
Formulier Gegevensverzoek ISIS-AR

Gegevensverzoek (in te vullen door aanvrager)

Gegevensverzoek ten behoeve van:

Naam organisatie:

Naam eindverantwoordelijke voor aanvraag:

Naam aanvrager:

Functie aanvrager:

Contactgegevens aanvrager: Postadres:

E-mail:

Telefoon:

A. Titel onderzoek:

B. Onderzoeksvraag:

C. Is er sprake van een jaarlijks terugkerend project?
Voor een jaarlijks terugkerend project geldt dat u eenmalig aanvraagt en er elke 5 jaar een herziening zal plaatsvinden.

D. Is voor het onderzoek goedkeuring door een METC vereist?

Ik heb kennis genomen van de Algemene Voorwaarden Gegevensverstrekking ISIS-AR (zie bijlage) en ga daarmee akkoord.

Naam eindverantwoordelijke voor de aanvraag:

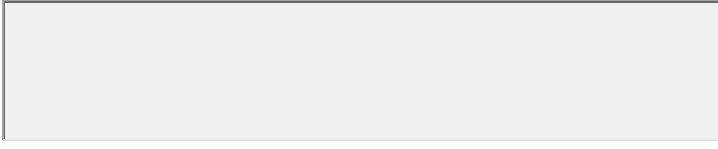

Plaats en datum:

Handtekening eindverantwoordelijke voor aanvraag

Verzenden aan:

RIVM Centrum voor Infectieziekten bestrijding
Epidemiologie en Surveillance (EPI)
t.a.v. de Secretaris van de Registratiecommissie ISIS-AR
interne postbak 75
Postbus 1, 3720 BA Bilthoven

Beschikbaarheid van ISIS-AR datavelden: graag aankruisen op welke data dit verzoek betrekking heeft

		na toestemming van:	
		registratie-commissie ¹	deelnemend MML ²
1. Patiëntengegevens			
Patiëntcode		Nee	Ja
Patiëntcode geanonimiseerd voor deze aanvraag		Ja	Nvt
Geboortejaar en –maand		Ja	Nvt
Leeftijdscategorieën		Ja	Nvt
namelijk de volgende:			
Postcodecijfers		Nee	Ja
Gemeente		Nee	Ja
Provincie		Ja	Nvt
Geslacht		Ja	Nvt
Opnamedatum		Ja	Nvt
2. Gegevens aanvrager			
Labcode ³		Ja	Nvt
Identificatie van laboratorium		Nee	Ja
Instellingstype		Ja	Nvt
Instelling ³		Ja	Nvt
Identificatie van instellingen		Nee	Ja
Afdelingstype		Ja	Nvt
Specialisme aanvrager		Ja	Nvt
3. Aanvraag gegevens			
Aanvraagdatum en/of afnamedatum		Ja	Nvt
Materiaal		Ja	Nvt
Reden van kweek (screening, inventarisatie of klinische indicatie)		Ja	Nvt
Monsternummer		Nee	Ja
Monsternummer geanonimiseerd voor deze aanvraag		Ja	Nvt
Isolaatvolgnummer		Ja	Nvt
4. Isolaat gegevens			
Organisme		Ja	Nvt
namelijk de volgende:			

5. Resultaten gevoeligheidsbepalingen			
Antimicrobiële middelen		Ja	Nvt
namelijk de volgende:		<input type="text"/>	
MIC resultaten		Ja ⁴	Nvt
Diameter agar diffusie		Ja ⁴	Nvt
Confirmatie testen (bijv. ESBL/MecA/PBP2)		Ja	Nvt
namelijk de volgende:		<input type="text"/>	
Einduitslag		Ja	Nvt
Uitslag kliniek		Nee	Ja
Periode waar de gegevens betrekking op dienen te hebben (dag/mnd/jaar):			
Vanaf		<input type="text"/>	
t/m		<input type="text"/>	
Eventuele verdere toelichting/specificering van uw data verzoek:			
<input type="text"/>			

¹ Data die op basis van de algemene voorwaarden in principe beschikbaar zijn via de registratie commissie.

² Data die alleen beschikbaar zijn na toestemming van de MML(s) waarvan de data afkomstig zijn.

³ MMLs en zorginstellingen zijn geanonimiseerd met behulp van niet herleidbare codes

⁴ In verband met herinterpretatie van SIR uitslag op basis van EUCAST (levering data vindt plaats in overleg met epidemioloog ISIS-AR)

BIJLAGE

ALGEMENE VOORWAARDEN GEGEVENSVERSTREKKING

Deze algemene voorwaarden zijn van toepassing op alle verstrekkingen van gegevens uit de Registratie ISIS-AR. De houder kan additionele of afwijkende voorwaarden of bepalingen opnemen.

1. Karakter van de gegevensverstrekking

Met de verstrekking ontvangt de verkrijger een licentie voor het gebruik van de geleverde gegevens. De intellectuele eigendom blijft onder het laboratorium waarvandaan de gegevens afkomstig zijn voor zover het de origineel ingebrachte, ruwe gegevens betreft. De intellectuele eigendom blijft onder het RIVM voor zover het geaggregeerde gegevens betreft.

2. Doel van het gegevensgebruik

De verstrekte gegevens mogen uitsluitend worden gebruikt voor het doel waarvoor ze zijn verstrekt. Voor ander gebruik dient namens de houder schriftelijke toestemming van de registratiecommissie te worden verkregen.

3. Zorgvuldig gebruik van de gegevens

De verstrekte gegevens dienen op een zorgvuldige en wetenschappelijk verantwoorde wijze te worden gebruikt. De aanvrager ziet er op toe en draagt er zorg voor dat in openbaarmakingen elke directe of indirecte herleidbaarheid tot de bron van de gegevens, hetzij personen hetzij instellingen of organisaties, onmogelijk is. Indien voor het beoogde doel van de aanvraag de goedkeuring van een medisch ethische commissie (METC) vereist is, dan wordt dit bij de aanvraag vermeld. De feitelijke verstrekking vindt niet eerder plaats dan nadat de aanvrager heeft verklaard de bedoelde goedkeuring te hebben verkregen.

4. Bewaartermijn

De houder kan bepalen dat de verstrekte gegevens en eventuele kopieën in welke vorm dan ook, na een met de aanvrager schriftelijk overeengekomen termijn, worden teruggestuurd of vernietigd.

5. Openbaarmaking

Elk voornemen tot openbaarmaking op basis van de verstrekte gegevens of een gedeelte daarvan, dient bij het doel van de aanvraag te worden opgenomen.

Indien er een voornemen tot openbaarmaking ontstaat dat niet bij het doel van de initiële aanvraag is vermeld, wordt de Registratiecommissie ISIS-AR van dit voornemen in kennis gesteld.

6. Bronvermelding

Indien de verstrekte gegevens ten behoeve van een openbaarmaking worden gebruikt dient bronvermelding plaats te vinden. De registratie wordt aangehaald als: *De Nederlandse Registratie ISIS Antimicrobiële Resistentie van het RIVM Centrum Infectieziektebestrijding. ISIS-AR wordt in stand gehouden door het RIVM, de Nederlandse medisch-microbiologische laboratoria en de beroepsvereniging van artsen-microbioloog NVMM*, danwel een gelijklopende vertaling hiervan in de taal van de openbaarmaking.

De registratiecommissie ontvangt namens de houder een exemplaar van de openbaarmaking.

7. Doorverstrekking

Het is de aanvrager niet toegestaan de gegevens, een gedeelte of een bewerking daarvan, aan anderen te verstrekken, bekend te maken of ter inzage te geven.

8. Beveiliging

De aanvrager zal zorgdragen voor een zorgvuldige fysieke en logistieke beveiliging van de gegevens. Daartoe treft hij in ieder geval voorzieningen ter voorkoming van:

- onachtzaamheid of opzettelijk verkeerd gebruik van de gegevens door personeel;
- verlies van de verstrekte gegevens;
- ongeoorloofde toegang tot c.q. inzage in de verstrekte gegevens.

9. Toezicht

De aanvrager zal de registratiecommissie en de houder desgevraagd alle inlichtingen verschaffen omtrent de wijze waarop aan de gestelde voorwaarden is voldaan en inzage verschaffen in alle daarmee verband houdende gegevens en documenten.

10. Aansprakelijkheid

Materiële of immateriële schade van welke aard ook, welke ontstaat als gevolg van het gebruik van de verstrekte gegevens, komt voor rekening van de aanvrager.

De houder is op generlei wijze aansprakelijk voor enig verlies, schade (direct zowel als gevolgschade) of enige vertraging van welke aard ook en door welke oorzaken ook, hetzij directe of indirecte, ontstaan door de houder, haar personeel of door de houder ingeschakelde derden, tenzij de aanvrager aantoonst dat het verlies, de schade of de vertraging het directe gevolg is van grove schuld of opzet van de houder, haar personeel of door de houder ingeschakelde derden.

De beheerder/bewerker is, behoudens fouten ontstaan bij de verwerking, niet verantwoordelijk voor de juistheid en volledigheid van de verstrekte gegevens. In geval van fouten ontstaan bij de verwerking zal op de bewerker geen enkele andere verplichting rusten dan het opnieuw uitvoeren van de bewerking.
De overdracht c.q. het vervoer van de gegevens is voor rekening en risico van de aanvrager.

11. Niet-naleving

De aanvrager is aansprakelijk voor iedere schade die voortvloeit uit de niet-naleving van deze voorwaarden, c.q. de nader door de houder gestelde of met de aanvrager overeengekomen voorwaarden. De aanvrager vrijwaart de houder en de beheerder/bewerker voor alle aanspraken van derden ter zake.

12. Schadeloosstelling

Indien degene aan wie de gegevens zijn verstrekt in strijd handelt met de hiervoor genoemde bepalingen kan de houder het aan diegene verleende gebruiksrecht opschorten of intrekken en een schadeloosstelling vorderen.

13. Geschillenregeling

Geschillen tussen partijen met betrekking tot opschorting of intrekking van een verleend gebruiksrecht, dan wel een vordering tot schadeloosstelling, zullen, bij uitsluiting van de burgerlijke rechter, worden beslecht door arbitrage volgens het Reglement van het Nederlands Arbitrage Instituut te Rotterdam.