instellingen
Termijn: 10 jaar na verstrekking
Periode: 1940-
Sector/lab: Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum (NVIC); Teratologie Informatie Dienst (TIS); Informatie- en Documentatiecentrum voor Kernongevallen (IDC); Laboratorium voor Veldonderzoek Vaccins (LVO) (o.a.)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 10 Waardering: B (2)
Handeling: Het opstellen van externe verslagen betreffende het RIV(M)
Periode: 1940-
Product(en): o.a. jaarverslagen, 'Annual scientific reports'
Beleidsfase: beleidsevaluatie

3.2 Monitoring: meting van de toestand van de volksgezondheid en het milieu

- 11 Waardering: B (1)
 Handeling: Het verzamelen, bewerken en verspreiden van informatie over het Nederlandse en Europees milieubeleid ten behoeve van het Europees Milieu Agentschap (EMA) (National Focal Point en Europees Thematisch Centrum Luchtkwaliteit)
 Periode: 1994-
 Sector/lab: Bureau Internationale Samenwerking (BIS)
 Grondslag: Verordening van de Raad van de Europese Gemeenschappen van 7 mei 1990, nr. 1210/90, inzake de oprichting van het Europees Milieuagentschap en het Europees milieu-observatie- en informatienetwerk, art. 4, derde en vierde lid
 Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 13 Waardering: B (1)
 Handeling: Het jaarlijks (mede)voorbereiden van de milieuprogramma's
 Periode: 1994-
 Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)
 Grondslag: MAP milieuonderzoek 1995-1998
 Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 14 Waardering: B (1)
 Handeling: Het (vierjaarlijks) opstellen van de volksgezondheids toekomstverkenning (VTV)
 Periode: 1991-
 Product(en): 'Volksgezondheid Toekomst Verkenning. De gezondheidstoestand van de Nederlandse bevolking in de periode 1950-2010' (Den Haag, 1993)
 Sector/lab: Centrum Volksgezondheidstoekomstverkenning (VTV)
 Grondslag: 'Gezondheid met beleid. Nota gezondheidsbeleid 1992', TK 1991-1992, 22 459, nr. 2, p. 4-5
 Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 15 Waardering: B (1)
 Handeling: Het (vierjaarlijks) opstellen van nationale milieuverkenningen
 Periode: 1984-
 Product(en): 'Zorgen voor morgen, 1985-2010' (Alphen aan de Rijn, 1988)
 'Nationale Milieuverkenning 2, 1990-2010' (Alphen aan de Rijn, 1991)
 'Nationale Milieuverkenning 3, 1993-2015' (Alphen aan de Rijn, 1993)
 Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)
 Grondslag: Memorie van Toelichting op de Rijksbegroting van 1989
 Wijziging van de Wet milieubeheer (milieuplanbureau), voorstel van wet, TK 1994-1995, 24 031, artikel I
 Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

- 16 **Waardering:** B (1)
Handeling: Het mede opstellen van Europese milieuverkenningen
Periode: 1991-
Product: 'The environment in Europe: a global perspective' (1992)
Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)
Bron: Jaarverslag RIVM 1991
MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 481505)
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 17 **Waardering:** B (1)
Handeling: Het in het kader van de 'UNEP Collaborating Centre for International Environmental Assessment, Reporting and Forecasting' mede opstellen van wereldmilieuverkenningen
Periode: 1993-
Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 402001)
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 19 **Waardering:** B (1,4)
Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van meettechnieken, meetmethoden en meetnetten ten behoeve van de uitvoering van de monitoringactiviteiten
Periode: ca. 1960-
Sector/lab: Sector 7 Milieu onderzoek
Bron: IMP Lucht 1976-1980, p. 82-83
Tachtig jaar RIVM⁴
MAP milieuonderzoek 1995-1998
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 20 **Waardering:** B (1,4)
Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van beleidsondersteunende prognosemodellen en methoden ten behoeve van het opstellen van verkenningen
Periode: ca. 1985-
Grondslag: Wet op het RIVM, art. 3
Bron: Informatie drs. H. van den Heiligenberg (SBD)
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 21 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van straling, radioactieve stoffen en xenobiotische stoffen in lucht, bodem, water en voedingsmiddelen
Periode: 1963-
Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)
Bron: Jaarverslag RIV 1971
Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding, TK 1988-1989, 21 015, nr. 3, p.106-107
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 22 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het uitvoeren van metingen ter bepaling van de besmettings- en stralingssituaties bij ongevallen in een nucleaire installatie
Periode: 1967-1990
Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO); Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)
Grondslag: Alarmregelingen Hoge Flux Reactor te Petten, Doel I, Doel II, Doel III, Studiecentrum voor Kernenergie (SCK/CEN), Borssele, Dodewaard
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 23 **Waardering:** V
Handeling: Het beheren van in beslag genomen radioactieve stoffen
Termijn: 10 jaar
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)
Grondslag: Besluit aanwijzing instelling voor in bezit genomen goederen (radioactieve stoffen), art. 1
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 24 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het opstellen van totaaloverzichten inzake stralingssituaties bij ongevallen waarbij radioactieve stoffen zijn betrokken
Periode: 1990-
Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)
Bron: Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding (NPK), TK 1988-1989, 21 015, nr. 3, p. 106.
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 25 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het jaarlijks rapporteren aan de Commissie van de Europese Gemeenschap over radioactiviteit in lucht, water en bodem
Periode: 1959-
Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)
Grondslag: Euratomverdrag 1957, art. 36
Bron: Informatie dr. H.P. Leenhouts (LSO)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 26 **Waardering:** V
Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van luchtverontreiniging (immissiemetingen)
Termijn: 10 jaar na afronding meting
Periode: 1963-
Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)
Bron: IMP Lucht 1976-1980, p.82; IMP Lucht 1985-1989, p. 20
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 27 **Waardering:** V
Handeling: Het registreren van onderzoeksmetingen tot vaststelling van de oorzaak van bestaande concentraties van luchtverontreiniging
Termijn: 10 jaar na afronding meting
Periode: 1974-
Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)
Bron: Memorie van Antwoord Wet op de Luchtverontreiniging, TK 1968-1969, 9816. IMP Lucht 1976-1980, p. 82. IMP Lucht 1985-1989, p.20. Emissies in Nederland 1992
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 28 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het jaarlijks opstellen van de meetrapportages van het Landelijk Meetnet Luchtverontreiniging/Landelijk Meetnet Luchtkwaliteit
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)
Bron: IMP Lucht 1976-1980, p.82
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 29 **Waardering:** B (2)
Handeling: Het, samen met de minister waaronder milieu ressorteert, jaarlijks opstellen van de nationale rapportage Besluiten Luchtkwaliteit betreffende overschrijding van de milieukwaliteitseisen
Periode: 1986-
Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)
Bron: Toelichting Besluit luchtkwaliteit zwaveldioxide en zwevende deeltjes (zwarte rook)
Toelichting Besluit luchtkwaliteit stikstofdioxide
Toelichting Besluit luchtkwaliteit koolstofmonoxide en lood
Toelichting Besluit luchtkwaliteit benzeen
MAP milieuonderzoek 1995-1998
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 30 **Waardering:** V
Handeling: Het, samen met Rijkswaterstaat en (tot 1984) het RID, verrichten van onderzoek naar de waterkwaliteit in oppervlaktewateren
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: ca. 1972-
Sector/lab: Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek (LWD)
Bron: Praktijkboek Milieu, p. B1.A-93
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 31 **Waardering:** V
Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van bodem- en grondwaterkwaliteit
Termijn: 10 jaar na afronding meting
Periode: 1984-
Sector/lab: Laboratorium voor Bodem- en Grondwateronderzoek (LBG)
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 714801)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 32 Waardering: B (6)
Handeling: Het periodiek rapporteren van de metingen ter registratie van bodem- en grondwaterkwaliteit
Periode: 1984-
Sector/lab: Laboratorium voor Bodem- en Grondwateronderzoek (LBG)
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 714801)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 34 Waardering: B (1)
Handeling: Het jaarlijks opstellen van de milieubalans
Periode: 1995-
Product(en): 'Milieubalans 95. Het Nederlandse milieu verklaard' (Alphen aan de Rijn, 1995)
'Achtergronden bij: Milieubalans 1995' (Alphen aan den Rijn, 1995)
Sector/lab: Bureau Milieu Toekomstverkenning (MTV)
Grondslag: Wijziging van de Wet milieubeheer (milieuplanbureau), voorstel van wet, TK 1994-1995, 24 031, artikel I
Beleidsfase: beleidsevaluatie

3.3 Risicoschatting en normstelling

3.3.1 Algemeen

- 35 Waardering: B (1,4)
Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van onderzoeksmethoden en modellen ten behoeve risicoschatting en/of normstelling
Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO);
Adviescentrum Toxicologie (ACT) (o.a.)
Periode: 1940-
Bron: Informatie ir. H.P. van Egmond (ARO)
Informatie drs. H. van den Heiligenberg (SBD)
Beleidsfase: beleidsbepaling

- 36 **Waardering:** B (1,4)
- Handeling:** Het (mede)vaststellen en handhaven van nationale en internationale normen en standaarden en het ontwikkelen van daarop gerichte laboratoriummethoden (referentietask)
- Periode:** 1940-
- Sector/lab:** Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP); Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO); Laboratorium voor Geneesmiddelen & Medische Hulpmiddelen (LGM); Centraal Dierenlaboratorium (CDL); Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie (LWL)
- Grondslag:**
- a. Voor wat betreft de referentietask op het gebied van onderzoek naar het voorkomen van stofwisselingsziekten vanaf 1974 (TEP):
 - Besluit uitvoering onderzoek aangeboren stofwisselingsziekten Bijzondere Ziektekosten verzekeringen (Stcrt. 1974, 229), art. 3 derde lid. Met wijzigingen (Stcrt. 1988, 222), art. 3 tweede lid
 - Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 35 vierde lid
 - b. Voor wat betreft de referentietask op het gebied van residu onderzoek naar groeihormonen in slachtdieren vanaf 1991 (ARO):
 - Beschikking 91/664/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen
 - c. Voor wat betreft de referentietask op het gebied van de controle op mariene biotoxines vanaf 1993 (ARO):
 - Beschikking 93/383/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen
 - d. Voor wat betreft de referentietask op het gebied van het typeren van zoönosen vanaf 1994 (LWL):
 - Beschikking 92/117/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen
- Bron:**
- e. Voor wat betreft de referentietask op het gebied van biologische producten vanaf 1940:
 - Jaarverslag RIV 1940
 - WHO voorschrift 'Normes pour substances biologiques' (TRS 323)
 - MAP directieonderzoek 1993-1996, p. 273 (MAP project 388710)
- Beleidsfase:** beleidsbepaling
- 37 **Waardering:** B (2)
- Handeling:** Het rapporteren aan de Europese Commissie betreffende de kwaliteit van de door de Nationale Referentie Laboratoria uitgevoerde werkzaamheden
- Periode:** 1991-
- Sector/lab:** o.a. Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
- Grondslag:**
- a. V.w.b. de communautaire referentietask op het gebied van residu onderzoek naar groeihormonen in slachtdieren vanaf 1991 (ARO):
 - Beschikking 91/664/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen
 - b. Voor wat betreft de communautaire referentietask op het gebied van het typeren van zoönosen vanaf 1994 (LWL):
 - Beschikking 92/117/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen
- Beleidsfase:** beleidsuitvoering

3.3.2 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen

- 38 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van de Farmacopee Commissie, verrichten van onderzoek ten behoeve van de nieuwe vaststelling of wijziging van de Nederlandse Farmacopee
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1940-1993
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit op de Farmacopee Commissie, art. 8 derde lid onder b
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 39 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van de Europese Farmacopee Commissie, verrichten van onderzoek ten behoeve van de nieuwe vaststelling of wijziging van de Europese Farmacopee
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1966-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Verdrag samenstelling Europese farmacopee
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 40 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), verrichten van biologisch onderzoek van geïmporteerde geneesmiddelen ten behoeve van de vergunningverlening voor de bereiding en aflevering van farmaceutische producten
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1978-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit bereiding en aflevering van farmaceutische producten, art. 47 eerste lid en 56 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 41 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van onderzoek en het beoordelen van onderzoeksgegevens ten behoeve van de werkzaamheden van het College ter beoordeling van (verpakte) geneesmiddelen, betreffende de registratie van farmaceutische producten/verpakte geneesmiddelen
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1963-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit verpakte geneesmiddelen, art. 22 tweede lid
Besluit op het College ter beoordeling van geneesmiddelen, art. 9a tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 42 **Waardering:** V
Handeling: Het registreren van typen gesteriliseerde medische hulpmiddelen
Termijn: 10 jaar na registratie
Periode: 1984-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Bron: Nota van Toelichting Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen, art. 3 eerste lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 43 **Waardering:** V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), houden van toezicht op de naleving van het Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1984-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen, art. 15
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 44 **Waardering:** V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), houden van toezicht op de naleving van het Besluit gesteriliseerde medische hulpmiddelen in ziekenhuizen
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1984-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit gesteriliseerde medische hulpmiddelen in ziekenhuizen, art. 12
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 45 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), houden van toezicht op de naleving van het Besluit sterilisatiebedrijven medische hulpmiddelen
Termijn: 10 jaar afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1991-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit sterilisatiebedrijven medische hulpmiddelen, art. 9
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.3 Sera en vaccins

- 46 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van de Commissie ex artikel 14 van het Sera- en Vaccinsbesluit, verrichten van onderzoek ter beoordeling van de ter invoer aangeboden sera, vaccins en stoffen waarin serum of vaccin is verwerkt
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1940-1992
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Sera en Vaccinsbesluit, art. 9 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 47 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van de Commissie ex artikel 14 van het Sera- en Vaccinsbesluit, verrichten van onderzoek ter beoordeling van de sera, vaccins en stoffen waarin serum of vaccin is verwerkt, ten behoeve van de vrijgifte van deze producten
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1940-1992
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Sera en Vaccinsbesluit, art. 10
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 48 Waardering: V
Handeling: Het adviseren van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)) over de partijgewijze Europese vrijgifte van bepaalde immunologisch farmaceutische producten (vrijgifte-procedure)
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: 1993-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Bron: Nota van toelichting Besluit immunologische farmaceutische producten MAP volksgezondheidsonderzoek 1995-1998, p. 111 (project 652412)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 49 Waardering: B (6)
Handeling: Het rapporteren aan de lidstaten van de EG inzake de Europese vrijgifte van immunologische geneesmiddelen
Periode: 1993-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Bron: MAP volksgezondheidsonderzoek 1993-1996, p. 223 (project 652412)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.4 Menselijk bloed en bloedproducten

- 52 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van de Gezondheidsraad, verrichten van onderzoek ten behoeve van het verlenen van vergunningen aan instellingen tot het geschikt maken van groepsgewijs afgenomen menselijk bloed en de daaruit gewonnen bloedplasma voor elk ander dan individueel geneeskundig gebruik
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar
Periode: 1962-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Bron: Jaarverslagen
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 55 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van onderzoek en het beoordelen van onderzoeksgegevens ten behoeve van de werkzaamheden van het College ter beoordeling van geneesmiddelen, betreffende de registratie van de uit plasma bereide bloedproducten
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek/beoordeling onderzoeksgegevens. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar
Periode: 1993-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Wet inzake bloedtransfusie, art. 24 eerste lid (inwerkingtreding van dit artikel bij Besluit registratie bloedproducten)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 57 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van controles van bloedplasma en bloedproducten ten behoeve van vrijgifte daarvan
Termijn: 10 jaar na afronding controle
Periode: 1991-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit bloedplasma en bloedproducten, art. 11 eerste lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 58 **Waardering:** V
Handeling: Het adviseren van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)) over de partijgewijze Europese vrijgifte van bloedproducten (vrijgifteprocedure)
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: 1993-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Regeling bloedproducten
MAP volksgezondheidsonderzoek 1995-1998, p. 111 (project 652412)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 59 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het rapporteren aan de lidstaten van de EG inzake de Europese vrijgifte van bloedproducten
Periode: 1993-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Bron: MAP volksgezondheidsonderzoek 1993-1996, p. 223 (project 652412)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 60 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid, houden van toezicht op de naleving van de Wet inzake bloedtransfusie en de op deze wet berustende bepalingen
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: n.v.t.
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Wet inzake bloedtransfusie, art. 34 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.5 Diergeneesmiddelen

- 61 Waardering: V
Handeling: Het, op verzoek van de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen, verrichten van onderzoek ter voorbereiding van de adviezen van deze commissie
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1986-
Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT);
Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Grondslag: Regeling registratie diergeneesmiddelen, art. 3 eerste lid onder c
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 62 Waardering: V
Handeling: Het, ten behoeve van internationale instanties, opstellen van wetenschappelijke adviezen over de toxicologische eigenschappen en mogelijke risico's van diergeneesmiddelen
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: ca. 1985-
Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT)
Bron: MAP volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (project 613310)
Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.6 Bestrijdingsmiddelen

- 63 Waardering: V
Handeling: Het verrichten van onderzoek ter voorbereiding van de adviezen van het College voor de Toelating Bestrijdingsmiddelen
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1964-
Sector/lab: Laboratorium voor Organisch-Analytische Chemie (LOC); Adviescentrum Toxicologie (ACT)
Grondslag: Bestrijdingsmiddelenbeschikking, art. 14 zevende lid
Beschikking toelating bestrijdingsmiddelen (Stcrt. 1980, 243), art. 1 zesde lid. Met wijzigingen: (Stcrt. 1991, 222); (Stcrt. 1992, 106); (Stcrt. 1992, 124); (Stcrt. 1992, 252), art. 1 elfde lid; (Stcrt. 1993, 56); (Stcrt. 1994, 24)
Regeling toelating bestrijdingsmiddelen (Stcrt. 1994, 25), art. 1 elfde lid
Regeling toelating bestrijdingsmiddelen 1995 (Stcrt. 1995, 41), art. 6 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 64 Waardering: V
Handeling: Het, ten behoeve van internationale instanties, opstellen van wetenschappelijke adviezen over de toxicologische eigenschappen en mogelijke risico's van bestrijdingsmiddelen en het gedrag van bestrijdingsmiddelen in het milieu
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: ca. 1970-
Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT)
Bron: MAP volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (project 613340)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.7 Milieugevaarlijke stoffen

- 65 Waardering: B (1)
Handeling: Het, samen met de minister waar milieubeheer onder ressorteert, opstellen van een plan van aanpak voor het vervaardigen van lijsten van aandachtstoffen met het oog op het milieugevaar
Periode: 1990-1992
Product(en): aandachtstoffenlijst
Bron: Nota van toelichting Regeling aandachtstoffen Wet Milieugevaarlijke stoffen 1992 (Stcrt. 1987, 98)
Beleidsfase: beleidsbepaling

- 66 Waardering: V
Handeling: Het verrichten van onderzoek naar het voorkomen, de toepassing en de verspreiding van stoffen en preparaten die wegens hun mogelijke effecten op mens of milieu in het bijzonder aandacht behoeven
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1985-
Sector/ lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT);
Laboratorium voor Afvalstoffen en Emissies (LAE)
Bron: Regeling aandachtstoffen Wet Milieugevaarlijke stoffen 1992
Toelichting op de Regeling aandachtstoffen Wet Milieugevaarlijke stoffen 1994, par. 5.2
Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.8 Producten vallende onder de Warenwet

- 67 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Hoofdinspectie Gezondheidsbescherming (HIGB) en diens rechtsvoorgangers), verrichten van onderzoek in het kader van het toezicht op de naleving van het bij of krachtens de Warenwet bepaalde
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1940-
Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Bron: Onderzoeksprogramma's HIL/RIV
MAP volksgezondheidsonderzoek
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 68 Waardering: V
Handeling: Het opstellen van adviezen inzake aangelegenheden die verband houden met de uitvoering van de Warenwet
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: 1940-
Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT)
Grondslag: Warenwet, art. 24 twaalfde lid
Bron: Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 69 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van de Inspectie Gezondheidsbescherming (IGB)/Rijkskeuringsdienst van Waren, verrichten van onderzoek met betrekking tot straling en besmetting
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)
Grondslag: Besluit taakvervulling ambtenaren keuringsdiensten Kernenergiewet
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.9 Producten vallende onder de Vleeskeuringswet

- 70 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Veterinaire Hoofdinspectie van de Volksgezondheid (VHI)) en/of de keuringsdiensten, verrichten van onderzoek in het kader van het toezicht op de naleving van de Vleeskeuringswet
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1940-
Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Grondslag: Onderzoeksregulatief 1994, art. 2 derde en vijfde lid, art. 3 vierde lid, art. 4, art. 6 derde lid, art. 7 tweede lid, art. 9 tweede lid, art. 10 tweede lid en art. 16 derde lid
Bron: diverse jaarverslagen RIV(M)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 71 Waardering: V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Veterinaire Hoofdinspectie van de Volksgezondheid (VHI)), verrichten van onderzoek naar de verwerking van destructiemateriaal door destructiebedrijven
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1958-
Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Grondslag: Destructiebeschikking, art. 9 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.3.10 Drinkwater

- 72 Waardering: V
Handeling: Het adviseren van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie van de volksgezondheid voor de hygiëne van het milieu (IM)/Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)) op toxicologisch en milieuhygiënisch gebied in het kader van het toezicht op de naleving van de Waterleidingwet
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: 1961-
Sector/lab: Laboratorium voor Toxicologie (TOX);
Adviescentrum voor Toxicologie (ACT);
Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie (LWL); Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek (LWD)
Grondslag: Waterleidingwet, art. 14
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 73 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van laboratoriumonderzoek in het kader van het geneeskundig onderzoek bij personeel van waterleidingbedrijven ter voorkoming van besmetting van drinkwater
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1961-
Grondslag: Waterleidingbesluit, art. 19 vierde lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 74 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van onderzoek naar de kwaliteit van (drink)water vóór het aan de verbruikers wordt afgeleverd
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1940-
Sector/lab: Laboratorium voor water- en drinkwateronderzoek (LWD); Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie (LWL)
Grondslag: Waterleidingbesluit, art. 10
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 75 **Waardering:** B (6)
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie van de volksgezondheid voor de hygiëne van het milieu (IM)), jaarlijks rapporteren aan de Tweede Kamer over de kwaliteit van het drinkwater in Nederland
Periode: 1992-
Sector/lab: Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek (LWD)
Grondslag: Waterleidingwet en Waterleidingbesluit
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (project 731011)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.4 Surveillance van gezondheidsbedreigingen

- 76 **Waardering:** B (1,4)
Handeling: Het ontwikkelen, implementeren en onderhouden van surveillanceprogramma's en informatiesystemen op het gebied van infectieziekten en de opsporing van ziekteoorzaken
Periode: ca. 1950-
Sector/lab: Centrum voor Infectie-ziekten Epidemiologie (CIE)
Grondslag: MAP volksgezondheidsonderzoek 1993-1996
MAP volksgezondheidsonderzoek 1994-1997
Beleidsfase: beleidsbepaling

- 77 **Waardering:** V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), verrichten van onderzoek ter controle van het materieel van ontsmettingsdiensten (ontsmettingsinstallaties)
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek
Periode: 1940-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit ter uitvoering van de Wet bestrijding infectieziekten en opsporing ziekteoorzaken, art. 21 onder f
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 78 **Waardering:** V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie Gezondheidszorg), registreren van aangifteplichtige ziekten
Termijn: 10 jaar na registratie
Periode: ca. 1990-
Sector/lab: Centrum voor Infectieziekten en Epidemiologie (CIE)
Grondslag: Wet bestrijding infectieziekten en opsporing ziekteoorzaken
Bron: Informatie dr. M.J.W. Sprenger (CIE)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 79 **Waardering:** V
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie Gezondheidszorg) en in samenwerking met de gemeentelijke gezondheidsdiensten, verrichten van onderzoek op het gebied van basisgezondheidszorg en gezondheidsbescherming (collectieve preventie volksgezondheid)
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1989-
Sector/lab: Centrum voor Infectieziekten en Epidemiologie (CIE)
Grondslag: Wet collectieve preventie volksgezondheid
Bron: Informatie dr. M.J.W. Sprenger (CIE)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 80 **Waardering:** V
Handeling: Het, in het kader van de landelijke perinatale preventieprogramma's en met de door het RIVM aangewezen laboratoria, verrichten van onderzoek naar het vóórkomen van stofwisselingsziekten
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1974-
Sector/lab: Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP)
Grondslag: Besluit uitvoering onderzoek aangeboren stofwisselingsziekten Bijzondere Ziektekostenverzekeringen (Stcrt. 1974, 229), art. 3 eerste lid.
Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 35 eerste lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 81 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van onderzoek bij zwangeren naar dragerschap van het hepatitis B virus
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1989-
Sector/lab: Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP)
Grondslag: Besluit zorgaanspraken bijzondere ziektekostenverzekering, art. 26
Bron: Overeenkomst tussen Ziekenfondsraad en RIVM inzake screeningsonderzoek hepatitis B (1992)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 82 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van pre- en perinatale onderzoeken naar bloedgroep/rhesusfactor (D) en syfilis (lues)
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1992-
Sector/lab: Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP)
Grondslag: Regeling Ziekenfondsraad subsidiëring pre- en perinatale onderzoeken bloedgroep/rhesusfactor en lues 1994
Beleidsfase: beleidsuitvoering

- 83 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van diagnostisch onderzoek dat niet elders in Nederland kan worden uitgevoerd
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1940-
Sector/lab: Laboratorium voor Bacteriologie en Antimicrobiële Middelen (LBA);
Laboratorium voor Virologie (VIR);
Laboratorium voor Parasitologie en Mycologie (LPM)
Bron: Jaarverslag RIVM 1994
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 84 **Waardering:** V
Handeling: Het verrichten van onderzoek ten behoeve van de evaluatie van de effecten van het Rijksvaccinatieprogramma
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.
Periode: 1980-
Sector/lab: Centrum voor Infectieziekten en Epidemiologie (CIE)
Bron: MAP volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (project 213676)
Beleidsfase: beleidsuitvoering

3.5 Ontwikkeling en productie van vaccins

- 85 **Waardering:** B (1)
Handeling: Het, samen met de Gezondheidsraad, (jaarlijks) voorbereiden van een standpunt inzake de vaststelling van het Rijksvaccinatieprogramma
Periode: 1952-
Sector/lab: Sector 1 Vaccinproductie
Grondslag: Besluit zorgaanspraken bijzondere ziektekostenverzekering, art. 28 eerste lid
Bron: Plan voor evaluatie van het Rijksvaccinatieprogramma⁵
Vaccinaties bij kinderen⁶
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 86 **Waardering:** B (1,4)
Handeling: Het ontwikkelen van productieprocestechnologieën ten behoeve van de productie van vaccins
Periode: 1940-
Sector/lab: Laboratorium voor Product- en procesontwikkeling (LPO)
Bron: Jaarverslag RIVM 1994
Beleidsfase: beleidsbepaling

87	Waardering	V
	Handeling:	Het voorbereiden en uitvoeren van productie en aflevering van vaccins
	Termijn:	10 jaar na productie/aflevering vaccin
	Periode:	1940-
	Sector/lab:	Sector 1 Vaccinproductie
	Grondslag:	Besluit uitvoering vaccinatieprogramma Bijzondere Ziektekostenverzekering, art. 3 Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 36 eerste lid
	Bron:	Jaarverslagen RIV Informatie dr. M.M. Krasselt (SB1)
	Beleidsfase:	beleidsuitvoering

4. Actor: De Coördinatie Commissie voor Metingen in het Milieu (CCRX (voorheen CCRA))

Monitoring: meting van de toestand van de volksgezondheid en het milieu

- 12 Waardering: B (3)
Handeling: Het gevraagd en ongevraagd adviseren van de betrokken vakministers inzake de vraag welke metingen noodzakelijk zijn met het oog op de bewaking van het milieu en met welke nauwkeurigheid en betrouwbaarheid waar en met welke frequentie deze metingen moeten worden verricht
Periode: 1963-
Sector/lab: Bureau Coördinatie Commissie Radioactieve/Xenobiotische stoffen (CCR)
Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder a
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
- 18 Waardering: B (1)
Handeling: Het opstellen en bijhouden van een landelijk meetprogramma inzake metingen in het milieu
Periode: 1963-
Sector/lab: Bureau Coördinatie Commissie Radioactieve/Xenobiotische stoffen (CCR)
Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder b
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 33 Waardering: B (2)
Handeling: Het jaarlijks rapporteren aan de betrokken ministers over de uitvoering van het landelijke meetprogramma inzake metingen in het milieu
Periode: 1963-
Sector/lab: Bureau Coördinatie Commissie Radioactieve/Xenobiotische stoffen (CCR)
Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder e
Beleidsfase: beleidsuitvoering

5. Actor: Commissie ex Artikel 1, eerste lid, onder c, van het Besluit Bloedplasma en Bloedproducten

Risicoschatting en normstelling

- 50 Waardering: B (3)
Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert inzake de door de minister aan de rijkscontroleur te geven aanwijzingen betreffende de controle van bloedplasma en bloedproducten
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedproducten, art. 11 eerste lid
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 51 Waardering: B (3)
Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert bij het stellen van nadere voorschriften en regels met betrekking tot de bereiding, bewaring en hoedanigheid van bloedplasma en bloedproducten
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedproducten, art. 14 eerste lid en art. 15 eerste lid
Beleidsfase: beleidsbepaling
- 53 Waardering: V
Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert inzake de goedkeuring van bereiding en aflevering van bloedplasma en bloedproducten
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedproducten, art. 2 eerste lid en art. 10 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
- 54 Waardering: V
Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert bij het verlenen van ontheffing van het in de nadere voorschriften gestelde met betrekking tot de bereiding, bewaring en hoedanigheid van bloedplasma en bloedproducten
Termijn: 10 jaar na advisering
Periode: 1970-
Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedproducten, art. 14 derde lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering

6. Actor: De Rijkscontroleur

Risicoschatting en normstelling

56	Waardering:	V
	Handeling:	Het verrichten van controles van bloedplasma en bloedproducten ten behoeve van vrijgifte daarvan
	Termijn:	10 jaar na afronding controle
	Periode:	1970-1990
	Sector/lab:	Rijkscontrole Laboratorium (RCL)
	Grondslag:	Besluit bloedplasma en bloedproducten, art. 11 eerste lid
	Beleidsfase:	beleidsuitvoering

7. Overzicht van gehanteerde afkortingen

ACT	Adviescentrum Toxicologie
ARO	Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek
AWBZ	Algemene Wet Bijzondere Ziektekosten
BIS	Bureau Internationale Samenwerking
BSD	Basis Selectie Document
CCR	Bureau Coördinatiecommissie Radioactieve en Xenobiotische Stoffen
CCRA	Coördinatiecommissie Radioactiviteitsmetingen
CCRX	Coördinatiecommissie voor de Metingen van Radioactiviteit en Xenobiotische Stoffen, vanaf 1993 Commissie voor Metingen in het Milieu
CDL	Centraal Dierenlaboratorium
CEN	Comité Européenne de Normalisation
CIE	Centrum voor Infectieziekten Epidemiologie
CLB	Centraal Laboratorium v.d. Bloedtransfusiedienst (v.h. Nederlandse Rode Kruis)
EEG	Europese Economische Gemeenschap
EG	Europese Gemeenschappen (tot 1-11-1993), Europese Gemeenschap (na 1-11-1993)
EMA	Europees Milieu Agentschap
HIGB	Hoofdinspectie Gezondheidsbescherming
HIL	Hoofdinspectie belast met het toezicht op Levensmiddelen
IDC	Informatie- en Documentatiecentrum voor Kernongevallen
IGZ	Inspectie Gezondheidszorg
IM	Inspectie van de volksgezondheid voor de hygiëne van het milieu
IMP	Indicatief Meerjaren Programma
KB	Koninklijk Besluit
LAE	Laboratorium voor Afvalstoffen en Emissies
LBA	Laboratorium voor Bacteriologie en Antimicrobiële Middelen
LBG	Laboratorium voor Bodem- en Grondwateronderzoek
LGM	Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen
LLO	Laboratorium voor Luchtonderzoek
LOC	Laboratorium voor Organisch-analytische Chemie
LPM	Laboratorium voor Parasitologie en Mycologie
LSO	Laboratorium voor Stralingsonderzoek
LVO	Laboratorium voor Veldonderzoek Vaccins
LWD	Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek
LWL	Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie
MAP	Meerjaren-activiteitenprogramma
MTV	Bureau Milieu Toekomstverkenning
NPK	Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding
NVIC	Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum
PIVOT	Projekt Invoering Verkorting Overbrengingstermijn

RCL	Rijkscontrole Laboratorium
RID	Rijksinstituut voor Drinkwatervoorziening
RIO	Rapport Institutioneel Onderzoek
RIV	Rijksinstituut voor de Volksgezondheid (1934-1984)
RIVM	Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne (1984-1996) Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (1996-)
RVP	Rijksvaccinatieprogramma
SB1	Sectorbureau 1
SBD	Stafbureau Directie
SCK/CEN	Studiecentrum voor Kernenergie/Centre d'Etudes Nucléaires
SOP	Standard Operating Procedure
Stb.	Staatsblad
Stcrt.	Staatscourant
TIS	Teratologie Informatie Dienst
TEP	Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale Screening
TK	Tweede Kamer
TOX	Laboratorium voor Toxicologie
TRS	Technical Report Series (WHO)
UNEP	United Nations Environmental Programme
VIC	Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum
VROM	Volkshuisvesting, Ruimtelijke Ordening en Milieubeheer
VTV	(Centrum) Volksgezondheidstoekomstverkenning
WHO	World Health Organisation (Wereldgezondheidsorganisatie)
WVC	Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur

Literatuur

- 1 Broos, I.E.C.M m.m.v. S. Slagter en H.E. Erich; En morgen gezond weer op. Een institutioneel onderzoek naar het takenpakket en de handelingen van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiene 1940-1995; Rijksarchiefdienst/Pivot rapport 41; Den Haag 1996
- 2 Rijksarchiefdienst/PIVOT; Om de kwaliteit van het behoud. De normen 'goede en geordende staat'; Den Haag 1993; brochure
- 3 Centraal Archief RIVM; Procedures en richtlijnen Centraal Archief RIVM; Bilthoven 1996; Standard Operating Procedure (SOP) nr BDA/CA/001
- 4 Zon, H. van; Tachtig jaar RIVM; Bilthoven 1990; ISBN 90-232-257-0
- 5 Rümke H.C. e.a.; Plan voor evaluatie van het Rijksvaccinatieprogramma. Een discussie-nota; Bilthoven 1994; RIVM-rapport 213676001
- 6 Burgmeijer R.J.F. en D.J.A. Bolscher; Vaccinaties bij kinderen. Uitvoering en achtergronden van het Rijksvaccinatieprogramma en andere vaccinaties bij kinderen; Assen 1995

Bijlage 1 Verzendlijst

- A. Directie RIVM; ir drs R. van Noort
- B. Directie RIVM; dr G. Elzinga
- C. Facilitair Bedrijf RIVM; ir A.M. Jellema
- D. Strategisch Bureau Directie RIVM; dhr J.M.J.M. Maas
- E. Voorlichting & Public Relations RIVM; mw J.A.M. Lijdsman
- F. Ministerie van VROM; dhr G.R. Quint
- G. Ministerie van VWS; drs L. Humbert
- H. Rijksarchiefdienst/Pivot; drs E. van der Doe (5)
- I. Depot Nederlandse Publikaties en Nederlandse Bibliografie (1)
- J. Bureau Rapportenregistratie (1)
- K. Bureau Rapportenbeheer (30)
- L. Bibliotheek (1)
- M. Centraal Archief (1)