



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
*Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport*

PROTOCOL EN DATASPECIFICATIES

PREZIES Prevalentieonderzoek Ziekenhuizen – versie: 2026

Documentversie: 1.0

Inhoudsopgave

1	Wijzigingen in protocol	3
1.1	Protocol en dataspecificaties 2026, versie 1.0 en definities 2026, versie 1.0 (bijlage 2)	3
2	Protocol	4
2.1	Inleiding protocol	4
2.2	Toelichting wijzigingen protocol 2026	4
2.3	Voorwaarden	4
2.4	In- en exclusiecriteria	5
2.5	Te registreren gegevens	5
2.5.1	Algemene patiëntengegevens	5
2.5.2	Infectie op het moment van opname	5
2.5.3	Operaties tijdens huidige opname	5
2.5.4	Hulpmiddelengebruik op de dag van registratie	5
2.5.5	Thema beoordeling urethrakathetergebruik (optioneel)	6
2.5.6	Antibioticagebruik	6
2.5.7	Thema beoordeling antibioticagebruik (optioneel)	7
2.5.8	Ziekenhuisinfectie	8
2.6	Aanleveren data	9
2.7	Terugrapportage	9
3	Dataspecificaties	10
3.1	Inleiding dataspecificaties	10
3.2	Dataspecificaties	11
3.3	Controles op de gegevens	26
Bijlage 1	Codeboek	28
Tabel 1	Medisch specialismen	28
Tabel 2	Operatie hoofdgroepen (CTG-codes)	28
Tabel 3	Niveau aanduiding urethrakathetergebruik	29
Tabel 4	Reden (indicatie) voor antibioticagebruik	30
Tabel 5	Diagnose infectie*	30
Tabel 6	Niveau aanduiding antibioticagebruik	31
Tabel 7	Definitie zorginfectie	32
Tabel 8a & 8b	Vastleggen van resistentiegegevens	33
Bijlage 2	Definities	36
Bijlage 3	Lijst micro-organismen	37
Bijlage 4	Lijst antibiotica	38
Bijlage 5	Beslisboom Thema beoordeling gebruik Urethrakatheter	39
Bijlage 6	Beslisboom Thema beoordeling Antibioticagebruik	40
Bijlage 7	Veelgestelde vragen prevalentieonderzoek	41

1 Wijzigingen in protocol

1.1 Protocol en dataspecificaties 2026, versie 1.0 en definities 2026, versie 1.0 (bijlage 2)

I. Nieuwe wijzigingen (ten opzichte van protocol maart 2025, versie 2.1)

- De flebitismeting wordt niet meer aangeboden. Wel kan het protocol dat in 2025 en 2024 is gebruikt, nog geraadpleegd worden op [PREZIES Protocol Flebitismeting 2025 | RIVM](#).
- Er zijn geen wijzigingen in het protocol voor het Prevalentie-onderzoek t.o.v. 2025. Er zijn slechts een aantal tekstuele wijzigingen ter verheldering.

II. Herhaling van de wijzigingen (ten opzichte van protocol maart 2024, versie 2.1)

- Met ingang van 2025 bestaat het prevalentieonderzoek uit twee onderdelen: hoofdgroepensurveillance (verplicht bij deelname) en het optioneel meten van alle andere soorten zorginfecties. De groepen zorginfecties vallend onder de volgende definities vormen de hoofdgroepensurveillance en blijven onderdeel van de verplichte registratie van zorginfecties in het prevalentieonderzoek (zie Bijlage 1, 7. Definitie zorginfectie voor bijbehorende codes):

- POWI
- (Primaire en secundaire) sepsis/lijnsepsis
- Pneumonie
- Andere lage luchtweginfectie
- Symptomatische urineweginfectie

De andere zorginfecties zijn als totaalset optioneel te registreren en vallen buiten de hoofdgroepensurveillance. In de dataspecificatie is vraag 4 (Hoofdgroepensurveillance) toegevoegd aan bestand B.

- COVID-19 als infectie bij opname wordt niet langer apart gespecificeerd. Bij vraag 12 (Infectie op het moment van opname) komen de opties "Ja: COVID-19" en "Ja, anders dan COVID-19" te vervallen en de optie "Ja" wordt toegevoegd.
- Siropen worden niet langer geëxcludeerd als toedieningsvorm van systemische antibiotica.
- Bij de vragen over antibioticagebruik is een specificatie toegevoegd over antibiotica voorgeschreven voor een verdenking op een infectie.
- Dataspecificatie gewijzigd voor variabele Opnamedatum: mogelijke waarden liggen binnen "01-01-2024 tot registratiedatum"
- De nummering van de variabelen in de Dataspecificatie is aangepast.
- Het thema Flebitismeting wordt per 2025 apart van het prevalentieonderzoek uitgevoerd en is in een los protocol opgenomen.
- T.o.v. versie 1.0 van het protocol is de Dataspecificatie gewijzigd voor de variabele Geboortedatum: maximale leeftijd is berekend tot de opnamedatum en mag niet hoger zijn dan 120.
- T.o.v. versie 1.0 van het protocol is het onderdeel 8 Vastleggen van resistentiegegevens aangepast. Kort na het publiceren van de PREZIES protocollen voor 2025 is de nieuwe SRI-richtlijn voor BRMO uitgekomen. We hebben besloten om het BRMO-schema in de drie modules alsnog aan te passen aan deze nieuwe richtlijn. We stellen het op prijs als de resistentiegegevens waar mogelijk volgens deze specificaties worden ingestuurd.
- T.o.v. versie 1.0 zijn een aantal micro-organismen niet langer geclassificeerd als BRMO door de hierboven vermelde richtlijnherziening en hoeft hiervoor geen resistentiepatroon aangeleverd te worden.

Aanpassingen in de definities

- Definitie 3.1 (primaire sepsis microbiologisch bevestigd) is tekstueel gewijzigd door de toevoeging "anders dan CVK of PICC-lijn" om onderscheid te maken met lijnsepsis definities.

2 Protocol

2.1 Inleiding protocol

Dit protocol is bedoeld voor het jaarlijkse prevalentieonderzoek naar ziekenhuisinfecties in het kader van het PREZIES-netwerk. Het onderzoek is ontwikkeld als een punt-prevalentieonderzoek. In een ideale situatie zou de gegevensverzameling in het ziekenhuis op één dag moeten plaatsvinden. In de praktijk is dat vrijwel altijd onmogelijk en wordt de gegevensverzameling uitgevoerd binnen een korte periode (1 maand). Er is gekozen om het prevalentieonderzoek in het kader van PREZIES jaarlijks in de maand maart te laten plaatsvinden.

Het prevalentieonderzoek ondersteunt op landelijk niveau de beoordeling van trends in het voorkomen van ziekenhuisinfecties. Op ziekenhuisniveau dient het onderzoek tevens als hulpmiddel bij het bepalen van de hoog-risico populaties. De resultaten kunnen richtinggevend zijn bij het starten van interventies of aanvullend (incidentie)onderzoek.

Gekoppeld aan het prevalentieonderzoek zijn een tweetal thema's: beoordeling antibioticagebruik en beoordeling urethrakathetergebruik. Deelname aan een thema is optioneel.

2.2 Toelichting wijzigingen protocol 2026

In 2026 zijn geen wijzigingen in het protocol t.o.v. 2025.

2.3 Voorwaarden

- Het PREZIES-team verzorgt jaarlijks de planning en organisatie van de prevalentieonderzoeken in de maand maart. Buiten deze maand kunnen geen patiënten worden opgenomen in het prevalentieonderzoek.
- Bij aanmelding wordt aangegeven of er wordt deelgenomen aan één of meerdere thema's.
- Patiënten kunnen worden geïnccludeerd van 1 t/m 31 maart.
- De deadline voor de uiteindelijke aanlevering van de data is uiterlijk 15 mei.
- De data worden elektronisch aangeleverd aan PREZIES (via OSIRIS, een webapplicatie of een eigen databestand volgens de dataspecificaties van PREZIES).
- In de handleiding van OSIRIS staat beschreven hoe de ingevoerde gegevens kunnen worden gedownload naar bijvoorbeeld Excel.
- Vooraf moeten binnen het ziekenhuis schriftelijke afspraken zijn gemaakt over de uitvoering van de surveillance. De betreffende afdelingen en specialisten dienen ingelicht te zijn.
- De procedure om infecties op te sporen dient te zijn vastgelegd.
- De registratie van patiënten vindt uitsluitend plaats van dinsdag tot en met vrijdag. Dit omdat op sommige afdelingen veel patiënten op maandag worden opgenomen voor electieve procedures.
- Per afdeling worden alle patiënten op dezelfde dag opgenomen in de registratie.
- Per patiënt wordt één registratieformulier ingevuld. Indien een patiënt na overplaatsing naar een andere afdeling opnieuw geregistreerd wordt, wordt deze niet nogmaals opgenomen in de meting.
- Om betrouwbare gegevens te kunnen verzamelen, moeten de surveillanten over voldoende ervaring en opleiding beschikken om de surveillance uit te voeren. De surveillanten dienen toegang te hebben tot alle noodzakelijke bronnen om gegevens te verzamelen. Als in het ziekenhuis meerdere surveillanten aan dezelfde surveillancemodule werken, zal het surveillancesysteem ook intern gevalideerd moeten worden. Alle door de surveillant geregistreerde (mogelijke) infecties en/of twijfelachtige casussen worden intern besproken. (Mogelijke) infecties worden bij voorkeur ook met de afdelingsarts besproken. Dit om verschillen bij de uitleg en het toepassen van de definities te voorkomen.
- Definities van ziekenhuisinfecties zoals gedefinieerd door PREZIES moeten in het ziekenhuis zijn geaccepteerd (zie Bijlage 2 via [PREZIES PO Bijlage 2 Definities 2025 | RIVM](#))
- Voor specifieke infecties (urineweginfecties, sepsis, infecties van de lage luchtwegen, meningitis, infectie aan het cardiovasculaire systeem, infecties van het centrale zenuwstelsel en infecties van de bovenste luchtwegen) gelden voor kinderen <1 jaar aangepaste definities. Tevens zijn aparte definities geformuleerd voor neonaten voor de volgende infecties: sepsis, pneumonie, infecties aan het gastro-intestinale systeem.

- Infecties worden geregistreerd indien op de dag van het onderzoek nog klinische symptomen aanwezig zijn, dan wel nog behandeling plaatsvindt (voorbeelden: behandeling met antibiotica, wondbehandeling). De infectie hoeft op de onderzoeksdag niet meer te voldoen aan de definitie (bijvoorbeeld als gevolg van de behandeling), maar moet daar in een eerder stadium wel aan hebben voldaan. Reeds afgenomen kweken en kweken afgenomen op de onderzoeksdag worden in de beoordeling betrokken (de kweekuitslagen worden indien nodig op een later tijdstip teruggezocht).

2.4 In- en exclusiecriteria

- De module betreft alle opgenomen patiënten met uitzondering van patiënten opgenomen op de afdelingen: dagbehandeling, psychiatrie en (hemo)dialyse.
- Patiënten waarvoor de opnamedatum dezelfde is als de datum van registratie (na 12 uur 's nachts opgenomen) worden niet geregistreerd.
- Patiënten die op de dag van registratie met ontslag gaan worden wel in de registratie opgenomen.
- De eerst mogelijke gegevens van de registratiedag voor elke patiënt worden gebruikt; indien een patiënt gedurende de dag overgeplaatst wordt, blijven de eerste afdeling en daarbij behorende gegevens dus van toepassing.

2.5 Te registreren gegevens

2.5.1 Algemene patiëntengegevens

- naam ziekenhuis (locatie)
- patiëntidentificatienummer (uniek nummer)
- verpleegafdeling
- registratiedatum (dag van inclusie)
- opnamedatum (in het ziekenhuis) (bij weekendverlof loopt de opnameperiode door)
- geboortedatum
- geslacht
- intensieve zorg
- soort intensieve zorg (categorie: IC, MC, NICU, NHCU, NMCU)
- bij patiënten op de NICU (Neonatale Intensive Care Unit), NHCU (Neonatale High Care Unit) en NMCU (Neonatale Medium Care Unit) dient het geboortegewicht in categorieën te worden ingevuld.
- specialisme van de hoofdbehandelaar (op dag van registratie) (volgens aangeleverde indeling, zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 1)
- specialisme op de verpleegafdeling (indien op de verpleegafdeling $\geq 80\%$ van de patiënten 1 bepaald specialisme hebben, wordt dat specialisme gescoord. Scoor anders 'MIX' specialisme) (volgens aangeleverde indeling, zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 1) (optioneel)

2.5.2 Infectie op het moment van opname

- infectie aanwezig op het moment van opname (deze infectie hoeft niet aan de PREZIES criteria te voldoen)?
- Ja; Nee; Onbekend

2.5.3 Operaties tijdens huidige opname

- is de patiënt geopereerd tijdens de huidige opname?
 - zo ja, operatieve ingreep (CTG-hoofdgroep en operatiedatum); indien meerdere operaties plaats hebben gevonden in deze opname wordt de hoofdgroep van de eerste operatie aangegeven (operatie door incisie uitgevoerd op operatiekamer, afdeling radiologie of cardiologie). Katheterisatie en dotteren zijn geen operatieve ingrepen. (volgens aangeleverde indeling, zie bijlage 1, tabel 2)
- Operaties op de dag van registratie worden geïnccludeerd.

2.5.4 Hulpmiddengebruik op de dag van registratie

Alleen hulpmiddelen registreren die tijdens de huidige opname zijn ingebracht.

- urethrakatheter (zowel continu als intermitterend)
- suprapubische katheter

- centraal veneuze katheter (inclusief port-a-cath indien aangeprikt en veneuze navelkatheter bij neonaten en PICC-lijn (perifeer ingebrachte centraal veneuze katheter)
- arteriële katheter (inclusief arteriële navelkatheter bij neonaten)
- perifere katheter (inclusief waaknaald)
- invasieve beademing (middels endotracheale tube of tracheostoma)

2.5.5 Thema beoordeling urethrakathetergebruik (optioneel)

Het registreren en beoordelen van urethrakathetergebruik (zie bijlage 1, Tabel 3). Als een patiënt op de dag van de meting een urethrakatheter in situ heeft, wordt de indicatie van het kathetergebruik op twee momenten beoordeeld:

1. op het moment van de prevalentiemeting: vul niveauaanduiding in
2. op het moment van het inbrengen van de katheter (retrospectief): vul niveauaanduiding in

2.5.6 Antibioticagebruik

- systemisch antibioticagebruik (AB), inclusief antimycotica en/of (chirurgische en medische) profylactisch antibiotica gebruik en selectieve decontaminatie (SOD/SDD: selective oropharyngeal decontamination/selective digestive decontamination) op de dag van registratie.

Uitgesloten van registratie zijn:

- antivirale medicatie
- tuberculose medicatie
- zalven
- antibiotica houdende kralen en cement

De volgende vragen zijn optioneel:

Indien er sprake is antibioticagebruik op de dag van het prevalentie-onderzoek

- toedieningsvorm: oraal, intraveneus, intramusculair, rectaal of inhalatie
- soort AB, uitsluitend antibacteriële middelen en antimycotica (volgens aangeleverde codering, zie bijlage 4: Lijst antibiotica). Als een patiënt meer dan 1 antibioticum toegediend krijgt worden alle antibiotica, met een maximum van 3 geregistreerd.
- reden (indicatie) voor AB gebruik (volgens aangeleverde indeling, zie bijlage 1, tabel 4). Voor een antibioticum dat wordt voorgeschreven voor een verdenking op een infectie, moet een van de volgende opties worden gekozen aangezien de vraag geen bevestiging van de infectie vereist:

- Behandeling van infectie (geen ziekenhuisinfectie) op het moment van opname
- Infectie bij overname uit een verpleeghuis
- Ziekenhuisinfectie tijdens huidige opname of ziekenhuisinfectie op het moment van opname .

- indien reden (indicatie) van AB-gebruik is (ziekenhuis-)infectie: diagnose infectie scoren (volgens aangeleverde indeling, zie bijlage 1, tabel 5).

In navolging op de vorige variabele: de diagnose van de *verdenking* op een infectie moet ook worden gerapporteerd onder "diagnose infectie".

Als er geen duidelijke anatomische locatie is, kan een van de volgende opties worden geregistreerd:

- Klinische sepsis
- Koorts bij neutropenie of ander infectie bij immunogecompromitteerde patiënten zonder duidelijk anatomische plaats
- Systemische ziekte
- Niet definieerbare infectie
- indien reden (indicatie) van AB-gebruik is chirurgische profylaxe: dosering scoren (categorie: eenmalige dosis, meerdere doses binnen 24 uur, > 24 uur)

2.5.7 Thema beoordeling antibioticagebruik (optioneel)

Het registreren en beoordelen van het antibiotica gebruik, inclusief antibiotische profylaxe bij medische en chirurgische ingrepen al dan niet toegediend op de OK (zie bijlage 1, tabel 6). Het uitvoeren van dit thema is niet verplicht, maar kan inzicht geven in het antibioticavoorschrijfgedrag in de eigen instelling en vergeleken met andere instellingen. Het is mogelijk nodig om af te stemmen of dit valt binnen het takenpakket van de uitvoerder van de surveillance, of dat deze taak al elders is belegd.

Er vindt registratie plaats van het antibioticum waarmee behandeling plaatsvindt op de dag van het prevalentie onderzoek. Als een patiënt meer dan 1 antibioticum toegediend krijgt worden alle antibiotica, met een maximum van 3 geregistreerd. Als de therapie stopt op de dag van het prevalentie onderzoek wordt het antibioticum meegenomen in het onderzoek.

De volgende gegevens worden geregistreerd:

- beoordeling antibioticagebruik:
De niveauaanduiding van het antibiotica gebruik wordt bepaald volgens een gestandaardiseerde methode (volgens aangeleverde indeling, zie bijlage 1, tabel 6) aan de hand van het geldige plaatselijke formularium. Beoordeling wordt ook uitgevoerd wanneer op de dag van het prevalentieonderzoek geen sprake is van antibioticagebruik

2.5.8 Ziekenhuisinfectie

- ziekenhuisinfectie

Indien een ziekenhuisinfectie of ziekenhuisinfectie bij opname (ZIBO) wordt vastgesteld worden de onderstaande gegevens ingevuld (bij keuze hoofdgroepensurveillance alleen voor onderstreepte definities):

- welk soort ziekenhuisinfectie/ZIBO is aanwezig
 - postoperatieve wondinfecties
 - zo ja, type postoperatieve wondinfectie (oppervlakkig / diep* / geen onderscheid**) (*inclusief infectie van organen of anatomische ruimten
** geen onderscheid betekent geen onderscheid tussen oppervlakkig of diep alleen toepasbaar bij MAMMA-ingrepen zonder implantaat)
 - zo ja, CTG-hoofdgroep van de operatie waarmee de wondinfectie geassocieerd is
 - primaire sepsis of lijnsepsis
 - zo ja, gerelateerd aan een intravasale lijn
 - secundaire sepsis
 - zo ja, focus van secundaire sepsis
 - pneumonie
 - zo ja, pneumonie gerelateerd aan invasieve beademing
 - andere lage luchtweginfectie (anders dan pneumonie; hieronder valt wel COVID-19)
 - infectie bovenste luchtwegen (sinusitis, pharyngitis, laryngitis, epiglottitis)
 - symptomatische urineweginfectie
 - zo ja, symptomatische urineweginfectie gerelateerd aan urethrakatheter (zowel continu als intermitterend)
NB Asymptomatische urineweginfecties worden niet geregistreerd, omdat dit te zeer afhankelijk is van het kweekbeleid van een ziekenhuis.
 - andere infecties van de urinewegen
 - infectie cardiovasculaire systeem (arteriële en veneuze infecties, endocarditis, myocarditis, pericarditis)
 - infectie van gewrichten en botten (osteomyelitis, infectie van gewricht of bursa, discitis)
 - infectie centrale zenuwstelsel (intracraniale infectie, meningitis, ventriculitis, spinaal abces)
 - ooginfectie (waaronder conjunctivitis)
 - oorinfectie (otitis externa, otitis media, otitis interna, mastoïditis)
 - infectie mond, tong of tandvlees
 - infectie gastro-intestinale systeem (gastro-enteritis, hepatitis, necrotiserende enterocolitis, intra-abdominale infectie)
 - infectie voortplantingssysteem (endometritis, geïnfecteerde episiotomie, infectie vaginatop)
 - infectie huid of weke delen (waaronder geïnfecteerde decubitus, geïnfecteerde brandwonden, mastitis)
 - Systemische infectie (mazelen, bof, waterpokken, rode hond)

Per ziekenhuisinfectie:

- Was de ziekenhuisinfectie aanwezig op het moment van opname?
 - Zo ja, is de ziekenhuisinfectie op het moment van opname opgelopen tijdens een eerdere opname in het eigen of een ander ziekenhuis?
 - Zo nee, datum waarop werd voldaan aan de criteria van de vastgestelde infectie.
- aangeven volgens welke PREZIES-definitie de infectie is vastgesteld (indien gevraagd)
- aanwezige kweekuitslagen per infectie
 - verwekker (maximaal 2 verwekkers of polymicrobieel, (volgens aangeleverde codering, zie bijlage 3: codelijst micro-organismen prevalentieonderzoek)

- bij specifieke verwekkers dient de resistentie volgens bijlage 1 tabel 8b (resistentiepatroon) ingevuld te worden. Bijlage 1 tabel 8a geeft weer bij welke micro-organismen dit het geval is.

2.6 Aanleveren data

Er zijn drie wijzen waarop gegevens aangeleverd kunnen worden aan PREZIES:

1. Gegevens kunnen worden aangeleverd via de webservice OSIRIS.

Hier kunnen ziekenhuizen vanuit hun EPD een elektronisch bericht opstellen voor een relevant patiëntrecord en dit bericht aanbieden aan de webservice OSIRIS. Er moet aan de kant van het ziekenhuis het nodige worden ingebouwd voor het opstellen en versturen van een bericht en voor het verwerken van een response van onze webservice. Voor toelichting/hulp kunt u contact opnemen via PREZIES@rivm.nl.

2. Er kan een bestand (volgens dataspecificaties) als een .txt-bestand aan PREZIES worden aangeleverd.

Dit dient via een beveiligde verbinding te gebeuren, b.v. via Zorgmail of via FileSender (hyperlink). Een hyperlink voor het beveiligd toesturen van een databestand kan aangevraagd worden via PREZIES@rivm.nl.

Let op: de dataset van de module prevalentieonderzoek bestaat uit twee bestanden met de bestandsnamen Prev_2026A.txt en Prev_2026B.txt. Indien u niet deelneemt aan één of meerdere thema's van dit prevalentieonderzoek, dan moeten de verschillende te registreren items van deze thema's wel opgenomen worden in de datastructuur van het Prev_2026A.txt bestand, maar kunnen worden leeggelaten.

3. Gegevens kunnen rechtstreeks worden ingevoerd in het webbased registratiesysteem OSIRIS.

Na inzending met een txt-bestand of via de webservice, worden de gegevens eerst gecontroleerd op fouten en ontbrekende gegevens. Als de kwaliteit van het databestand voldoet, worden de data in OSIRIS ingelezen binnen 2 weken na ontvangst. Indien de kwaliteit onvoldoende is, worden de gegevens niet ingelezen in OSIRIS, maar wordt u verzocht om fouten te corrigeren en ontbrekende gegevens aan te vullen.

2.7 Terugrapportage

Met ingang van 2025 is het met de rapportagetool op de pagina "Terugrapportages" mogelijk om op elk moment (een dag na succesvol inlezen van de data) een terugrapportage in te zien en, in tabelvorm, te downloaden. U kunt hier een gewenste selectie van gegevens van uw zorginstelling bekijken en vergelijken met landelijke gegevens.

Meer uitleg over het gebruik van de rapportage en interpretatie van de gegevens kunt u vinden in de handleiding van de PO rapportagetool op de website. Indien u vragen of wensen heeft over deze tool, kunt u altijd contact opnemen met ons via prezies@rivm.nl.

3 Dataspecificaties

3.1 Inleiding dataspecificaties

Dit document geeft een beschrijving waar de bestanden die worden ingezonden voor de surveillance van prevalentieonderzoek aan moeten voldoen. Het protocol van de module prevalentieonderzoek staat op de website van PREZIES (<http://www.prezies.nl>). Deze dataspecificatie geldt voor de registratie van het prevalentieonderzoek voor maart 2026 inclusief de thema's beoordeling Antibioticagebruik en beoordeling Urethrakathetergebruik.

Aanwijzingen:

- Het datatype geeft het type veld aan met tussen haakjes de maximale lengte, bijvoorbeeld categorie (4).
- Het datumformat is dd-mm-jjjj. Als datumscheidingstekens zijn '/' of '-' toegestaan. Binnen een bestand dient voor alle datumvelden hetzelfde format te worden gebruikt.
- Lege of gedeeltelijk gevulde velden mogen niet worden (aan)gevuld met spaties of voorloophnullen.
- De kolom 'Toegestane waarden' geeft aan wat de toegestane waarden zijn.
- De eerste regel van het bestand moet bestaan uit headers die gelijk zijn aan de variabele labels zoals die in de dataspecificaties worden genoemd in de kolom 'Variabele label'.
- Velden in een record worden gescheiden (field delimiter) door CHR\$(9) (=Tab).
- Records worden afgesloten (record delimiter) met CHR\$(13) CHR\$(10) (=resp. CR en LF).
- Alle datatypes worden zonder text qualifier weergegeven (dus zonder " " of ' ').
- Alle gegevens moeten verplicht worden aangeleverd m.u.v. de velden die optioneel zijn volgens de kolom 'Verplicht'. Optionele gegevens moeten altijd worden opgenomen in de structuur, maar worden leeggelaten als deze niet worden geregistreerd. Ook gegevens van de thema's moeten worden opgenomen in de datastructuur.
- De structuur heeft een vervolgvragenlogica. Vervolg vragen worden alleen beantwoord als de hoofdvraag daar aanleiding toe geeft. Vervolg vragen moeten altijd worden opgenomen in de structuur, maar worden leeggelaten als de hoofdvraag niet voldoet aan het juiste criterium.
- Indien het prevalentieonderzoek in de instelling in meerdere locaties is uitgevoerd, waarvoor aparte rapportages dienen te worden gemaakt, dan dienen de aparte bestanden per PREZIES-nummer (voor de desbetreffende locatie) te worden aangeleverd.

3.2 Dataspecificaties

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
A. Algemene patiëntengegevens							
In dit bestand worden de algemene patiëntgegevens, opnamegegevens, patiëntgebonden risicofactoren, hulpmiddelengebruik en antibioticagebruik geregistreerd.							
1	Patientidentificatie	Patientid	Een uniek patiëntidentificatienummer	text (32)	Vrije tekst maximaal 32 karakters	Verplicht	
2	Verpleegafdeling	Verpleegafdeling	De verpleegafdeling (of divisie of cluster) waar de patiënt verblijft op het moment van registratie.	text (20)	Vrije tekst maximaal 20 karakters	Verplicht	
3	Registratiedatum	Registratiedatum	De datum waarop de prevalentie-meting plaatsvindt voor deze patiënt.	datum	dd-mm-jjjj 01-03-2026 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Verplicht	
4	Opnamedatum	Opnamedatum	De datum waarop de patiënt is opgenomen in uw ziekenhuis. Hiermee wordt de instelling en niet de specifieke locatie bedoeld.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 tot registratiedatum	Verplicht	
5	Intensieve zorg	IZ	Wordt de patiënt op een afdeling intensieve zorg verpleegd?	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
Vervolg vraag 6 indien vraag 5 met "J" wordt beantwoord							
6	Soort intensieve zorg	Soortiz	De soort intensieve zorg dat de patiënt krijgt.	categorie (1)	1 = intensive care (IC) 2 = medium care (MC) 3 = neonatale intensive care unit (NICU) 4 = neonatale high care unit (NHCU) 5 = neonatale medium care unit (NMCU)	Verplicht	
Vervolg vraag 7 indien vraag 6 met "3", "4" of "5" wordt beantwoord							
7	Geboortegewicht	Geboortegewicht	Geboortegewicht van de patiënt.	categorie (1)	1 = ≤ 750 gr 2 = 751 - 1000 gr 3 = 1001 - 1500 gr 4 = 1501 - 2500 gr 5 = ≥ 2500 gr	Verplicht	Variabele verplicht indien patiënt (neonaat) op een NICU, NHCU of een NMCU ligt.

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
8	Specialisme	Specialisme	Specialisme van de hoofdbehandelaar van de patiënt op het moment van registratie.	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 1: Medische specialismen. Code moet voorkomen in deze lijst.	Verplicht	Categorie MIX specialisme kan bij deze variabele niet gescoord worden.
9	Specialisme op de verpleegafdeling	Afdelingspecialisme	Indien op de verpleegafdeling $\geq 80\%$ van de patiënten 1 bepaald specialisme hebben, scoor dat specialisme. Anders scoor MIX.	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 1: Medische specialismen. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Categorie MIX specialisme kan bij deze variabele wel gescoord worden.
10	Geslacht	Geslacht	Het geslacht van de patiënt.	categorie (1)	M = man V = vrouw O = overig/anoniem/anders	Verplicht	
11	Geboortedatum	Geboortedatum	De geboortedatum van de patiënt.	datum	dd-mm-jjjj	Verplicht	Leeftijd patiënt mag minimaal 0 jaar en maximaal 120 jaar zijn (t.o.v. opnamedatum)
12	Infectie op het moment van opname	Infopname	Registreer of de patiënt een infectie op het moment van opname had, op basis van de anamnese. Het gaat hier om alle infecties waarmee een patiënt wordt opgenomen, niet specifiek om alleen de ziekenhuisinfecties.	categorie (1)	J = ja N = nee O = onbekend	Verplicht	

Operaties tijdens huidige opname

13	Is de patiënt geopereerd?	Operatie	Geef aan of de patiënt een operatie heeft ondergaan tijdens deze opname. Een operatie is een ingreep die door een incisie heeft plaatsgevonden op de OK, de afdeling radiologie of cardiologie. Katheterisatie en dotteren zijn geen operatieve ingrepen. Een operatie op een later tijdstip op de registratiedag wordt ook geregistreerd.	categorie (1)	J = ja N = nee O = onbekend	Verplicht	
----	---------------------------	----------	--	---------------	-----------------------------------	-----------	--

Vervolg vragen 14 en 15 indien vraag 13 met "J" wordt beantwoord

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
14	Operatiedatum	Operatiedatum	Operatiedatum van de patiënt tijdens de huidige opname.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Verplicht	
15	CTG hoofdgroep	Ctggrp	Wat is de CTG-hoofdgroep van de eerste operatie tijdens de huidige opname?	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 2: Operatie hoofdgroepen (CTG-codes). Code moet voorkomen in deze lijst.	Verplicht	

Hulpmiddelen aanwezig op de dag van meting

16	Urethrakatheter	Urethrakath	Urethrakatheter aanwezig op de dag van meting.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
----	-----------------	-------------	--	------------------	-------------------	-----------	--

17 en 18 Thema beoordeling gebruik van urethrakathetergebruik (optioneel)

Vervolg vragen 17 en 18 indien vraag 16 met "J" wordt beantwoord

17	Niveau aanduiding prev. onderz	Urethnivrgd1	Niveau aanduiding urethrakatheter op het moment van prevalentieonderzoek.	categorie (3)	Domein: code 1.1 t/m 1.8 of code 2.1 t/m 2.5 of 3. Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 3: Niveau aanduiding urethrakathetergebruik	Verplicht	
18	Niveau aanduiding moment inbreng	Urethnvinbd	Niveau aanduiding urethrakathetergebruik op het moment van inbrengen katheter.	categorie (3)	Domein: code 1.1 t/m 1.8 of code 2.1 t/m 2.5 of 3. Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 3: Niveau aanduiding urethrakathetergebruik	Verplicht	

19	Centraal veneuze katheter	Cvenkath	Centraal veneuze katheter (inclusief port-a-cath indien aangeprikt, veneuze navelkatheter bij neonaten en PICC-lijn) aanwezig op de dag van meting.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
20	Perifere katheter	Perikath	Perifere katheter (of waaknaald) aanwezig op de dag van meting.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
21	Suprapubische katheter	Suprakath	Suprapubische katheter aanwezig op de dag van meting.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
22	Arteriele katheter	Arterkath	Arteriële katheter (inclusief arteriële navelkatheter bij neonaten) aanwezig op de dag van meting.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
23	Invasieve beademing (middels endotracheale tube of tracheostoma)	Ivbead	Invasieve beademing (middels endotracheale tube of tracheostoma) aanwezig op de dag van meting.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	

Antibioticagebruik							
24	Antibiotica en/of profylactisch antibiotica gebruik	Abgebruik	Geef aan of de patiënt op de dag van registratie antibiotica, chirurgische profylactische (toegediend op de afdeling en de OK) of medische profylactische antibiotica krijgt toegediend. Bedoeld wordt antibacteriële middelen en antimycotica, dus geen antivirale therapie.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
Vervolg vragen 25 t/m 48 indien vraag 24 met "J" wordt beantwoord							
25	Soort antibioticum 1	Abtype_1	Soort antibioticum 1	categorie (4)	Zie bijlage 4: Lijst antibiotica. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Soort antibioticum is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
26	Toedieningsvorm 1	Abtoed_1	Toedieningsvorm antibioticum 1	categorie (2)	PO = oraal IV = intraveneus IM = intramusculair RC = rectaal IN = inhalatie	Optioneel	Toedieningsvorm is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
27	Reden (indicatie) voor gebruik 1	Abreden_1	Reden (indicatie) voor gebruik antibioticum 1	categorie (1)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 4: Reden (indicatie) voor antibioticagebruik. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
Vervolg vraag 28 indien vraag 27 met "1", "2" of "3" wordt beantwoord							
28	Diagnose infectie 1	Infdiagn_1	Indien reden voor gebruik antibioticum 1 is behandeling van een (ziekenhuis)infectie, (op het moment van opname) diagnose van de infectie scoren.	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 5: Diagnose infectie. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
Vervolg vraag 29 indien vraag 27 met "4" wordt beantwoord							
29	Dosis chirurgische profylaxe 1	Dosis_profyl_1	Indien reden voor gebruik antibioticum 1 is chirurgische profylaxe, dosis van de chirurgische profylaxe scoren.	categorie (1)	1 = 1 dosering 2 = meerdere doses binnen 24 uur 3 = > 24 uur	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
30	Reden van antibioticum 1 gebruik vermeld in patiëntendossier?	Abreden_verm_1	Reden van antibioticum 1 gebruik vermeld in patiëntendossier.	categorie (1)	J = ja N = nee	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
31	Start datum AB	Start_1	Datum waarop met het huidige middel is gestart. Indien patiënt al bij opname met huidige middel werd behandeld, dan opnamedatum vermelden.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Optioneel	Start datum is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
32	Wijziging in AB	Wijziging_1	Vond er een wijziging plaats in AB (soort, toedieningsvorm en reden van wijziging)		N = nee, geen wijziging E = escalatie: gericht switchen of verbreden op microbiologische en/of klinische bevindingen (inclusief wijziging van oraal naar IV) D = De-escalatie: versmallen op microbiologische en/of klinische bevindingen S = wijziging van IV naar oraal A = wijziging a.g.v. bijwerkingen (waaronder allergie) OU = andere of onbekende reden voor wijziging U = onbekend	Optioneel	Indien AB vaker dan 1x gewijzigd voor de huidige indicatie vermeldt dan alleen de laatste wijziging. Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

33	Soort antibioticum 2	Abtype_2	Soort antibioticum 2	categorie (4)	Zie bijlage 4: Lijst antibiotica. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Soort antibioticum is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
34	Toedieningsvorm 2	Abtoed_2	Toedieningsvorm antibioticum 2	categorie (2)	PO = oraal IV = intraveneus IM = intramusculair RC = rectaal IN = inhalatie	Optioneel	Toedieningsvorm is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
35	Reden (indicatie) voor gebruik 2	Abreden_2	Reden (indicatie) voor gebruik antibioticum 2	categorie (1)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 4: Reden (indicatie) voor antibioticagebruik. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

Vervolg vraag 36 indien vraag 35 met "1", "2" of "3" wordt beantwoord

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
36	Diagnose infectie 2	Infdiagn_2	Indien reden voor gebruik antibioticum 2 is behandeling van een (ziekenhuis)infectie, (op het moment van opname) diagnose van de infectie scoren.	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 5: Diagnose infectie. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
Vervolg vraag 37 indien vraag 35 met "4" wordt beantwoord							
37	Dosis chirurgische profylaxe 2	Dosis_profyl_2	Indien reden voor gebruik antibioticum 2 is chirurgische profylaxe, dosis van de chirurgische profylaxe scoren.	categorie (1)	1 = 1 dosering 2 = meerdere doses binnen 24 uur 3 = > 24 uur	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
38	Reden van antibioticum 2 gebruik vermeld in patiëntendossier?	Abreden_verm_2	Reden van antibioticum 2 gebruik vermeld in patiëntendossier.	categorie (1)	J = ja N = nee	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
39	Start datum AB	Start_2	Datum waarop met het huidige middel is gestart. Indien patiënt al bij opname met huidige middel werd behandeld, dan opnamedatum vermelden.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Optioneel	Startdatum is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
40	Wijziging in AB	Wijziging_2	Vond er een wijziging plaats in AB (soort, toedieningsvorm en reden van wijziging)	categorie (1)	N = nee, geen wijziging E = escalatie: gericht switchen of verbreden op microbiologische en/of klinische bevindingen (inclusief wijziging van oraal naar IV) D = De-escalatie: versmallen op microbiologische en/of klinische bevindingen S = wijziging van IV naar oraal A = wijziging a.g.v. bijwerkingen (waaronder allergie) OU = andere of onbekende reden voor wijziging U = onbekend	Optioneel	Indien AB vaker dan 1x gewijzigd voor de huidige indicatie vermeldt dan alleen de laatste wijziging. Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

41	Soort antibioticum 3	Abtype_3	Soort antibioticum 3	categorie (4)	Zie bijlage 4: Lijst antibiotica. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Soort antibioticum is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
42	Toedieningsvorm 3	Abtoed_3	Toedieningsvorm antibioticum 3	categorie (2)	PO = oraal IV = intraveneus IM = intramusculair RC = rectaal IN = inhalatie	Optioneel	Toedieningsvorm is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
43	Reden (indicatie) voor gebruik 3	Abreden_3	Reden (indicatie) voor gebruik antibioticum 3	categorie (1)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 4: Reden (indicatie) voor antibioticagebruik. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

Vervolg vraag 44 indien vraag 43 met "1", "2" of "3" wordt beantwoord

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
44	Diagnose infectie 3	Infdiag_n_3	Indien reden voor gebruik antibioticum 3 is behandeling van een (ziekenhuis)infectie, (op het moment van opname) diagnose van de infectie scoren.	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 5: Diagnose infectie. Code moet voorkomen in deze lijst.	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
Vervolg vraag 45 indien vraag 43 met "4" wordt beantwoord							
45	Dosis chirurgische profylaxe 3	Dosis_profyl_3	Indien reden voor gebruik antibioticum 3 is chirurgische profylaxe, dosis van de chirurgische profylaxe scoren.	categorie (1)	1 = eenmalige dosis 2 = meerdere doses binnen 24 uur 3 = > 24 uur	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
46	Reden van antibioticum 3 gebruik vermeld in patiëntendossier?	Abreden_verm_3	Reden van antibioticum 3 gebruik vermeld in patiëntendossier.	categorie (1)	J = ja N = nee	Optioneel	Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.
47	Start datum AB	Start_3	Datum waarop met het huidige middel is gestart. Indien patiënt al bij opname met huidige middel werd behandeld, dan opnamedatum vermelden.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Optioneel	Startdatum is wel verplicht voor het thema Antibioticagebruik Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
48	Wijziging in AB	Wijziging_3	Vond er een wijziging plaats in AB (soort, toedieningsvorm en reden van wijziging)	categorie (1)	N = nee, geen wijziging E = escalatie: gericht switchen of verbreden op microbiologische en/of klinische bevindingen (inclusief wijziging van oraal naar IV) D = De-escalatie: versmallen op microbiologische en/of klinische bevindingen S = wijziging van IV naar oraal A = wijziging a.g.v. bijwerkingen (waaronder allergie) OU = andere of onbekende reden voor wijziging U = onbekend	Optioneel	Indien AB vaker dan 1x gewijzigd voor de huidige indicatie vermeldt dan alleen de laatste wijziging. Let op: Wanneer ervoor wordt gekozen deze variabele te registreren dient dit voor alle patiënten gebeuren.

49 t/m 55 Thema beoordeling antibioticagebruik (optioneel)

Vervolg vraag 49 indien vraag 24 met "N" wordt beantwoord

49	Niveau aanduiding antibioticum 1	Abniv_1N	Niveau aanduiding antibioticum 1 gebruik.	categorie (3)	Domein: code 1.1, 1.2, 2.1, 4.1 of 4.2. Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 6: Niveau aanduiding antibioticagebruik.	Verplicht	Indien meegedaan wordt aan het thema is deze vraag verplicht te beantwoorden, ook al is er geen sprake van antibiotica gebruik.
----	----------------------------------	----------	---	---------------	---	-----------	--

Vervolg vragen 50 t/m 55 indien vraag 24 met "J" wordt beantwoord

50	Start datum 1	Abstart_1	Datum waarop met het huidige middel is gestart. Indien patiënt al bij opname met huidige middel werd behandeld, dan opnamedatum vermelden.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-3-2026	Verplicht	.
51	Niveau aanduiding antibioticum 1	Abniv_1J	Niveau aanduiding antibioticum 1 gebruik.	categorie (3)	Domein: code 1.3, 1.4, 2.2, 2.3, 3.1, 3.2, 4.3, 4.4, of 4.5. Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 6: Niveau aanduiding antibioticagebruik.	Verplicht	

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
52	Start datum 2	Abstart_2	Datum waarop met het huidige middel is gestart. Indien patiënt al bij opname met huidige middel werd behandeld, dan opnamedatum vermelden.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-3-2026	Optioneel	Verplicht als er sprake is van een 2 ^e antibioticum
53	Niveau aanduiding antibioticum 2	Abniv_2J	Niveau aanduiding antibioticum 2 gebruik.	categorie (3)	Domein: code 1.3, 1.4, 2.2, 2.3, 3.1, 3.2, 4.3, 4.4, of 4.5. Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 6: Niveau aanduiding antibioticagebruik.	Optioneel	Verplicht als er sprake is van een 2 ^e antibioticum
54	Start datum 3	Abstart_3	Datum waarop met het huidige middel is gestart. Indien patiënt al bij opname met huidige middel werd behandeld, dan opnamedatum vermelden.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-3-2026	Optioneel	Verplicht als er sprake is van een 3 ^e antibioticum
55	Niveau aanduiding antibioticum 3	Abniv_3J	Niveau aanduiding antibioticum 3 gebruik.	categorie (3)	Domein: code 1.3, 1.4, 2.2, 2.3, 3.1, 3.2, 4.3, 4.4, of 4.5. Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 6: Niveau aanduiding antibioticagebruik.	Optioneel	Verplicht als er sprake is van een 3 ^e antibioticum
56	Ziekenhuisinfectie	Zinu	Heeft de patiënt een ziekenhuisinfectie op moment van prevalentiemeting waarvan op de dag van onderzoek nog klinische symptomen aanwezig zijn of waarvoor hij nog wordt behandeld?	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	Indien 'J' dan dient deze infectie geregistreerd te worden als ziekenhuisinfectie in sectie B van de dataspecificaties

B. Ziekenhuisinfectie

Zowel de ziekenhuisinfecties ontstaan tijdens de huidige opnameperiode als de ziekenhuisinfecties op het moment van opname (mits aanwezig op de dag van registratie) worden ingestuurd.

Let op: Indien er geen ziekenhuisinfectie (op het moment van opname) is dan wordt er geen infectierecord ingestuurd.

In dit bestand (B) wordt elke infectie van een patiënt op een aparte regel vermeld. Dit bestand kan dus meerdere regels per patiënt bevatten.

1	Patiëntidentificatie	Patientid	Een uniek patiëntidentificatienummer	text (32)	Vrije tekst maximaal 32 karakters	Verplicht	
---	----------------------	-----------	--------------------------------------	-----------	-----------------------------------	-----------	--

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
2	Registratiedatum	Registratiedatum	De datum waarop de prevalentie-meting plaatsvindt voor deze patiënt.	datum	dd-mm-jjjj 01-03-2026 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Verplicht	
3	Opnamedatum	Opnamedatum	De datum waarop de patiënt is opgenomen in uw ziekenhuis. Hiermee wordt de instelling en niet de specifieke locatie bedoeld.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 tot registratiedatum	Verplicht	
4	Hoofdgroepensurveillance	Hoofdgroep	Wordt de surveillance beperkt tot de hoofdgroepen?	categorie (2)	J = ja N = nee	Verplicht	
5	Soort ziekenhuisinfectie	zinfsoort	Welke soort ziekenhuisinfectie (op het moment van opname) is aanwezig?	categorie (10)	<u>powi=POWI</u> <u>prsep=primaire sepsis/lijnsepsis</u> <u>secsep=secundaire sepsis</u> <u>pneu=pneumonie</u> <u>andllwi=andere lage luchtweginfectie</u> infbovlw=infectie bovenste luchtwegen <u>symptuwi=symptomatische UWI</u> anduwi=andere infectie urinewegen cvascinf=infectie cardiovasculaire systeem botinf=infectie gewrichten en botten czinf=infectie centrale zenuwstelsel ooginf=ooginfectie oorinf=oorinfectie mondinf=infectie mond, tong, tandvlees gastrinf=infectie gastro-intestinale systeem vplaninf=infectie voortplantingssysteem huidinf=infectie huid en weke delen sysinf=systemische infectie	Verplicht	Wanneer alleen hoofdgroepensurveillance wordt uitgevoerd hoeven slechts de onderstreepte infecties te worden gerapporteerd.
Vervolg vragen 6 en 7 indien vraag 5 met "powi" wordt beantwoord							

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
6	Type Powi	Powitype	Type postoperatieve wondinfectie (op het moment van opname). Diep, betekent diepe wondinfectie of infectie aan organen of anatomische ruimten en Opp betekent Oppervlakkige wondinfectie; GO betekent geen onderscheid tussen oppervlakkig of diep, alleen toepasbaar bij MAMMA ingrepen zonder implantaat.	categorie (4)	Diep = diep Opp = oppervlakkig GO = geen onderscheid	Verplicht	
7	CTG hoofdgroep POWI op het moment van opname	Powictggrp	CTG hoofdgroep van de operatie waaraan POWI (op het moment van opname) gerelateerd is.	categorie (2)	Zie bijlage 1: codeboek prevalentieonderzoek, tabel 2: Operatie hoofdgroepen (CTG-codes). Code moet voorkomen in deze lijst.	Verplicht	
Vervolg vraag 8 indien vraag 5 met "prsep" wordt beantwoord							
8	Is de primaire sepsis gerelateerd aan een intravasale lijn?	Prseplijn	Is de primaire sepsis gerelateerd aan het gebruik van een intravasale lijn? Een primaire sepsis is gerelateerd aan het gebruik van een intravasale lijn indien een intravasale lijn in situ was binnen 48 uur voor het ontstaan van de sepsis.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
Vervolg vraag 9 indien vraag 5 met "secsep" wordt beantwoord							
9	Focus secundaire sepsis	Secsep_focus	Focus van secundaire sepsis	categorie (1)	W = focus postoperatieve wondinfectie U = focus urineweginfectie P = focus pneumonie G = focus gastro-intestinale systeem H = focus huid- en weke delen A = andere focus	Verplicht	
Vervolg vraag 10 indien vraag 5 met "pneu" wordt beantwoord							

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
10	Is de pneumonie gerelateerd aan invasieve beademing?	Pneubead	Is de pneumonie gerelateerd aan het gebruik van beademing? Een pneumonie is beademing gerelateerd indien invasieve beademing plaatsvond binnen 48 uur voor het ontstaan van de pneumonie.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
Vervolg vraag 11 indien vraag 4 met "symptuwi" wordt beantwoord							
11	Is de symptomatische urineweginfectie gerelateerd aan een urethrakatheter?	Symptuwikat	Is de symptomatische urineweginfectie gerelateerd aan het gebruik van een blaaskatheter of intermitterende katheterisatie? Een symptomatische urineweginfectie is katheter gerelateerd indien een urethrakatheter in situ was gedurende 7 dagen (of een gedeelte daarvan) voor het ontstaan van de symptomatische urineweginfectie.	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
12	Ziekenhuisinfectie aanwezig op het moment van opname?	Zkhinfopn	Was de ziekenhuisinfectie aanwezig op het moment van opname?	categorie (1)	J = ja N = nee	Verplicht	
Vervolg vraag 13 indien vraag 12 met "J" wordt beantwoord							
13	Ontstaan in eigen ziekenhuis	Zinfeigopn	Geef aan of de ziekenhuisinfectie op het moment van opname opgelopen is tijdens een eerdere opname in het eigen ziekenhuis. Hiermee wordt de ziekenhuisinstelling bedoeld, niet de specifieke locatie.	categorie (1)	J = ja N = nee O = onbekend	Verplicht	
Vervolg vraag 14 indien vraag 12 met "N" wordt beantwoord							
14	Infectiedatum	Infdatum	Datum waarop werd voldaan aan de criteria van de vastgestelde infectie.	datum	dd-mm-jjjj 01-01-2025 t/m 31-03-2026 (maart 2026)	Optioneel*	

Nr	Naam	Variabele label	Beschrijving	Datatype	Toegestane waarden	Verplicht (indien van toepassing)	Opmerking
15	Ziekenhuisinfectie is vastgesteld volgens welke PREZIES-definitie?	Def_inf	Ziekenhuisinfectie op het moment van opname is vastgesteld volgens welke PREZIES-definitie?	categorie (7)	Zie bijlage 1, tabel 7 Definitie zorginfectie	Verplicht, maar hoeft niet ingevuld te worden voor secundaire sepsis, mondinfectie en systemische infectie	
16	Verwekker 1 ziekenhuisinfectie	Mo1	Welk micro-organisme is er gekweekt? Geef de naam van de verwekker.	categorie (12)	Zie bijlage 3: Lijst micro-organismen prevalentieonderzoek. Code moet voorkomen in deze lijst.	Verplicht	
17	Resistentie	Mo1_res	Was er sprake van de volgende vormen van resistentie? (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie bijlage 1 tabel 8a 'verwekkers specificatie')	categorie (2)	0 t/m 3 zie bijlage 1 tabel 8b 'resistentiepatroon' ONB = onbekend	Verplicht	
18	Verwekker 2 ziekenhuisinfectie	Mo2	Welk micro-organisme is er gekweekt? Geef de naam van de verwekker.	categorie (12)	Zie bijlage 3: Lijst micro-organismen prevalentieonderzoek. Code moet voorkomen in deze lijst.	Verplicht	
19	Resistentie	Mo2_res	Was er sprake van de volgende vormen van resistentie? (Hoeft slechts voor een selecte groep verwekkers ingevuld te worden, zie bijlage 1 tabel 8a 'verwekkers specificatie')	categorie (2)	0 t/m 3 zie bijlage 1 tabel 8b 'resistentiepatroon' ONB = onbekend	Verplicht	
20	Codestelsel	Codestelsel	Wilt u de verwekkers aanleveren via de PREZIES stamlijst of via SNOMED coderingen?	categorie (7)	PREZIES = PREZIES stamlijst SNOMED = SNOMED stamlijst	Verplicht	

3.3 Controles op de gegevens

Bestand (of tabel)	Nr	Variabele label	Controles
A	1	Patientid	- is Patientid binnen het ziekenhuis uniek?
A	3	Registratiedatum	- registratiedatum moet $\geq$ zijn dan operatiedatum - registratiedatum moet binnen de huidige registratieperiode vallen - verschil registratiedatum en opnamedatum moet ≥ 1 en ≤ 730 zijn. Indien > 365 dagen wordt dit geverifieerd.
A	4	Opnamedatum	- opnamedatum moet $<$ zijn dan registratiedatum - opnamedatum moet $\leq$ zijn dan operatiedatum
A	7	Geboortegewicht	- bij Soortiz = (3,4,5) moet geboortegewicht ingevuld worden
A	8	Specialisme	- indien Specialisme=13 en Geslacht=man dan moet leeftijd < 1 jaar zijn - Specialisme moet ingevuld zijn
A	9	Afdelingsspecialisme	- wanneer Afdelingsspecialisme is ingevuld, dan dient dit voor alle patiënten ingevuld te worden - indien Afdelingsspecialisme=13 en geslacht=man dan moet leeftijd < 1 jaar zijn
A	11	Geboortedatum	- geboortedatum moet $\leq$ zijn dan opnamedatum - geboortedatum moet $<$ zijn dan registratiedatum - leeftijd patiënt mag minimaal 0 jaar en maximaal 120 jaar zijn (t.o.v. opnamedatum). Patiënten > 100 jaar worden geverifieerd. - als de opnamedatum = geboortedatum, en er sprake is van een ZIBO, wordt nagevraagd of dit klopt
A	13	Operatie	- als Operatie=1 moeten de variabelen Operatiedatum en Ctgrp ingevuld zijn
A	17 18	Urethnivrgd1, Urethnivinbd	- thema UK moet voor alle patiënten met een urethrakatheter ingevuld zijn of voor allemaal leeg blijven
A	23	Ivbead	- patiënt wordt invasief beademd, maar ligt niet op de IC of MC
A	24	Abgebruik	- als het percentage antibioticagebruik op locatieniveau onder de 25% of boven de 55% ligt wordt contact opgenomen om dit te verifiëren
A	25 t/m 48	Abtype1 e.v.	- antibioticagebruik variabelen 25 t/m 48 moeten individueel voor alle patiënten ingevuld worden of voor allemaal niet
A	31 39 47	Start_1, Start_2, Start_3	- registratiedatum $\geq$ datum huidige antibioticum
A	49 t/m 55	Abniv_1N e.v.	- thema AB moet voor alle patiënten ingevuld zijn of voor allemaal leeg blijven
A	56	Zinu	- indien er een ziekenhuisinfectie is ingevuld in bestand B, dan dient Zinu met 'J' beantwoord zijn. - wanneer er sprake is van een ziekenhuisinfectie op de dag van registratie (Zinu) is dit een Zkhinfopn of een ziekenhuisinfectie opgelopen tijdens het huidige verblijf
B	-	Alle variabelen	- indien er een ziekenhuisinfectie is ingevuld in bestand A, vraag 56 (Zinu), dan dienen de vragen van bestand B ingevuld te worden.
B	5	zinfsoort	- Zinfsoort moet ingevuld zijn - vervolgvragen moeten zijn ingevuld indien van toepassing - POWI tijdens huidige opname: als de patiënt een POWI heeft opgelopen tijdens de huidige opname, dan is de patiënt in principe tijdens de huidige opname geopereerd en zal er derhalve ook een operatiedatum ingevuld worden (uitzondering: POWI niet bij opname aanwezig, maar wel gerelateerd aan eerdere operatie). Indien er geen operatiedatum is ingevuld wordt dit geverifieerd.
B	6	Powitype	- Powitype kan alleen GO zijn indien Powictggrpnpn = Mamma - Powictggrpnpn kan alleen 2.1 zijn indien Powitype = GO
B	12	Zkhinfopn	- wanneer er een infectie op dag van opname is (infectiedatum = opnamedatum), is Zkhinfopn = J

			- bij een Zkinfofn moet er ook een Infopname zijn en moet ook Zinfofn zijn ingevuld - als er geen Zkinfofn is blijft Zinfofn leeg
B	14	Infectiedatum	- infectiedatum moet tussen opnamedatum en registratiedatum liggen - infectiedatum en registratiedatum liggen niet verder dan 30 dagen uit elkaar, indien dit wel wordt ingevoerd zal dit worden geverifieerd
B	17 t/m 20	Mo1 en Mo1_res, Mo2 en Mo2_res	- verwekker en resistentiepatroon matchen - resistentiepatroon is ingevuld en mag niet voor elk MO ONB zijn - MO=GKW hoeft alleen bij MO1 ingevuld te worden

Bijlage 1 Codeboek

Tabel 1 Medisch specialismen

Code	Omschrijving
1	Anesthesiologie / Intensive care
2	Cardiologie
3	Cardio-thoracale chirurgie
4	Dermatologie
5	Heelkunde
6	Hematologie
7	Interne Geneeskunde
8	Keel-neus-oor (incl. mond/kaak)
9	Kindergeneeskunde
10	Longziekten en tuberculose
11	Neurochirurgie
12	Neurologie
13	Obstetrie en gynaecologie
14	Oncologie
15	Oogheelkunde
16	Orthopedie
17	Plastische chirurgie
18	Traumatologie
19	Urologie
20	Geriatric
21	Maag-darm en leverziekten
22	Reumatologie
23	Neonatalogie
24	Onbekend/anders
25	Mix specialisme (alleen mogelijk bij de vraag specialisme op de verpleegafdeling)

Tabel 2 Operatie hoofdgroepen (CTG-codes)

Code	Omschrijving
1	Zenuwstelsel (30100-30599)
2	Endocriene klieren (30600-30799)
3	Ogen (30800-31699)
4	Oren (31700-31999)
5	Luchtwegen (32000-32699)
6	Hart/grote vaten (32900-33599)
7	Perifere vaten (CTG 33600-33699)
8	Bloed/lymfestelsel (33700-33899)
9	Mamma (33900-33999)
10	Tractus digestivus (34000-35799)
11	Nier en urinewegen (36000 36499)
12	Mannelijke geslachtsorganen (36500-36899)
13	Vrouwelijke geslachtsorganen (36900-37499)
14	Verloskundige ingrepen (37500-37999)
15	Botspierstelsel (38000-38899)
16	Huid en subcutis (38900-39099)

Tabel 3 Niveau aanduiding urethrakathetergebruik

Code	Omschrijving
1.1	Groot urineresidu in de blaas/ afvloedbelemmering
1.2	Monitoren urineproductie onder niet operatieve omstandigheden
1.3	Operatief gebruik (per-, postoperatief), duur volgens eigen protocol
1.4	Neurogene (overloop) blaas
1.5	Incontinentie in aanwezigheid open perianale of sacrale wond
1.6	Toediening van medicatie in de blaas/ blaasspoelen bij bloedingen
1.7	Verzorging terminale patiënt
1.8	Andere terechte indicatie
2.1	Incontinentie zonder open perianale of sacrale wond
2.2	Decubituspreventie
2.3	Residubepaling
2.4	Operatief gebruik (per-, postoperatief), duur NIET volgens eigen protocol
2.5	Andere onterechte indicatie
3	Indicatie onbekend

Tabel 4 Reden (indicatie) voor antibioticagebruik

Code	Omschrijving
1	Behandeling van infectie (geen ziekenhuisinfectie) op het moment van opname
2	Infectie bij overname uit een verpleeghuis
3	Ziekenhuisinfectie tijdens huidige opname of ziekenhuisinfectie op het moment van opname
4	Chirurgische profylaxe (toegediend op de afdeling en / of de OK)
5	Medische profylaxe (waaronder SOD en SDD)
6	Andere indicatie (bijvoorbeeld erythromycine als prokinetica)
7	Bevestigde onbekende reden (AB voorgeschreven zonder reden)
8	Onbekend

Tabel 5 Diagnose infectie*

Code	Omschrijving
1	Infecties van het centrale zenuwstelsel
2	Ooginfecties, endophthalmitis
3	Infectie van keel, neus, oor en mond
4	Acute bronchitis of exacerbatie van chronische bronchitis
5	Pneumonie/luchtweginfectie
21	Cystic Fibrosis
6	Cardiovasculaire infectie: endocarditis, vaatprothese infectie
7	Gastro-intestinale infectie (salmonellose, antibiotica geassocieerde diarree)
8	Intra-abdominale infectie, inclusief galblaasaandoeningen
9	Cellulitis, wond of diepe weefsel infectie (met uitzondering van infectie aan het botstelsel), welke niet is gerelateerd aan een operatie
22	Postoperatieve wondinfectie (met uitzondering van infectie aan het botstelsel)
10	Bot- en gewrichtsinfecties (inclusief osteomyelitis) in het operatie gebied
23	Bot- en gewrichtsinfecties (inclusief osteomyelitis) welke niet gerelateerd is aan een operatie
11	Symptomatische lage urineweginfectie (laag, bijvoorbeeld cystitis)
12	Symptomatische hoge urineweginfectie (hoog, bijvoorbeeld pyelonefritis)
13	Asymptomatische bacteriurie
14	Obstetrische of gynaecologische infecties, inclusief SOA bij vrouwen
15	Prostatitis, epididymitis, inclusief SOA bij mannen
16	Microbiologisch bevestigde bacteriëmie
17	Klinische sepsis (vermoeden van een sepsis zonder microbiologische confirmatie/resultaten niet beschikbaar, bloedkweken niet afgenomen of negatieve bloedkweken, exclusief 18)
18	Koorts bij neutropenie of ander infectie bij immunogecompromitteerde patiënten (bijvoorbeeld, HIV, chemotherapie) zonder duidelijk anatomische plaats
19	Systemische ziekte (veelal virale oorsprong zonder duidelijk focus)
20	Niet definieerbare infectie

*Diagnose infectie gesteld door de arts waarvoor antibiotica wordt voorgeschreven, hoeft niet te voldoen aan de definities van een ziekenhuisinfectie volgens de PREZIES criteria.

Tabel 6 Niveau aanduiding antibioticagebruik

Code	Omschrijving
1.1	Geen antibioticum in gebruik en geen infectie
1.2	Geen antibioticum in gebruik, wel een infectie, geen antibioticum nodig
1.3	Antibioticum in gebruik, wel een infectie, wel antibioticum nodig en juiste keuze
1.4	Antibioticum in gebruik, geen infectie, wel profylaxe of SOD/SDD nodig en juiste keuze
2.1	Geen antibioticum in gebruik, wel infectie en wel antibioticum nodig
2.2	Antibioticum in gebruik, wel infectie en geen antibioticum nodig
2.3	Antibioticum in gebruik, geen infectie, geen profylaxe of SOD/SDD nodig
3.1	Antibioticum in gebruik, wel infectie, wel antibioticum nodig en onjuiste keuze
3.2	Antibioticum in gebruik, geen infectie, wel profylaxe of SOD/SDD nodig en onjuiste keuze
4.1	Geen antibioticum in gebruik, te weinig diagnostische informatie over infectie aan/afwezig
4.2	Geen antibioticum in gebruik, wel infectie, te weinig informatie of antibioticum nodig is
4.3	Antibioticum in gebruik, wel infectie, te weinig informatie of antibioticum nodig is
4.4	Antibioticum in gebruik, te weinig diagnostische informatie over infectie aan/afwezig
4.5	Antibioticum in gebruik, geen infectie, te weinig informatie of profylaxe of SOD/SDD nodig is

Tabel 7 Definitie zorginfectie

Infectie	Code
<u>POWI</u>	2.1 = POWI geen onderscheid (na mammachirurgie zonder implantaat) 2.1.1 = Oppervlakkige POWI 2.1.2 = Diepe POWI 2.1.3 = Infectie van organen/organische ruimte 2.2.1 = Oppervlakkige POWI na vaginale ingrepen 2.2.2 = Diepe POWI na vaginale ingrepen
<u>(Primaire) sepsis/lijnsepsis</u> <i>Indien de primaire sepsis gerelateerd is aan een CVC of PICC-lijn en voldoet aan de PREZIES-criteria 3.2.1 t/m 3.2.2.4 wordt deze onder de betreffende code geregistreerd.</i>	3.1.1 = Primaire sepsis met pathogeen mo 3.1.2 = Primaire sepsis met normale huidflora 3.1.3 = Primaire sepsis met normale huidflora bij patiënt < 12 maanden 3.2.1 = Lijnsepsis (microbiologisch bevestigd) 3.2.2.2 = Lijnsepsis categorie 2 3.2.2.3 = Lijnsepsis categorie 3 3.2.2.4 = Lijnsepsis categorie 4 3.3 = Primaire sepsis klinisch bevestigd 3.5.1 = Neonatale sepsis klinisch bevestigd 3.5.2 = Neonatale sepsis microbiologisch bevestigd (geen CNS) 3.5.3 = Neonatale sepsis met een CNS
<u>Pneumonie</u>	4.1.1 = Pneumonie microbiologisch bevestigd 4.1.2 = Klinische pneumonie microbiologisch bevestigd 4.1.3 = Klinische pneumonie zonder microbiologische bevestiging 4.1.4 = Neonatale pneumonie
<u>Andere lage luchtweginfectie</u>	4.2.1 = Infecties van de lage luchtwegen (m.u.v. pneumonie) zijn: bronchitis, tracheobronchitis, bronchiolitis, tracheïtis, long abces en empyeem. 4.2.2 = Longabces en empyeem
<u>Symptomatische urineweginfectie</u>	5.1.1 = Symptomatische urineweginfectie microbiologisch bevestigd 5.1.2 = Symptomatische urineweginfectie niet microbiologisch bevestigd
Infectie van gewrichten en botten	6.1 = Osteomyelitis 6.2 = Infecties van gewricht of bursa 6.3 = Discitis
Infectie van cardiovasculaire systeem	7.1 = Arteriële en veneuze infecties 7.2 = Endocarditis 7.3 = Myocarditis en pericarditis 7.4 = Mediastinitis 7.5 = Lokaal centraal veneuze katheter gerelateerde infectie
Infectie van het centrale zenuwstelsel	8.1 = Intracraniale infecties 8.2 = Meningitis en ventriculitis 8.3 = Spinaal abces zonder meningitis
Infectie van het oog	9.1 = Conjunctivitis 9.2 = Andere ooginfecties
Infecties van het oor	10.1 = Otitis externa 10.2 = Otitis media 10.3 = Otitis interna 10.4 = Mastoïditis
Infectie van de bovenste luchtwegen	12.1 = Sinusitis 12.2 = Pharyngitis, laryngitis, epiglottitis
Infectie van het gastro-intestinale systeem	13.1.1 = Gastro-enteritis m.u.v. Clostridioides difficile infectie 13.1.2 = Clostridioides difficile infectie 13.2 = Hepatitis 13.3 = Necrotiserende enterocolitis in neonaten 13.4 = Infecties van het maagdarmkanaal 13.5 = Intra-abdominale infectie
Infectie van het voortplantingssysteem	14.1 = Endometritis 14.2 = Geïnfecteerde episiotomie 14.3 = Infecties van de vaginatop 14.4 = Andere infecties
Infectie van huid en weke delen	15.1 = Infecties aan de huid 15.2 = Infecties van de weke delen 15.3 = Geïnfecteerde decubitus 15.4 = Geïnfecteerde brandwonden 15.5 = Borstabces en mastitis 15.6 = Navelinfectie bij neonaten 15.7 = Pustels bij baby's 15.8 = Geïnfecteerde circumcisie bij neonaten

Tabel 8a & 8b Vastleggen van resistentiegegevens

Indien als verwekker een *Staphylococcus aureus* complex, *Enterococcus faecium*, *Enterobacterales*, *Acinetobacter calcoaceticus-baumannii* complex of *Pseudomonas aeruginosa* wordt geregistreerd (zie tabel 2 'Specificatie verwekkers' voor een specificatie van de *Enterobacterales*), dan wordt door middel van een getal van 0 t/m 3 of ONB het resistentiepatroon aangegeven (zie tabel 3 'Resistentiepatroon'). Deze tabel volgt de SRI-richtlijnen voor BRMO van 2024.

Tabel 8a: Specificatie verwekkers

Het resistentiepatroon moet worden ingevuld indien verwekkers uit de hieronder genoemde groepen zijn gekweekt en geregistreerd. Bij alle *Enterobacterales* wordt carbapenemresistentie en carbapenemaseproductie nagevraagd maar voor de overige nagevraagde resistentiemechanismen binnen deze orde wordt dus onderscheid gemaakt. In de codelijst Micro-organismen (zie [website](#)) staan de micro-organismen waarvoor het resistentiepatroon moet worden ingevuld allen individueel gemarkeerd.

Verwekkers	Specificatie verwekker/resistentie
<i>Staphylococcus aureus</i> - complex	<i>S. aureus</i> <i>S. argenteus</i> <i>S. schweitzeri</i>
<i>Enterococcus faecium</i>	
Alle <i>Enterobacterales</i>	
<i>Enterobacterales</i> Groep II ¹	<i>Citrobacter freundii</i> <i>Enterobacter</i> spp. <i>Hafnia alvei</i> <i>Klebsiella aerogenes</i> ² <i>Morganella morganii</i> <i>Providencia</i> spp. <i>Serratia marcescens</i>
<i>Acinetobacter calcoaceticus</i> <i>baumannii</i> -complex.	<i>A. calcoaceticus</i> <i>A. baumannii</i> <i>A. pittii</i> <i>A. nosocomialis</i>
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	

¹ En andere *Enterobacterales* waarbij chromosomaal AmpC meestal aanwezig is

² Voorheen *Enterobacter aerogenes*

Tabel 8b: Resistentiepatroon

De toevoeging –R staat voor resistent, –S staat voor susceptible (sensitief). Indien intermediate (I) susceptible, increased exposure: dwz te behandelen met een verhoogde dosis, registreer als S.

Verwekker	Resistentiepatroon				
	0	1	2	3	ONB
<i>Staphylococcus aureus</i> complex	Oxa-S	Oxa-R (MRSA)	Oxa-R (MRSA) + Glyco-R		Onbekend
<i>Enterococcus faecium</i>	Vanco-S	(Vanco-R of vanA of vanB gen) + Penicillinegroep-R			Onbekend
Enterobacterales groep II	Car-S ¹ + carba neg + Amino ⁴ -S en/of Fluorch-S en/of Cotri-S	Car-S ¹ + carba neg + Amino ⁴ -R en Fluorch-R en Cotri-R	Car-R ¹ en/of carba pos + Amino ⁴ -S en/of Fluorch-S en/of Cotri-S	Car-R ¹ en/of carba pos + Amino ⁴ -R en Fluorch-R en Cotri-R	Onbekend
Enterobacterales niet in groep II²	Car-S ¹ + carba neg + Niet-ESBL ³	Car-S ¹ + carba neg + ESBL ³	Car-R ¹ en/of carba pos + Niet-ESBL ³	Car-R ¹ en/of carba pos + ESBL ³	Onbekend
<i>Acinetobacter baumannii-calcoaceticus</i> complex	Car-S + carba neg + (Cipro of Levo-S) en/of Amino ⁴ -S	Car-S + carba neg + (Cipro of Levo-R) + Amino ⁴ -R	Car-R en/of carba pos + (Cipro of Levo-S) en/of Amino ⁴ -S	Car-R en/of carba pos + (Cipro of Levo-R) + Amino ⁴ -R	Onbekend
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Car-S + carba neg + <u>En <=2 van de volgende:</u> Cefta-R, Fluorch-R, Amino ⁵ -R, PIP-R	Car-S + carba neg + <u>En >=3 van de volgende:</u> Cefta-R, Fluorch-R, Amino ⁵ -R, PIP-R	Car-R en/of carba pos + <u>En >=2 van de volgende:</u> Cefta-R, Fluorch-R, Amino ⁵ -R, PIP-R		Onbekend

¹ Car = Carbapenems. Bij *Proteus* spp., *Providencia* spp., *Serratia marcescens* en *Morganella morganii* telt imipenem niet mee.

² Bij *Enterobacterales* groep II is chromosomaal AmpC betalactamase, en daarmee 3^e gen. cefalosporine-resistentie, meestal aanwezig.

³ ESBL = Extended-spectrum betalactamase

⁴ Amino = Resistent tegen gentamicine óf tobramycine óf amikacine; bij *S. marcescens* tellen tobramycine en amikacine niet mee

⁵ Amino = Resistent tegen tobramycine óf amikacine

Carba = carbapenemase productie, ongeacht mate van Car resistentie

Cefta = Ceftazidim

Fluorch = Fluorchinolonen: ciprofloxacin, norfloxacin of levofloxacin

Glyco = Glycopeptides, zoals vancomycine, teicoplanin

Levo = levofloxacin

Oxa = Oxacilline, meticilline

PIP = Piperacilline met of zonder betalactamase inhibitor

Vanco = Vancomycine

Bijlage 2 Definities

De bijlage met de definities is in een apart document uitgewerkt ([PREZIES PO Bijlage 2 Definities 2025 | RIVM](#)).

Ziekenhuisinfecties op het moment van opname dienen te voldoen aan de definities én er dient sprake te zijn van heropname binnen 48 uur.

NB bij een POWI bij heropname wordt rekening gehouden met termijnen van 30 dagen of 90 dagen volgens de definities.

NB2: bij *C. difficile* bij heropname wordt rekening gehouden met een termijn van 28 dagen volgens de definities

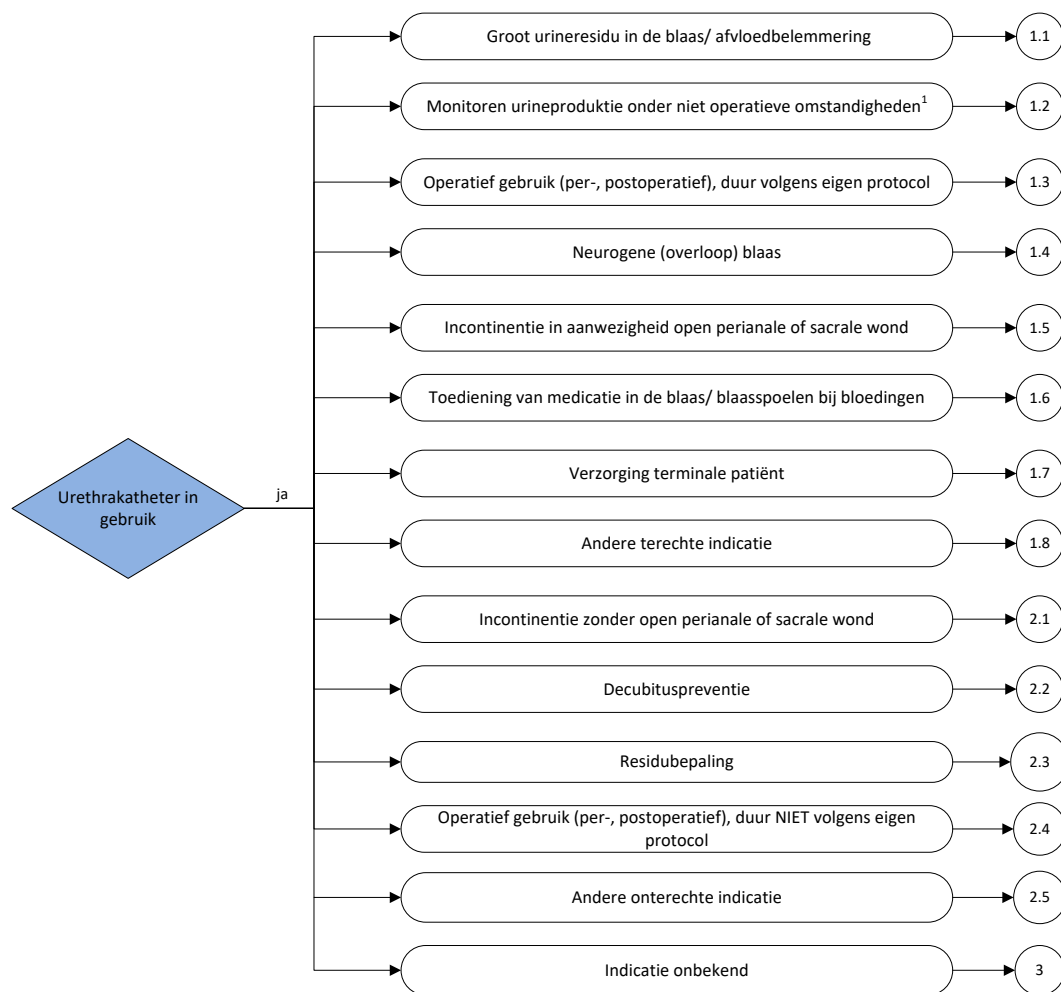
Bijlage 3 Lijst micro-organismen

De bijlage met de codelijst van micro-organismen is in een apart document uitgewerkt ([PREZIES Bijlage 3 Codelijst micro organismen 2025 | RIVM](#)).

Bijlage 4 Lijst antibiotica

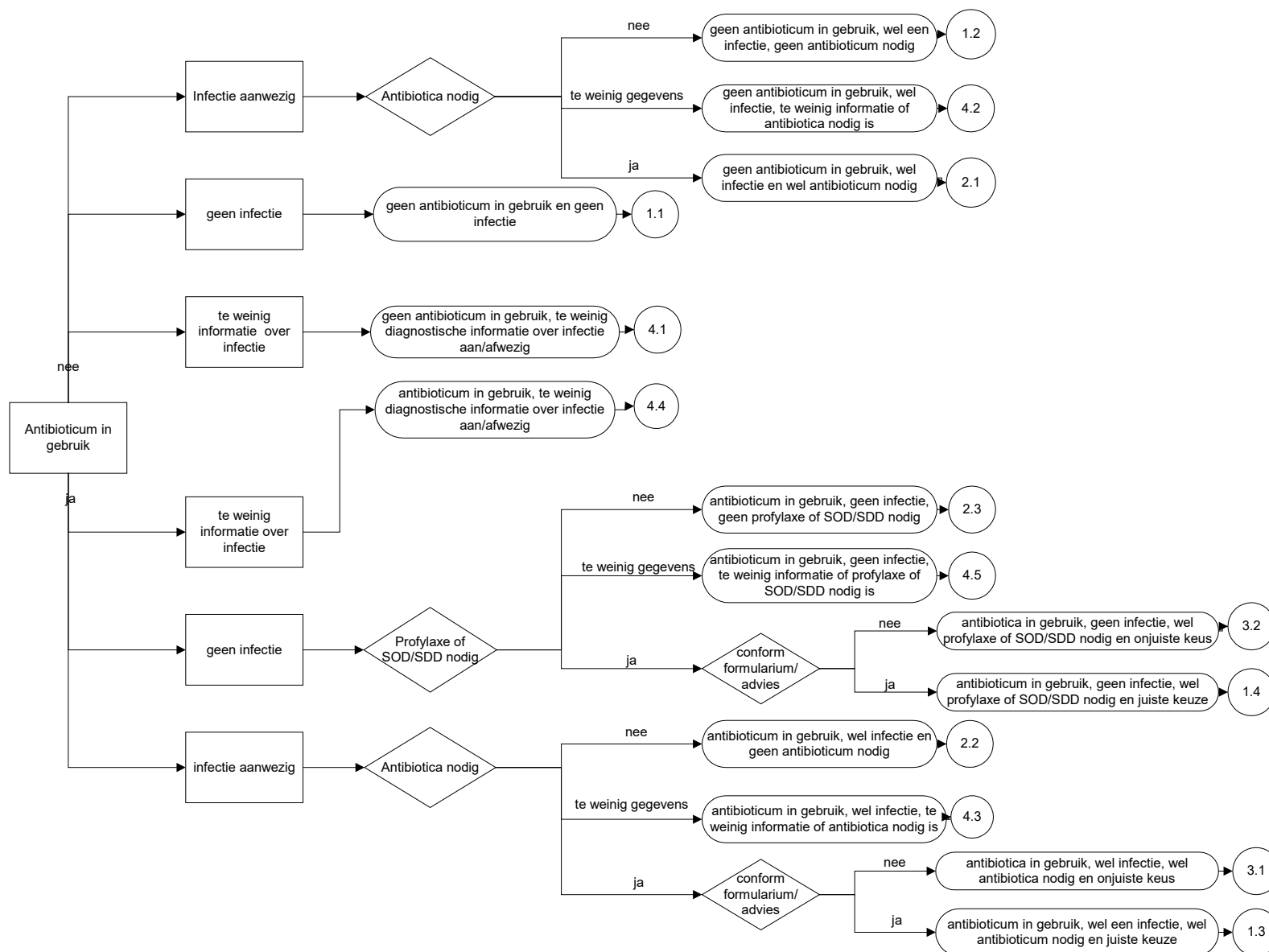
De bijlage met de codelijst van antibiotica is in een apart document uitgewerkt ([PREZIES PO Bijlage 4 Codelijst Antibiotica 2025 | RIVM](#)).

Bijlage 5 Beslisboom Thema beoordeling gebruik Urethrakatheter



¹De patiënt is niet in staat om op verzoek te urineren

Bijlage 6 Beslisboom Thema beoordeling Antibioticagebruik



Bijlage 7 Veelgestelde vragen prevalentieonderzoek.

Welke infecties moeten als zorginfectie worden geregistreerd?

Niet registreren

- Infectie aanwezig bij opname (of infectie in de incubatieperiode). Ook een complicatie of uitbreiding van de infectie aanwezig bij opname wordt niet als zorginfectie geregistreerd. Echter, als er sprake is van een ander micro-organisme (andere verwekker, duidelijk ander resistentiepatroon) wordt het als een nieuwe infectie gezien en wel als zorginfectie geregistreerd.
- Ook infecties, waarvan bewezen is dat ze via de placenta zijn overgebracht en die kort na de geboorte worden vastgesteld (bv. toxoplasmose, rubella, cytomegalie, syfilis, en Herpes-simplex-virusinfecties) worden niet als zorginfectie geregistreerd.

Wel registreren

- Nieuwe infectie ontstaan tijdens de huidige opname.
- Nieuwe infectie die ontstaat ten gevolge van een infectie die aanwezig was bij opname. Voorbeelden: secundaire sepsis of prostatitis na een urineweginfectie aanwezig bij opname. Uitbreiding van een infectie aanwezig bij opname veroorzaakt door een ander micro-organisme (andere verwekker, duidelijk ander resistentiepatroon).
- Postoperatieve wondinfectie die ontstaat na een wondklasse 3 of 4 operatie, ook al waren de veroorzakende micro-organismen al bij opname aanwezig.
- ZIBO (ZorgInfectie Bij Opname): zorginfectie (die moet hebben voldaan aan de definitieset) aanwezig of behandeld op het moment van het prevalentieonderzoek én aanwezig op het moment van de opname, indien opname binnen 48 uur na ontslag van de vorige opname plaatsvindt. Voor postoperatieve wondinfecties worden de termijnen van 30 of 90 dagen aangehouden. Voor *Clostridiodes difficile* infecties geldt dat een infectie vastgesteld in de eerste 48 uur van een opname en heropname binnen 28 dagen als ZIBO wordt geregistreerd.
- Een neonatale infectie als gevolg van het passeren van het geboortekanaal bij een klinische bevalling.