



## **Informatiebrief onderzoek: Implementatie van het nieuwe chlamydia testbeleid bij de centra voor seksuele gezondheid**

Bedankt voor uw interesse in het onderzoek. Deze vragenlijst is bedoeld voor medewerkers van de Centra Seksuele Gezondheid (CSG): Artsen, verpleegkundigen, doktersassistenten en managers die clientcontact hebben waarin soa testen worden afgenomen. Het RIVM voert samen met de Universiteit Maastricht en verschillende CSG's dit onderzoek uit.

Heb je interesse?

- Lees deze brief aandachtig door.
- Je kunt uw vragen stellen aan de onderzoekers via [DCT@rivm.nl](mailto:DCT@rivm.nl)

### **Wat is het doel van het onderzoek?**

Vanaf 1 januari 2025 testen de Centra Seksuele Gezondheid (CSG's) in Nederland mensen zonder klachten niet meer op chlamydia, tenzij ze zijn gewaarschuwd door een partner met klachten. Dit nieuwe beleid verschilt sterk van het eerdere beleid, dat het belang van asymptomatisch testen benadrukte om complicaties te voorkomen en transmissie te doorbreken. Laboratoria zijn ingesteld op het gelijktijdig testen van chlamydia en gonorrhoe, wat de invoering van het nieuwe beleid bemoeilijkt. Dit vereist aanzienlijke aanpassingen van zorgprofessionals en systeemveranderingen bij de CSG's. Daarnaast blijven de criteria voor het in aanmerking komen voor een soa-test bij de CSG's ongewijzigd.

Door middel van dit onderzoek willen we zorgprofessionals helpen bij het uitvoeren van het nieuwe chlamydia-testbeleid. We onderzoeken wat goed en minder goed gaat en we koppelen deze informatie terug. Verbeteractiviteiten kunnen dan gericht worden op specifieke factoren.

Hiervoor vragen we u twee keer een vragenlijst in te vullen: één keer in februari/maart 2025 en nog een keer in juni/juli 2025.

### **Wat gebeurt er als u meedoet aan het onderzoek?**

Het onderzoek bestaat uit twee keer een online vragenlijst. De vragen gaan over factoren die van invloed kunnen zijn op de juiste uitvoering van het nieuwe chlamydia testbeleid. Dit kunnen individuele, organisatorische of omgevingsfactoren zijn.

Het invullen van de vragenlijst duurt ongeveer 10-15 minuten.

### **Wat gebeurt er met uw gegevens?**

U kunt er zelf voor kiezen om uw emailadres op te geven in de vragenlijst. Hieronder vindt u de opties en nadere informatie.

### **Indien u uw emailadres opgeeft:**

- Ontvangt u in juni een tweede persoonlijke vragenlijst, zodat wij als onderzoekers het verschil tussen de eerste en tweede ronde kunnen zien.

RIVM/EPI/SOA

A. van Leeuwenhoeklaan 9  
3721 MA Bilthoven  
Postbus 1  
3720 BA Bilthoven  
[www.rivm.nl](http://www.rivm.nl)

T +31 88 689 8989  
[dct@rivm.nl](mailto:dct@rivm.nl)

- Uw antwoorden worden veilig verzonden via Formdesk en opgeslagen op de beveiligde server van het RIVM.
- Alleen de onderzoekers hebben toegang tot uw antwoorden.
- De resultaten worden anoniem verwerkt in rapporten, webpagina's en wetenschappelijke artikelen. Uw persoonlijke gegevens zijn niet te herleiden naar u.
- Na de tweede vragenronde wordt uw e-mailadres verwijderd.
- De onderzoeksgegevens (niet uw emailadres) worden 10 jaar bewaard.

**Indien u geen emailadres opgeeft:**

- Uw antwoorden zijn anoniem en de onderzoekers weten niet wie u bent.
- De resultaten zijn niet naar u te herleiden.
- U kunt nog steeds deelnemen aan de tweede vragenronde.
- De onderzoeksgegevens worden 10 jaar bewaard.

Voor de verwerking van de gegevens heeft het RIVM een grondslag, die volgt uit de AVG en de Wet op het RIVM. Hoe het RIVM gebruik maakt van gegevens kunt u lezen in de privacyverklaring van het RIVM: <https://www.rivm.nl/privacy>.

**Deelname**

Deelname aan het onderzoek is vrijwillig. U kunt op ieder moment stoppen. De gegevens die we tot dat moment van u hebben verzameld, gebruiken we wel voor het onderzoek.

**Vragen?**

Heeft u na het lezen van deze informatie nog vragen? Of komen er tijdens het invullen van de vragenlijst vragen bij u op? U kunt mailen met de onderzoekers via [DCT@rivm.nl](mailto:DCT@rivm.nl).

**Meedoen?**

Wilt u meedoen? Ontzettend bedankt! In de vragenlijst kunt u uw toestemming geven voor deelname aan het onderzoek 'Implementatie van het nieuwe chlamydia testbeleid' zoals beschreven in deze informatiebrief.

Met vriendelijke groet,

Dr. Birgit van Benthem  
Afdelingshoofd Seksueel Overdraagbare Aandoeningen, RIVM  
Email: [dct@rivm.nl](mailto:dct@rivm.nl)