

# Open subsidierondes ZonMw GOR- COVID-19 - Eisenlijsten

## Inhoud

Algemene informatie.....	2
Registratiecommissie Nivel.....	7
Datalocatie.....	7
Eisen aanvraag.....	7
Verwachte doorlooptijd aanvraag.....	8
Contactinformatie.....	9
Eisen CBS aan instellingen.....	10
Eisen instelling.....	10
Verwachte doorlooptijd aanvraag.....	11
Kosten aanvraag.....	11
Contactinformatie.....	11
Registratiecommissie Gezondheidsmonitor.....	12
Datalocatie.....	12
Eisen aanvraag.....	12
Verwachte doorlooptijd aanvraag.....	13
Kosten aanvraag.....	13
Contactinformatie.....	13
Registratiecommissie Kort-cyclische panels.....	14
Datalocatie.....	14
Eisen aanvraag.....	14
Verwachte doorlooptijd aanvraag.....	14
Kosten aanvraag.....	14
Contactinformatie.....	15

## Algemene informatie

Voor de open subsidierondes binnen het GOR-COVID-19 programma zal de aanvrager aan een aantal eisen moeten voldoen. Hierbij is het van belang de reeds bestaande eisen binnen huidige registratiecommissies in acht te nemen. Dit om te voorkomen dat aanvragers na toekenning van een subsidie bij voorbaat geen kans hebben het proces van de registratiecommissies succesvol te doorlopen. De aanvragen gaan over de kwantitatieve data die binnen de integrale gezondheidsmonitor COVID-19 worden verzameld.

Voor de GOR-COVID-19 is er data aan te vragen vanuit:

Databron	Onderdeel	Type data	Frequentie	Periode	Doelgroep	N	Constructen <sup>1</sup>	Datalocatie	Registratie commissie
Gezondheidsmonitor (GM)	Corona GM Jeugd 2021	Kwantitatieve data vragenlijstonderzoek	Eenmalige extra meting van de reguliere GM Jeugd	Met data over 20 september – 26 november 2021	2e en 4e klas middelbare school	N= +/- 168.000	Zie bijlage 1.1-1.2	RIVM-V&Z in DRE omgeving	GM
Gezondheidsmonitor (GM)	Corona GM Jongvolwassenen (JV) 2022	Kwantitatieve data vragenlijstonderzoek	Monitor vindt twee keer plaats, in 2022 en 2024	Met data over 21 april – 31 augustus 2022	16-25 jaar	N= +/- 70.000	Zie bijlage 1.1-1.2	RIVM-V&Z in DRE omgeving	GM
Gezondheidsmonitor (GM)	Corona GM Volwassenen & Ouderen 2022	Kwantitatieve data vragenlijstonderzoek	Eenmalige extra meting van de reguliere GM V&O	Met data over september – december 2022	18-64-jarigen en 65 jaar en ouder	Volwassenen: N=185443 & Ouderen: N=171076	Zie bijlage 1.1-1.3	CBS RA-omgeving	GM
Gezondheidsmonitor (GM)	GM Jeugd 2023	Kwantitatieve data vragenlijstonderzoek	Reguliere GM Jeugd (elke 4 jaar)	Met data over 20 september – 26 november 2021	2e en 4e klas middelbare school	N= +/- 188.000	Zie bijlage 1.1-1.2	RIVM-V&Z in DRE omgeving	GM
Nivel Zorgregistratie Eerste Lijn Kort-cyclische monitoring	Ronde 1 Jeugd	Kwantitatieve zorgregistratie data	Elke 3 maanden	Met data over augustus – oktober 2021	0-24	350 deelnemende surveillance praktijken, met data over zorggebruik van meer dan 1.7 miljoen geregistreerde patiënten	20 relevant veelvoorkomende gezondheidsproblemen (zie bijlage 2). Er is gericht op een aantal 'niet-specifieke' symptomen die een fysieke en/of mentale oorzaak kunnen hebben (het gaat om zowel symptomen die zijn geregistreerd bij episodes van aandoeningen, en symptomen die niet aan een aandoening worden toegeschreven). Een deel van deze symptomen worden door het RIVM genoemd als mogelijke langdurige klachten na het doormaken van een infectie met het coronavirus. Sinds 2022 zijn daar ook cijfers	CBS RA-omgeving	Nivel
	Ronde 2 Jeugd			Met data over november – december 2021	0-24				
	Ronde 3 Jeugd			Met data over januari – maart 2021	0-24 & 25+				
	Ronde 4 Jeugd & Volwassenen			Met data over april – juni 2022	0-24 & 25+				
	Ronde 5 Jeugd en Volwassenen			Met data over juli – september 2022	0-24 & 25+				

	Ronde 6 jeugd en volwassenen			Met data over oktober – december 2022	0-24 & 25+		rondom suïcide(pogingen/gedachten) aan toegevoegd.		
	Ronde 7 jeugd en volwassenen			Met data over januari – maart 2023	0-24 & 25+				
	Ronde 8 jeugd en volwassenen			Met data over april – juni 2023	0-24 & 25+				
	Ronde 9 jeugd			Met data over juli – september 2023	0-24				
	Ronde 10 jeugd en volwassenen			Met data over oktober – december 2023	0-24 & 25+				
Nivel Zorgregistratie Eerste Lijn Lang-cyclische monitoring	Ronde 1 Jeugd	Kwantitatieve zorgregistratie data	Elk jaar	Met data over 2019/2020	0-25	530 deelnemende praktijken, met data over zorggebruik van meer dan 1.9 miljoen geregistreerde patiënten	Contacten met de huisarts voor meerdere acute symptomen/klachten, chronische aandoeningen, medicatievoorschriften en zorggebruik in 2019 en 2020 (zie bijlage 2).	CBS RA-omgeving	Nivel
	Ronde 2 jeugd en volwassenen			Met data over 2018+2019/2020+2021	Alle leeftijden		Contacten met de huisarts voor meerdere acute symptomen/klachten, chronische aandoeningen, medicatievoorschriften en zorggebruik, en verwijzingen naar gespecialiseerde GGS in 2018, 2019, 2020 en 2021 (zie bijlage 2).		
Panelonderzoeken Kort-cyclische monitoring	Ronde 1 Jeugd	Kwantitatieve data vragenlijstonderzoek panel	Elke 3 maanden	Afgenomen tussen 20 september – 7 oktober 2021	12-25	4.807 jongeren	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sociaal-demografische kenmerken</li> <li>• Meegemaakte gebeurtenissen tijdens de coronaperiode</li> <li>• Ervaren invloed van de coronamaatregelen</li> <li>• Algemene gezondheid</li> <li>• Mentale gezondheid</li> <li>• Fysieke gezondheid</li> </ul>	RIVM-GLN in DRE omgeving	RIVM
	Ronde 2 Jeugd			Afgenomen tussen 7 – 27 december 2021	12-25	4.751 jongeren			
	Ronde 3 Jeugd & Volwassenen			Afgenomen tussen 1 – 17 maart 2022	12-25 & 26+	5.826 jongeren 7.840 volwassenen			

Ronde 4 Jeugd & Volwassenen	Afgenomen tussen 25 mei – 7 juni 2022	12-25 & 26+	4.179 jongeren	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Zorg- en ondersteuningsbehoeften</li> <li>• Uitgestelde zorg</li> </ul> Zie bijlage 3.1-3.19
Ronde 5 Jeugd en Volwassenen	Afgenomen tussen 5 – 20 september 2022	12-25 & 26+	4.608 jongeren 7.498 volwassenen	
Ronde 6 Jeugd en Volwassenen	Afgenomen tussen 28 november en 14 december 2022	12-25 & 26+	3.993 jongeren 8.161 volwassenen	
Ronde 7 Jeugd en Volwassenen	Afgenomen tussen 13 en 27 maart 2023	12-25 & 26+	5.285 jongeren 7.838 volwassenen	
Ronde 8 Jeugd en Volwassenen	Afgenomen tussen 15 en 29 juni 2023	12-25 & 26+	4.647 jongeren 7.744 volwassenen	
Ronde 9 Jeugd	Afgenomen tussen 15 en 29 september 2023	12-25	5.079 jongeren	
Ronde 10 Jeugd en Volwassenen	Afgenomen tussen 11 en 22 december 2023	12-25 & 26+	4.919 jongeren 7.487 volwassenen	
Ronde 11 Jeugd	Afgenomen tussen 21 maart en 4 april 2024	12-25	5087 jongeren	

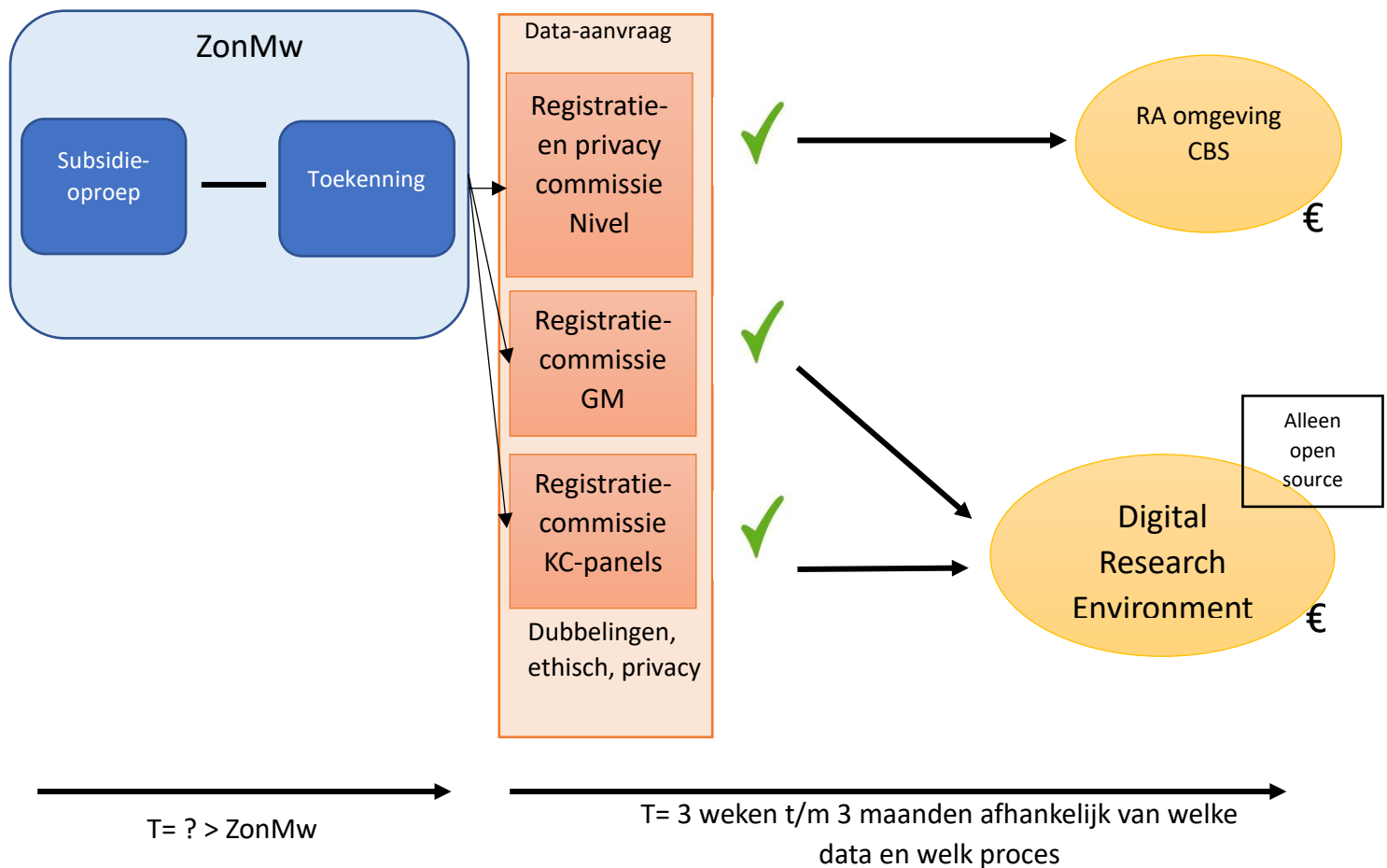
Deze tabel heeft peildatum april 2024. In het verdere verloop van 2024 wordt nog steeds data verzameld, die dus later ook beschikbaar is. Het gaat om de volgende data:

- De Gezondheidsmonitor onder jong volwassenen (2024)
- Lang cyclische monitoring: zorgregistratie jeugd en volwassenen (2022)
- Kortcyclische monitoring: ronde 12 (jeugd en volwassenen), ronde 13 (jeugd), ronde 14 (jeugd en volwassenen)

Voor vragen over de data (periode, doelgroep, constructen) kunt u contact opnemen met Elske Marra: [elske.marra@rivm.nl](mailto:elske.marra@rivm.nl)

Doordat er vanuit meerdere onderzoeksstromen data kan worden opgevraagd, en deze data op verschillende locaties te vinden is en waar meerdere registratiecommissies betrokken zijn, is het goed om rekening te houden met de eisen die bij deze datalocaties en commissies horen (figuur 1). Er zijn drie registratiecommissies, namelijk het Nivel Zorgregistratie Eerste Lijn, de Gezondheidsmonitor en de Kort-cyclische panels. Per registratiecommissie worden de volgende punten beschreven in dit document:

- Wat de datalocatie is;
- Wat de eisen zijn die bij deze commissie horen;
- De te verwachten doorlooptijd;
- (Verwachte) kosten voor data aanvraag;
- Contactinformatie.



Figuur 1: Datastromen

# Registratiecommissie Nivel

Bron: [Informatie over het aanvragen van gegevens | Nivel](#)

## Datalocatie

Data vanuit de Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn is te vinden in de CBS-RA omgeving.

Het CBS stelt ook bepaalde eisen aan de data aanvrager. Zie hiervoor het volgende hoofdstuk.

## Eisen aanvraag

### Mogelijke datavormen

De gevraagde gegevens kunnen in verschillende vormen ter beschikking gesteld worden:

1. *Kant-en-klare tabel(len) en grafieken*: inclusief advies inzake benodigde gegevens en interpretatie.
2. *Databestand*: waarmee de aanvrager zelf analyses kan doen. Het Nivel stelt als voorwaarde dat de aanvrager de analyses uitvoert op het Nivel onder begeleiding van een onderzoeker van Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn. Hiervoor wordt een tijdelijke overeenkomst gesloten. Begeleiding betreft advies bij de selectie van de variabelen en personen in het analysebestand, de analyse van de gegevens en de interpretatie van de resultaten. Intensieve begeleiding bij de selecties en analyses valt buiten de tarieven; dit wordt apart geoffereerd. Als er sprake is van een koppeling aan microdata van het CBS, vinden de analyses plaats binnen de CBS-omgeving.

De doelstelling van Nivel Zorgregistraties is het tot stand brengen en onderhouden van een geïntegreerde infrastructuur op basis van routinematig door eerstelijnszorgverleners geregistreerde gegevens. Daarmee kan op continue basis, inzicht worden verkregen in kenmerken van patiënten die zich met gezondheidsklachten in de eerste lijn melden, de aard van die klachten, de daaropvolgende behandeling door zorgverleners in de eerste lijn alsmede de uitkomsten van die behandeling. De meerwaarde van een integrale eerstelijns zorgregistratie is het inzichtelijk maken van zorgtrajecten van patiënten (patient journeys).

Dit ten behoeve van:

- Wetenschappelijk onderzoek van de gezondheidszorg, waaronder begrepen wetenschappelijk onderzoek dat beoogt bij te dragen aan het kwaliteitsbeleid van de betrokken disciplines;
- Wetenschappelijke vraagstellingen op het gebied van gezondheidszorgbeleid;
- Beleidsinformatie voor bij de zorg betrokken organen, zoals het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (VWS), beleid- of beroepsorganisaties of patiëntenorganisaties, een en ander zoals bepaald in het Governance-document;
- Spiegelinformatie voor de Deelnemers: Nivel Zorgregistraties kent een governance structuur die toeziet op het gebruik van de gegevens.

De voorwaarden bij het ter beschikking stellen van gegevens uit Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn worden standaard meegeleverd bij de overeenkomst.

In het kort zijn de voorwaarden voor een aanvraag bij Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn:

- De resultaten van het betreffende onderzoek moeten openbaar worden gepubliceerd.
- Ten minste één onderzoeker van Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn is als medeauteur actief betrokken bij de rapportage over het betreffende onderzoek. Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn kan deze voorwaarde laten vervallen indien hun eigen bijdrage aan de publicatie zeer beperkt is.
- Het Nivel stelt alleen gegevens ter beschikking die noodzakelijk zijn voor het beantwoorden van de opgestelde onderzoeksvragen. Deze gegevens mogen uitsluitend worden gebruikt voor de beantwoording van de vraagstelling waarvoor ze worden aangevraagd.

Voor meer informatie kunt u contact opnemen met [zorgregistraties@nivel.nl](mailto:zorgregistraties@nivel.nl).

## Verwachte doorlooptijd aanvraag

De doorlooptijd van de 'uitvoer' van een gegevensaanvraag is vier tot zes weken. Start uitvoer is mede afhankelijk van het aantal actuele gegevensaanvragen, we adviseren daarom minimaal 3 maanden voor de gewenste leverdatum een gegevensaanvraag in te dienen.

## Kosten aanvraag

### Tarieven gegevensaanvragen Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn 2024

Vanwege de handlingskosten die gemoeid zijn met het ter beschikking stellen van gegevens, gelden vaste tarieven voor het aanvragen van gegevens. Deze tarieven zijn vastgesteld door het ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport.

	<b>Gebruik</b>	<b>Prijs (excl. btw)</b>
1	Het gebruik van één type bestand (bijv. alleen morbiditeit) binnen één zorgdiscipline (bijv. huisartsen) over één jaar	€ 2.225,80
2	Het gebruik van meerdere typen bestanden (bijv. morbiditeit en prescripties) binnen één zorgdiscipline (bijv. huisartsen) over één jaar	€ 2.922,96
3	Het gebruik van één of meerdere typen bestanden (bijv. morbiditeit en prescripties) binnen één zorgdiscipline (bijv. huisartsen) over meerdere jaren	€ 4.314,08
4	Het gebruik van bestanden van één zorgdiscipline (bijv. huisartsen) waarvoor bewerking nodig is ten behoeve van een koppeling met data uit een externe gegevensbron	€ 5.814,18
5	Het gebruik van bestanden van meerdere zorgdisciplines (bijv. huisartsen en fysiotherapeuten), al dan niet gekoppeld, die indien nodig bewerkt worden ten behoeve van koppeling met data uit een externe bron.	€ 7.027,91

### Welke gegevens stelt Nivel Zorgregistraties beschikbaar binnen deze tarieven?

Dit betreft gegevens die afgeleid kunnen worden van de onderzoekbestanden die gebruikt zijn om de jaarlijkse of wekelijkse cijfers te rapporteren. Nivel Zorgregistraties kan selecties van deze



onderzoeksbestanden beschikbaar maken. Het Nivel stelt alleen gegevens ter beschikking die noodzakelijk zijn voor het beantwoorden van de opgestelde onderzoeksvragen.

Voor een overzicht van afgeronde/lopende onderzoeken waar geen aanspraak meer op gedaan kan worden, zie bijlage 4.

## Contactinformatie

Leontien Korteweg  
0302729614  
[l.korteweg@nivel.nl](mailto:l.korteweg@nivel.nl)

## Eisen CBS aan instellingen

Het CBS stelt bepaalde eisen aan instellingen om toegang te krijgen tot bepaalde data. In de open calls voor GOR-COVID19 geldt dit voor data van Nivel Zorgregistraties Eerste Lijn

### Eisen instelling

#### Niet-gemachtigde instelling

Indien uw instelling niet gemachtigd is om met de microdata te werken, dan kunt u een aanvraag indienen met het Aanvraagformulier toegang microdata instelling. De toegang kan voor maximaal drie jaar verstrekt worden. Daarna kan uw instelling eventueel verlenging aanvragen.

[Aanvraag toegang microdata \(cbs.nl\)](#)

Op basis van artikel 41 van de CBS-wet kan de Directeur-Generaal van de Statistiek toegang tot microdata verlenen aan een aantal in die wet genoemde categorieën instellingen:

- a. Een Nederlandse universiteit in de zin van de Wet op het hoger onderwijs en wetenschappelijk onderzoek;
- b. Een bij wet ingestelde organisatie of instelling voor wetenschappelijk onderzoek;
- c. Een bij of krachtens de wet ingesteld planbureau;
- d. Een communautaire of nationale instantie voor de statistiek van een lidstaat van de Europese Unie;
- e. Onderzoeksafdelingen van ministeries en andere diensten, organisaties en instellingen.

De belangrijkste criteria voor toelating zijn dat uw instelling het verrichten van statistisch of wetenschappelijk onderzoek als hoofdactiviteit heeft, of een enclave heeft die zich volledig richt op wetenschappelijk onderzoek, en de resultaten van dit onderzoek publiceert voor de openbaarheid. Daarnaast dient uw instelling rechtspersoonlijkheid te bezitten, en gevestigd te zijn binnen de Europese Economische Ruimte (EER)<sup>2</sup> of in een land met een adequaatheidsbesluit<sup>3</sup>.

[Instellingen en projecten \(cbs.nl\)](#) – PDF-link naar de Instellingen met een machtiging om CBS-microdata aan te vragen

#### Gemachtigde instelling

Indien uw organisatie een instellingsmachtiging heeft kunt u een aanvraag doen om toegang te krijgen tot bepaalde microdata. (Zie: [Aanvraag toegang microdata \(cbs.nl\)](#))

- Uw aanvraag wordt in ieder geval getoetst op de volgende punten:
- De instelling beschikt over een geldige machtiging voor toegang tot microdata.
- De microdata worden alleen gebruikt voor doeleinden van statistische aard, dus niet voor administratieve, gerechtelijke of fiscale doeleinden of voor controledoeleinden tegen individuele personen, bedrijven of instellingen.
- Onder andere vanwege de doelbinding die de AVG voorschrijft, dient de instelling een welomschreven onderzoeksomschrijving in (die in het geval van een exploratief onderzoek ook een globaal karakter mag hebben).
- De instelling is verantwoordelijk voor openbaarmaking van de uitkomsten van het onderzoek en geeft aan wanneer en op welke wijze publicatie zal geschieden.

- Het is aannemelijk dat tenminste een aanzienlijk deel van de onderzoeksvragen beantwoord kan worden met CBS microdata.
- Indien de instelling zelf bestanden inbrengt ter koppeling met CBS microdata, zijn deze rechtmatig verkregen, mogen verstrekt worden aan CBS en mogen gebruikt worden voor onderzoek.

## Verwachte doorlooptijd aanvraag

Naar verwachting zal een aanvraag binnen anderhalf à twee maanden worden verwerkt.

## Kosten aanvraag

Aan het werken met CBS-microdata zijn kosten verbonden. Meer informatie hierover is te vinden in de dienstencatalogus te vinden op de volgende website: [Diensten en kosten \(cbs.nl\)](#)

## Contactinformatie

[microdata@cbs.nl](mailto:microdata@cbs.nl)

# Registratiecommissie Gezondheidsmonitor

Bron: [Data-aanvraag | Gezondheidsmonitor \(monitoregezondheid.nl\)](#)

## Datalocatie

Data van de Gezondheidsmonitor Jeugd en Jongvolwassenen is te vinden in de Data Research Environment (DRE) van het RIVM.

Data van de Gezondheidsmonitor Volwassenen & Ouderen is te vinden in de CBS RA-omgeving. Voor eisen voor toegang CBS zie Eisen CBS aan instellingen beschreven in dit document.

## Eisen aanvraag

De registratiecommissie voor de Gezondheidsmonitor beoordeelt uw aanvraag op basis van de volgende criteria:

- Het verzoek moet een publiek doel dienen en ten goede komen aan het verkrijgen van inzicht in de gezondheid van de Nederlandse bevolking.
- Het formulier moet goed en volledig ingevuld zijn; alle vragen moeten voldoende/juist beantwoord zijn. Zo moet er een helder analyseplan zijn en moet het duidelijk zijn welke variabelen gewenst zijn.
- Een aanvraag met een controversieel karakter wordt voorgelegd aan de ethische commissie voor de Gezondheidsmonitor.
- Bij schattingen op basis van bestaande cijfers wordt door de registratiecommissie voor de Gezondheidsmonitor bepaalde voorwaarden aan de publicatie gesteld.

Andere onderzoeksinstituten kunnen ook gebruik maken van de gegevens uit het landelijk databestand. Er wordt onderscheid gemaakt tussen aanvragen voor cijfers/tabellen en aanvragen voor toegang tot het landelijke databestand.

### **Toegang tot het databestand**

Toegang tot het landelijk databestand door externe partijen om zelf onderzoek te doen is in een aantal gevallen mogelijk. Om toegang te krijgen tot dit bestand moet toestemming worden verkregen via de registratiecommissie Gezondheidsmonitor. Dit geldt ook in het geval dat externe partijen in opdracht van één van de partners analyses uitvoeren of betrokken zijn bij samenwerkingsverbanden met een van de partners. De partner die de opdracht geeft borgt dat deze externe partijen zich aan de richtlijnen houdt.

Indien een verzoek wat betreft toegang tot het bestand via het loket Gezondheidsmonitor binnenkomt, dan wordt de aanvraag doorgestuurd aan de registratiecommissie. Wanneer de externe partij wil publiceren op GGD-niveau, worden ook de betrokken GGD-regio's op de hoogte gesteld. Zij kunnen binnen twee weken bezwaar aantekenen. Is er toestemming van de registratiecommissie, dan kan de aanvrager toegang krijgen tot het DRE, na ondertekening van een geheimhoudingsverklaring en gegevensleveringsovereenkomst of Data Sharing Agreement (DSA).

Om in aanmerking te komen voor toegang gelden de volgende criteria:

- De instelling heeft uitsluitend tot doel en als taak het verrichten van wetenschappelijk of statistisch onderzoek. Indien de instelling het verrichten van wetenschappelijk of statistisch onderzoek als primaire taak heeft en daarnaast ook andere taken of activiteiten heeft, is het

verrichten van wetenschappelijk of statistisch onderzoek voldoende afgescheiden van de andere taken of activiteiten van de organisatie.

- De instelling publiceert voor de openbaarheid. Ook indien de instelling onderzoek uitvoert voor een opdrachtgever, dient het resultaat waarvoor de data worden gebruikt direct, volledig en in principe kosteloos openbaar gemaakt te worden.
- De instelling heeft een goede naam en faam.

Voor een overzicht van afgeronde/lopende onderzoeken waar geen aanspraak meer op gedaan kan worden, zie bijlage 4.

## Verwachte doorlooptijd aanvraag

De registratiecommissie heeft ongeveer drie weken nodig om de aanvraag te beoordelen indien het gaat om landelijke analyses, en twee weken langer indien het publicatieniveau op GGD-regioniveau gaat plaatsvinden.

## Kosten aanvraag

Aan zowel de aanvragen voor de toegang tot/levering van het databestand als de maatwerkverzoeken zijn kosten verbonden. GGD GHOR Nederland brengt een bedrag van 150 euro in rekening voor het beoordelen en het honoreren van deze aanvragen. Daarnaast ontvangt u voor uw aanvraag een offerte op maat van het RIVM. De kosten voor toegang tot het databestand of een maatwerkverzoek variëren sterk. Zoals eerder vermeld is de data voor de Gezondheidsmonitor Jeugd is te vinden binnen het DRE van het RIVM. Voor meer informatie wordt u verwezen naar: [Data-aanvraag | Gezondheidsmonitor \(monitorgezondheid.nl\)](#)

### DRE

Het DRE waarin kan worden gewerkt draait op het Microsoft Azure cloudplatform binnen een beveiligde RIVM-omgeving. Dit werkt op basis van een pay-per-use principe (P\*C). De unitprijs P is afhankelijk van de specificaties van de aangesproken reken- en opslagcapaciteit. Data aanvragers hebben mogelijkheden om te kiezen uit een aantal verschillende specificaties. Hogere specificaties zorgen voor hogere kosten. De Q wordt per seconde dat deze wordt gebruikt berekend. Daarom is er niet direct een prijs aan te verbinden. De gemiddelde kosten zullen naar verwachting rond de 100 euro liggen. Een calculator om de verwachte kosten te voorspellen kan via onderstaande link ingevuld worden: [https://support.mydre.org/portal/en/kb/articles/workspace-costs#Cost\\_estimator](https://support.mydre.org/portal/en/kb/articles/workspace-costs#Cost_estimator)

Indien de aanvrager gebruik wil maken van gelicenseerde software zal deze dit zelf moeten aanschaffen en/of een koppeling moeten maken met de licentieserver van de betreffende instelling. Zoals eerder vermeld dient er, om toegang te kunnen krijgen tot de data in de DRE, voorafgaand, na goedkeuring door de registratiecommissie, een gegevensleveringsovereenkomst getekend te worden. Een Digital Service Agreement is nodig indien analyses gedaan worden die herleidbaar zijn tot persoonsgegevens. Om mogelijke toegang tot de DRE te regelen graag bijlage 5 invullen.

## Contactinformatie

[monitoregezondheid@ggdghor.nl](mailto:monitoregezondheid@ggdghor.nl)

## Registratiecommissie Kort-cyclische panels

### Datalocatie

De data voor de kort-cyclische panels is te vinden in de Data Research Environment (DRE) van het RIVM.

### Eisen aanvraag

De registratiecommissie voor de panels beoordeelt uw aanvraag op basis van de volgende criteria:

1. De aanvraag moet een publiek doel dienen en ten goede komen van inzicht in de gezondheid van de Nederlandse bevolking;
2. De aanvraag moet voldoen aan de geldende privacy/AVG regelgeving;
3. Het onderzoek moet passen bij het doel van het panel:  
Het verrichten van statistisch of wetenschappelijk onderzoek moet de hoofdactiviteit van uw instelling, of uw instelling heeft een enclave die zich volledig richt op wetenschappelijk onderzoek. Daarnaast dienen de resultaten van het onderzoek gepubliceerd te worden voor wetenschappelijke transparantie en openheid. Tevens dient uw instelling een juridische rechtspersoon te bezitten, en gevestigd te zijn binnen de Europese Economische Ruimte (EER) of in een land met een adequaatheidsbesluit. Dit kan zijn:
  - a. Een Nederlandse universiteit in de zin van de Wet op het hoger onderwijs en wetenschappelijk onderzoek;
  - b. Een bij wet ingestelde organisatie of instelling voor wetenschappelijk onderzoek;
  - c. Een bij of krachtens de wet ingesteld planbureau;
  - d. Een communautaire of nationale instantie voor de statistiek van een lidstaat van de Europese Unie;
  - e. Onderzoeksafdelingen van ministeries en andere diensten, organisaties en instellingen.
4. Een aanvraag met een mogelijk ethisch gevoelig karakter wordt voorgelegd aan een ethische onderzoekscommissie

### Verwachte doorlooptijd aanvraag

De registratiecommissie heeft ongeveer 3 weken nodig om uw aanvraag te beoordelen indien het gaat om analyses op landelijk en provinciaal niveau.

Voor toegang tot het databestand stemt u af met een van de RIVM-medewerkers wanneer u met het onderzoek wilt beginnen. De vereiste formaliteiten vergen daarbij een doorlooptijd van ongeveer een week of langer als het om een meer complex onderzoek gaat. Toegang tot de werkomgeving duurt naar verwachting maximaal een paar dagen.

### Kosten aanvraag

Het DRE waarin kan worden gewerkt draait op het Microsoft Azure cloudplatform binnen een beveiligde RIVM-omgeving. Dit werkt op basis van een pay-per-use principe (P\*C). De unitprijs P is afhankelijk van de specificaties van de aangesproken reken- en opslagcapaciteit. Data aanvragers

hebben mogelijkheden om te kiezen uit een aantal verschillende specificaties. Hogere specificaties zorgen voor hogere kosten. De Q wordt per seconde dat deze wordt gebruikt berekend. Daarom is er niet direct een prijs aan te verbinden. De gemiddelde kosten zullen naar verwachting rond de 100 euro liggen. Een calculator om de verwachte kosten te voorspellen kan via onderstaande link ingevuld worden: [https://support.mydre.org/portal/en/kb/articles/workspace-costs#Cost\\_estimator](https://support.mydre.org/portal/en/kb/articles/workspace-costs#Cost_estimator)

Indien de aanvrager gebruik wil maken van gelicenseerde software zal deze dit zelf moeten aanschaffen en/of een koppeling moeten maken met de licentieserver van de betreffende instelling.

Om toegang te kunnen krijgen tot de data in de DRE, voorafgaand, na goedkeuring door de registratiecommissie, een gegevensleveringsovereenkomst getekend te worden. Een Digital Service Agreement is nodig indien analyses gedaan worden die herleidbaar zijn tot persoonsgegevens. Om mogelijke toegang tot de DRE te regelen graag bijlage 5 invullen.

## Contactinformatie

[Gor-covid19@rivm.nl](mailto:Gor-covid19@rivm.nl)

t.n.v. Elske Marra en Marjonneke de Vetten