



WETENSCHAPPELIJK INSTITUUT
VOLKSGEZONDHEID
INSTITUT SCIENTIFIQUE
DE SANTÉ PUBLIQUE

Procedure voor de aanvraag, de uitwisseling en het gebruik van de gegevens van de Belgische TDI

Versie 1.0
April 2016

Juliette Wytmanstraat 14
1050 Brussel | België
www.wiv-isp.be



Volksgezondheid en surveillance | maart 2016 | Brussel, België

Intern referentienummer:

Depotnummer of ISSN:

**Jérôme Antoine
Karin de Ridder
Lies Gremeaux**

Inhoudsopgave

Inhoudsopgave	3
1. Inleiding	4
2. Inhoud en gebruik van de gegevens.....	5
3. Voorwaarden voor de verstrekking en het gebruik van de TDI-gegevens	6
5. Beoordeling van aanvragen	13
6. Bijlagen.....	14
Bijlage 1 : Lijst van officiële documenten van het TDI-project	15
Bijlage 2 : Lijst van TDI variabelen.....	16
Bijlage 3 : Aanvraagformulier TDI-gegevens	19
Bijlage 4 : Overeenkomst voor de overdracht van gegevens	26

1. Inleiding

De TDI-registratie in België, waarvan de organisatie is beschreven in een specifiek Belgisch protocol, is een belangrijke bron van informatie over personen die worden behandeld voor problemen in verband met middelenmisbruik. De aanzet tot het verzamelen van deze gestandaardiseerde gegevens werd gegeven tijdens een interministeriële conferentie in 2005 en nam ook daadwerkelijk een aanvang in 2011.

Het doel van dit document is het zo nauwkeurig en zo volledig mogelijk beschrijven van de bestaande rapporten en de mogelijkheden voor het uiteindelijke gebruik van de TDI-gegevens, alsook het definiëren van de procedures voor het delen van de Belgische TDI-gegevens.

Aangezien de verzamelde data persoonlijke gezondheidsgegevens zijn, dient dit project de voorschriften en aanbevelingen van de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer na te leven. Deze instantie heeft de procedure voor de gegevensverzameling goedgekeurd.

Het Belgische TDI-protocol voorziet de terbeschikkingstelling van de gegevens aan derden. De gegevensuitwisseling moet wel op een gestructureerde, gestandaardiseerde en beveiligde manier gebeuren. Er is daarom een document noodzakelijk dat deze procedures beschrijft. Dit document moet exhaustief zijn. Het moet alle noodzakelijke informatie en documenten bevatten voor de gegevens-uitwisseling in het kader van het TDI-project.

Aangezien dit een evolutief document is, zal het altijd mogelijk zijn om de laatst goedgekeurde versie te vinden op de website <http://tdi.wiv-isp.be>. Deze website dient eveneens als instrument om aanvullende informatie ter beschikking te stellen (artikels, ...) die in het document wordt vermeld.

Het WIV-ISP is belast met het verzamelen, beheren en rapporteren van TDI-gegevens op nationaal niveau. Het Coördinatiecomité van de TDI (CoCoTDI) is opgericht om toezicht te houden op het werk van het WIV-ISP en richtlijnen te geven voor het project (ook voor het gebruik van de gegevens). Het bestaat uit vertegenwoordigers van verschillende overheidsadministraties, behandelingscentra en partners van het project. Het CoCoTDI zal dit document dus moeten goedkeuren, de permanente terbeschikkingstelling controleren en een wijziging van het document voorstellen indien nodig.

2. Inhoud en gebruik van de gegevens

[Raadpleeg de paragraaf TDI-protocol]

3. Voorwaarden voor de verstrekking en het gebruik van de TDI-gegevens

3.1. Officiële bepalingen

Het laatste Belgische TDI-protocol van 19 oktober 2015 preciseert de gegevens die systematisch toegankelijk zijn voor de projectpartners (ART13.).

"1. Elk behandelingscentrum kan zijn eigen gegevens in de vorm van samenvattende tabellen en figuren op de website van Healthstat.be consulteren;

2. Elke registratienetwerk, kan de gegevens van de behandelingscentra waarvoor het bevoegd is, in de vorm van samenvattende tabellen en figuren op het Technisch Platform TDI consulteren, zonder dat patiënten identificeerbaar zijn;

3. De ondertekenende partijen ontvangen een globaal, jaarrapport, in de vorm van samenvattende tabellen en figuren (inclusief methodologische toelichtingen), op basis van het geheel van de gemeenschappelijke gegevens. Deze gegevens worden uitgesplitst per type van behandelingsinstelling en volgende statistisch territoriale eenheden: nationaal, gemeenschap, regio en provincie, met die vereiste dat patiënten en centra niet identificeerbaar zijn. Dit rapport is tevens permanent op de website van het BMCDDA te consulteren;

4. Elke burger kan een samenvatting van de gegevens in de vorm van tabellen en figuren op de website van het BMCDDA consulteren, zonder dat patiënten en centra identificeerbaar zijn.

5. De ondertekenende partijen kunnen bijkomende opdrachten voor analyse van de gegevens aanvragen, mits een bijbehorende premie/vergoeding voor de uitvoering van deze taak, berekend als effectief bestede werkdagen van de nodige analist van het BMCDDA "

In ART20. worden de voorschriften voor de specifieke gegevensaanvragen vermeld.

"Het doel van het WIV-ISP is om aan de hand van de gegevens van het register epidemiologisch wetenschappelijk en beleidsondersteunend onderzoek mogelijk te maken door diverse instanties. Het gebruik van de database van het register wordt beheerd door het CocoTDI.

1. De ondertekenende partijen kunnen de geanonimiseerde brute gegevens van de eigen behandelingscentra opvragen en dit volgens de opgelegde richtlijnen en procedure van het CocoTDI.;

2. Gegevens van het register kunnen ter worden beschikking gesteld aan derden in het kader van een specifiek, nationaal of internationaal epidemiologisch onderzoek, en dit volgens de opgelegde richtlijnen en procedure van het CocoTDI. Voor het gebruik van

gecodeerde persoonsgegevens uit het register is de aanvrager van de studie verplicht om voorafgaandelijk een machtigingsaanvraag voor te leggen aan zowel het WIV-ISP als het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de Gezondheid. Studies dienen beperkt te zijn in de tijd, van wetenschappelijke aard en geen enkel commercieel doel nastrevend.

3. Het CocoTDI beslist enkel op basis van volledige dossiers en mits machtiging door het Sectoraal comité. Een unanieme goedkeuring door alle gegevenseigenaars is noodzakelijk. Bij afwezigheid van unanimiteit, wordt de aanvraag overgeheveld naar de Cel Gezondheidsbeleid Drugs, die eveneens met unanimiteit dient te beslissen."

3.2. Gepubliceerde gegevens

De Belgische TDI-gegevens worden regelmatig gebruikt door verschillende partners en hebben geleid tot publicaties die op de TDI-website te vinden zijn op de pagina "Publicaties". Het kan nuttig zijn deze te raadplegen vooraleer een aanvraag in te dienen, om na te gaan of de gegevens die men nodig heeft al niet beschikbaar zijn.

3.3. Type aanvraag

Er zijn twee soorten aanvragen: terugkerende, gestandaardiseerde aanvragen die herhaaldelijk plaatsvinden en specifieke, niet-gestandaardiseerde aanvragen die meestal één keer worden ingediend.

De eerste soort wordt onderworpen aan een vereenvoudigde en gedocumenteerde procedure, terwijl de tweede een volledige evaluatieprocedure moet doorlopen.

3.4. Type beschikbare gegevens

De gegevens kunnen worden verstrekt in de vorm van individuele gegevens (onbewerkt bestand met gedetailleerde gegevens van elke patiënt) of in de vorm van geaggregeerde gegevens (tabel van geaggregeerde cijfers per categorie van variabelen).

De individuele gegevens kunnen ofwel anoniem zijn (zonder patiëntidentificer), ofwel gecodeerd (met gecodeerde patiëntidentificer).

De gegevens worden verzonden in de vorm van een computerbestand dat ook de nodige documentatie bevat voor het gebruik van de informatie.

3.5. Voorwaarden voor het gebruik

Afhankelijk van de aanvraag kan de instemming van de adviescommissie of van de Commissie ter bescherming van de persoonlijke levenssfeer noodzakelijk zijn.

De besluiten worden zo snel mogelijk meegedeeld aan de aanvrager.

De te volgen procedure is gebaseerd op het type gevraagde gegevens en de in de aanvraag beoogde populatie.

3.6. Auteursrechten

De auteursrechten en alle andere intellectuele eigendomsrechten op de gegevens blijven eigendom van de centra die de TDI registreren, vertegenwoordigd in het Coördinatiecomité van de TDI. De betrokkenheid van het WIV-ISP wordt verzekerd door de vermelding van het instituut in de beschrijving van de resultaten van de betreffende studies.

3.7. Kwaliteitscontrole

Het WIV-ISP waarborgt de kwaliteit van de verstrekte gegevens. Het WIV-ISP corrigeert, voor zover mogelijk en binnen zijn vermogen, de fouten in de verstrekte gegevens, de variabelen en de documentatie van de gegevens. Het WIV-ISP meldt elke wijziging in de verstrekte gegevens zo snel mogelijk aan de externe gebruikers.

Het WIV-ISP is niet verantwoordelijk voor eventuele gevolgen die kunnen voortvloeien uit het gebruik van de verstrekte gegevens.

3.8. Doelstellingen en beperkingen van het gebruik

De aanvrager gebruikt de verstrekte gegevens uitsluitend voor statistische analyses en verwerkingen in het kader van de uitvoering van wat in het aanvraagformulier wordt beschreven als onderzoeksproject. Elk gebruik dat de geregistreerde personen in gevaar brengt, is uitgesloten.

De koppeling van de verstrekte gegevens op individueel niveau aan andere gegevens, op welke wijze dan ook, en met betrekking tot hetzelfde element is niet toegestaan, tenzij deze doelstelling is opgenomen in een onderzoeksprotocol en een speciale toestemming heeft gekregen van de Commissie ter bescherming van de persoonlijke levenssfeer.

Het volledig of gedeeltelijk verstrekken van de gegevens als dusdanig of in herbewerkte vorm aan derden is niet toegestaan.

3.9. Toegang tot de geleverde gegevens

De externe gebruiker zal ervoor zorgen dat alleen diegenen die betrokken zijn bij de uitvoering van het onderzoek toegang hebben tot de verstrekte gegevens en er informatie uit kunnen afleiden. De externe gebruiker waarborgt de fysieke beveiliging van de gegevens.

3.10. Publicaties op basis van de TDI-gegevens

De externe gebruiker verschaft de onderzoeksresultaten die op basis van de verstrekte gegevens werden verkregen, behalve wanneer informatie over specifieke individuen of

behandelcentra kan worden geïdentificeerd. Concreet betekent dit dat de publicatie van gegevens in groepen met minder dan 3 individuen niet is toegestaan.

Voor elk gebruik geeft de externe gebruiker duidelijk aan dat deze resultaten werden verkregen dankzij de gegevensanalyse van het TDI-project.

De externe gebruiker verstrekt aan het WIV-ISP een kopie van elke publicatie op basis van de verwerking van de TDI-database.

3.11. Duur van de beschikbaarheid van gegevens

De duur van de beschikbaarheid van gegevens wordt vermeld in het contract dat wordt opgesteld tussen de externe gebruiker en het technische platform van TDI (WIV-ISP). Na deze periode vernietigt de externe gebruiker de gegevens en alle niet-gepubliceerde gegevens die eruit zijn verkregen, behalve als de externe gebruiker voor het einde van de periode een aanvraag tot verlenging van deze limiet indient bij het WIV-ISP.

3.12. Toekenning van de rechten

De externe gebruiker mag de rechten die hij heeft verkregen voor het gebruik van de TDI-database niet overdragen aan een derde persoon.

3.13. Tarief

Het tarief wordt als volgt bepaald:

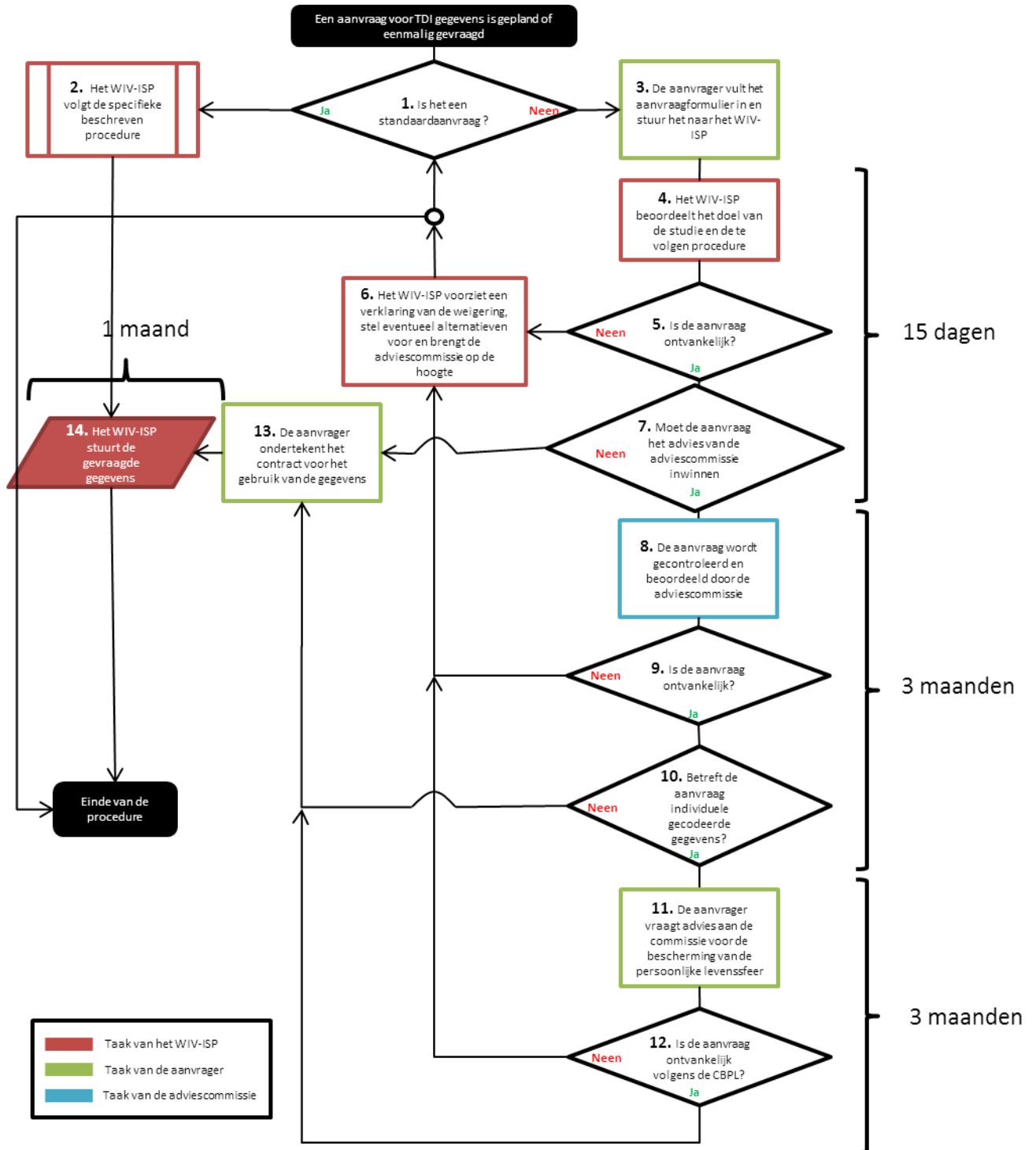
Volgens ART.13.5 van het protocolakkoord van 19/10/2015, kunnen de ondertekenende partijen bijkomende opdrachten voor analyse van de gegevens aanvragen, mits een bijhorende premie/vergoeding voor de uitvoering van deze taak, berekend als effectief bestede werkdagen van de nodige analist van het BMCDDA.

Een schatting van deze kost voor opdrachtgevers en hun administraties, evenals voor andere (inter)nationale instanties:

- 900€ per gepresteerde dag per onderzoeker

4. Procedure voor gegevensuitwisseling

De uitwisseling van TDI-gegevens volgt deze algemene procedure



1. Wanneer een aanvraag binnenkomt, moet er allereerst een onderscheid worden gemaakt tussen de standaardaanvragen (die gepland en terugkerend zijn) en specifieke aanvragen (die specifiek en eenmalig zijn).

2. wanneer het om een standaardaanvraag gaat, bereidt het WIV-ISP de gegevens voor en stuurt ze naar de afzender volgens de beschreven procedure. De standaardaanvragen worden uitvoerig beschreven in bijlage 1 en betreffen de volgende gevallen:

- jaarlijks geaggregeerde gegevens voor EMCDDA
- jaarlijks geaggregeerde gegevens voor UNODC
- ruwe individuele gegevens voor de centra die de TDI registreren
- geaggregeerde en vergeleken gegevens voor centra die de TDI registreren
- gecodeerde individuele gegevens van alle centra die door het WIV-ISP gebruikt worden voor het jaarlijkse TDI-rapport en het jaarlijkse drugsrapport
- gecodeerde individuele gegevens van alle centra die door het WIV-ISP gebruikt worden voor het beantwoorden van parlementaire vragen
- gecodeerde individuele gegevens van ziekenhuizen voor de FOD VVVL
- gecodeerde individuele gegevens van de VVBV-centra voor de VVBV
- gecodeerde individuele gegevens van de gespecialiseerde centra en diensten voor geestelijke gezondheidszorg in de Franse Gemeenschap voor EUROTOX
- gecodeerde individuele gegevens van de Brusselse centra voor OBSERVATBRU

3. Als de aanvraag geen gestandaardiseerde aanvraag is, vult de aanvrager het aanvraagformulier in (zie bijlage 2) en vermeldt hij/zij eveneens de voorwaarden voor de verstrekking en het gebruik van de gegevens alvorens het naar het WIV-ISP te sturen (tdi@wiv-isp.be).

4. De aanvraag wordt door het WIV-ISP beoordeeld op basis van de aanvrager, de reeds beschikbare gegevens, de gevoeligheid van de gewenste gegevens, het doel van de studie en de verwachte resultaten. Op basis van deze beoordeling bepaalt het WIV-ISP het vervolg van de procedure.

5. Het WIV-ISP bepaalt de ontvankelijkheid van de aanvraag.

6. Als de aanvraag niet-ontvankelijk wordt verklaard, rechtvaardigt het WIV-ISP de weigering bij de aanvrager, stelt het eventueel alternatieven voor en brengt het de adviescommissie op de hoogte. De aanvrager kan dan ofwel een nieuwe aanvraag indienen ofwel de procedure beëindigen.

7. Als de aanvraag ontvankelijk wordt geacht, beslist het WIV-ISP of het advies van de adviescommissie moet worden ingewonnen.

- 8.** Als het advies van de adviescommissie noodzakelijk is voor de aanvraag, controleert en beoordeelt deze laatste de aanvraag volgens de vastgestelde procedures.
- 9.** De adviescommissie beslist over de ontvankelijkheid van de aanvraag.
- 10.** Als de aanvraag een positief advies krijgt van de adviescommissie moet worden nagegaan of de aanvraag de uitwisseling van gecodeerde individuele gegevens betreft.
- 11.** Als de aanvraag individuele gecodeerde gegevens betreft, moet de aanvrager het advies van de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer vragen volgens de voor deze instelling specifieke procedure.
- 12.** Het advies van de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer wordt aan de aanvrager overhandigd.
- 13.** Als alle noodzakelijke adviezen gunstig zijn, ondertekent de aanvrager het contract met het WIV-ISP voor het gebruik van de gegevens om de aanvraag officieel te bekrachtigen.
- 14.** Het WIV-ISP heeft dan ongeveer een maand de tijd om de aanvraag te beantwoorden en de gegevens naar de aanvrager te sturen.

5. Beoordeling van aanvragen

De beoordeling van de aanvraag kan op 3 verschillende niveaus gebeuren:

5.1. Voorafgaande beoordeling door het WIV-ISP

Deze beoordeling gaat over:

- De aanvrager: is deze reeds bekend, is het een officiële instantie, ...
- Het doel van het gezochte: kunnen de TDI-gegevens een antwoord bieden op de doelstelling van het onderzoek
- De eventuele beschikbaarheid van de gevraagde gegevens in de reeds bestaande publicaties
- De gevoeligheid van de gevraagde gegevens: is de populatie niet te beperkt, gaat het over kwetsbare subgroepen, ...

Op basis van deze beoordeling wordt de aanvraag opnieuw georiënteerd naar het advies van de adviescommissie of wordt het antwoord onmiddellijk behandeld door het WIV-ISP.

5.2. Beoordeling door de adviescommissie

Het WIV-ISP stuurt de aanvraag naar de adviescommissie minstens 1 maand vóór een bijeenkomst hiervan (3 keer per jaar). Tijdens de vergadering zal de commissie beslissen of de aanvraag kan worden aanvaard of informeren welke aanpassingen dienen te gebeuren om aanvaard te worden. Mogelijk wordt ook gevraagd de onderzoeker en onderzoeksaanvraag te komen voorstellen tijdens deze bijeenkomst.

5.3. Beoordeling door de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer

Deze externe beoordeling door de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levenssfeer betreft vooral aanvragen van gecodeerde individuele gegevens. De aanvrager moet deze aanvraag indienen volgens de [procedure van de commissie](#).

6. Bijlagen

Bijlage 1 : Lijst van officiële documenten van het TDI-project

Bijlage 2 : Lijst van TDI-variabelen

Bijlage 3 : Aanvraagsformulier voor TDI-gegevens

Bijlage 4 : Conventie van gegevensoverdracht

Bijlage 5 : Gestandaardiseerde procedures van TDI-gegevens

Bijlage 1 : Lijst van officiële documenten van het TDI-project

Deze lijst bevat de verschillende officiële documenten die het project beschrijft. Alle documenten zijn beschikbaar op de website tdi.wiv-isp.be in de rubriek "Officiële documenten"

- **12/12/2005** - Protocolakkoord (V2) betreffende de registratie van de behandelingsaanvragen via de operationalisatie van de Europese Treatment Demand Indicator.
- **19/10/2015** - Protocolakkoord van de ministers, die de volksgezondheid onder hun bevoegdheden hebben, betreffende de registratie van de behandelingsaanvragen betreffende drugs en alcohol door middel van de Europese Treatment Demand Indicator
- **30/09/2012** - Europese protocol 3.0 van de EMCDDA
- **25/04/2014** - Koninklijk Besluit houdende de bepaling van de regels volgens welke de ziekenhuizen gegevens met betrekking tot de "Treatment Demand Indicator" moeten meedelen aan de Minister die de Volksgezondheid onder zijn bevoegdheid heeft
- **16/11/2010** - Beraadslaging nr 10/079 van 16 november 2010 betreffende de mededeling van gecodeerde persoonsgegevens die de gezondheid betreffen in het kader van het Belgisch register TDI (Treatment Demand Indicator)
- **26/01/2011** - Beraadslaging RR nr 01/2011 van 26 januari 2011 betreffende de aanvraag van het Wetenschappelijk Instituut Volksgezondheid om het identificatienummer van het Rijksregister te gebruiken in het kader van het TDI-project (RN/MA/2010/132)
- **15/05/2012** - Beraadslaging nr 10/079 van 16 november 2010, gewijzigd op 15 mei 2012, betreffende de mededeling van gecodeerde persoonsgegevens die de gezondheid betreffen in het kader van het Belgisch TDI register (Treatment Demand Indicator)
- **2015** - Rondtafel eSanté 2015

Bijlage 2 : Lijst van TDI variabelen

Categorie van gegevens	Code	Naam van variabelen	Beschrijving variabelen
Metadata registratie	1.1	IDN_LOGIN	Login identificatie
	1.2	DT_OPERATION	Datum handeling
	1.3	CD_OPERATION	Type handeling
	1.4	DT_DATA_INSERT	Datum opneming
	1.5	CD_EXPORT_TOOL	Type werktuig
	1.6	IDN_USER	Gebruiker identificatie
	1.7	TX_LAST_NAME_USER	Naam gebruiker
	1.8	TX_FIRST_NAME_USER	Voornaam gebruiker
	1.9	IDN_LOCAL_RECORD	Lokale identificatie registratie
	1.10	IDN_UNIQUE_RECORD	Unieke identificatie registratie
	1.11	IDN_EPISODE	Identificatie episode
Identificatie centrum	2.1	IDN_CENT_REGIST	Identificatie centrum
	2.2	TX_NAME_CENTER	Naam centrum
	2.3	TX_WEB_CENT	Website centrum
	2.4	IDN_INAMI_CENT	RIZIV nummer
	2.5	IDN_KBO_CENT	KBO nummer
	2.6	CD_BENCH_GROUP_CENT	Groep van centra
	2.7	TX_CENTER_ADRES	Adres centrum
	2.8	TX_EMAIL	Email centrum
Identificatie programma	3.1	IDN_PROG_CENT	Identificatie programma
	3.2	TX_NME_PROG_CENT	Naam programma
	3.3	CD_TYPE_OF_PROGRAM	Type programma
	3.4	CD_BENCH_GROUP_PROG	Groep programma's
	3.5	CD_CONVENTION	Type overeenkomst
	3.6	CD_HOSP_TYPE	Type hospitalisatie
	3.7	TX_HOSP_TYPE	Detail type hospitalisatie
Identificatie site	4.1	IDN_SITE TX_SITE_NAME	Identificatie site
	4.2	TX_SITE_ADRES	Naam site
	4.3	IDN_ARROND_CENT	Identificatie arrondissement
	4.4	MS_LONG_CENT	Longitude
	4.5	MS_LAT_CENT	Latitude
Identificatie patiënt	5.1	IDN_TYPE_PATIENT	Type identificatie patiënt
	5.2	IDC_PAT_CODED	Identificatie van de patiënt
	5.3	CD_INAMI_PATIENT	Type behandelingsovereenkomst
Beschrijving van de patiënt	6.1	CD_SEX	Geslacht
	6.2	NR_AGE	Leeftijd
	6.3	CD_LVN_STAT_WHERE	Woonsituatie
	6.4	TX_LVN_STAT_WHERE	Woonsituatie (andere)
	6.5	CD_LVN_STAT_WITH_WHOM	Leefsituatie
	6.6	TX_LVN_STAT_WITH_WHOM	Leefsituatie (andere)
	6.7	CD_LVN_CHILDREN	Leeft met kinderen
	6.8	CD_EDUCATION_LEVEL	Onderwijsniveau
	6.9	TX_EDUCATION_LEVEL	Onderwijsniveau (andere)
	6.10	CD_LABOUR_STAT	Werksituatie
	6.11	TX_LABOUR_STAT	Werksituatie (andere)
	6.12	CD_INCOME_STAT	Inkomstensituatie
	6.13	TX_INCOME_STAT	Inkomstensituatie (andere)
	6.14	CD_NATIONALITY	Nationaliteit

Beschrijving van de behandeling	7.1	DT_START_TREAT	Datum start episode
	7.2	CD_REFERRAL	Type verwijzer
	7.3	TX_REFERRAL	Type verwijzer (andere)
	7.4	CD_PREV_TREAT	Vroegere behandeling
	7.5	CD_SUBST_TREAT	Substitutiebehandeling
	7.6	FL_SUBST_METHADONE	Methadone behandeling?
	7.7	FL_SUBST_BUPRENORPHINE	Buprenorphine behandeling?
	7.8	FL_SUBST_OTHER_OPI	Andere opiaten behandeling?
	7.9	FL_SUBST_OTHER	Andere substantie behandeling?
	7.10	FL_SUBST_UNK	Onbekend behandeling
	7.11	TX_SUBST_OTHER	Type andere behandeling
	7.12	NR_AGE_SUBST	Leeftijd 1e substitutiebehandeling
	7.13	CD_DIAGNOSTIC	Type diagnosis
	7.14	TX_DIAGNOSTIC	Type diagnosis (andere)
	7.15	CD_TREAT_OBJ	Therapeutisch doel
	7.16	TX_TREAT_OBJ	Therapeutisch doel (andere)
	7.17	NR_DIST_BTW_LVN_PLC_CENT	Afstand
Problematieke substanties	8.1	FL_OPIATES	Probleem Opiaten?
	8.2	FL_HEROIN	Probleem Heroïne?
	8.3	FL_METHADONE	Probleem Methadone?
	8.4	FL_BUPRENORPHINE	Probleem Buprenorphine?
	8.5	FL_FENTANYL	Probleem Fentanyl?
	8.6	FL_OTHER_OPIATES	Probleem andere opiaten?
	8.7	TX_OTHER_OPIATES	Detail andere opiaten
	8.8	FL_COCAINE	Probleem Cocaïne?
	8.9	FL_POWDER_COCAINE	Probleem poeder cocaïne?
	8.10	FL_CRACK	Probleem Crack?
	8.11	FL_OTHER_COCAINE	Probleem andere cocaïne?
	8.12	TX_OTHER_COCAINE	Detail andere cocaïne
	8.13	FL_STIMULANTS	Probleem Stimulantia?
	8.14	FL AMPHETAMINES	Probleem amfetamines?
	8.15	FL METHAMPHETAMINES	Probleem Methamfetamines?
	8.16	FL MDMA	Probleem MDMA?
	8.17	FL MEPHEDRONE	Probleem Mephedrone?
	8.18	FL_OTHER_STIMULANTS	Probleem Andere stimulantia?
	8.19	TX_OTHER_STIMULANTS	Detail andere stimulantia
	8.20	FL_HYPNOTICS	Probleem Hypnotica?
	8.21	FL BARBITURATES	Probleem Barbituraten?
	8.22	FL BENZODIAZEPINES	Probleem Benzodiazepines?
	8.23	FL_GHB	Probleem GHB
	8.24	FL_OTHER_HYPNOTICS	Probleem Andere hypnoticum?
	8.25	TX_OTHER_HYPNOTICS	Detail andere hypnoticum
	8.26	FL_HALLUCINOGENS	Probleem Hallucinogenen?
	8.27	FL LSD	Probleem LSD?
	8.28	FL_KETAMINE	Probleem Ketamine?
	8.29	FL_OTHER_HALLUCINOGENS	Probleem Andere hallucinogenen
	8.30	TX_OTHER_HALLUCINOGENS	Detail andere hallucinogenen
	8.31	FL_VOLATILE	Probleems vluchtige snuifmiddelen?
	8.32	FL_CANNABIS	Probleem Cannabis?
	8.33	FL_MARIJUANA	Probleem Marijuana?
	8.34	FL_HASH	Probleem Hash?

	8.35 8.36 8.37 8.38 8.39	FL_OTHER_CANNABIS TX_OTHER_CANNABIS FL_ALCOHOL FL_OTHER_SUBSTANCE TX_OTHER_SUBSTANCE	Probleem Andere cannabis? Detail andere cannabis Probleem Alcohol? Probleem Andere substanties? Detail andere substanties
Beschrijving voornaamste substantie	9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6	CD_EXIST_MAIN_SUBST CD_MAIN_SUBST CD_ROUTE_ADMIN TX_ROUTE_ADMIN CD_FREQ_USE MS_AGE_FIRST_USE	Bestaande voornaamste substantie? Naam voornaamste substantie Toedieningswijze Toedieningswijze (andere) Frequentie Leeftijd eerst gebruik
Beschrijving injectiegedrag	10.1 10.2 10.3 10.4 10.5 10.6 10.7	CD_INJECTING_STAT NR_AGE_FIRST CD_LAST_INJECT CD_SHARE_SYRINGES CD_LAST_SHARE_SYRINGES CD_SHARE_PARA CD_LAST_SHARE_PARA	Injectiegedrag Leeftijd eerste injectie Periode laatste injectie Deel injectie materiaal Periode laatste deel Deel paraphernalia Periode laatste deel

Bijlage 3 : Aanvraagformulier TDI-gegevens



WETENSCHAPPELIJK INSTITUUT
VOLKSGEZONDHEID
INSTITUT SCIENTIFIQUE
DE SANTÉ PUBLIQUE

Aanvraagformulier voor TDI-gegevens

Wij vragen u graag dit formulier in te vullen om het verzoek van de TDI-gegevens voor wetenschappelijke of educatieve doeleinden te formaliseren. U kan het ons opsturen via mail : tdi@wiv-isp.be

Sectie 1 : Uw gegevens

Voornaam : Click here to enter text.

Naam : Click here to enter text.

Organisatie : Click here to enter text.

Straat : Click here to enter text.

Nr Click here to enter text.

Postcode : Click here to enter text.

Gemeente : Click here to enter text.

Telefoonnummer : Click here to enter text.

e-mail : Click here to enter text.

Sectie 2 : Informatie over uw aanvraag

2.1. Type gegevens :

Choose an item.

Andere : Click here to enter text.

2.2. Periodiciteit van de gegevens :

Zijn deze gegevens deel van een periodiek onderzoek?

Ja

Neen

Zo ja, met welke frequentie ? Click here to enter text.

2.3. Periode van de behandeling :

Voor welke periode wenst u de gegevens?

Van Click here to enter text.

Tot Click here to enter text.

Andere : Click here to enter text.

2.4. Geographische zone van de gegevens :

Alle

Vlaamse Gewest

Waalse Gewest

Brusselse Hoofdstedelijk Gewest

Andere : Click here to enter text.

2.5. Centra waarin de behandeling gebeurde :

- Alle
- Gespecialiseerde centra
- Riziv-geconventioneerde centra
- Centra Geestelijke Gezondheidszorg
- Ziekenhuizen
- Andere : [Click here to enter text.](#)

2.6. Identificatie van het centrum :

Hebt u de naam van het behandelingscentrum nodig: [Choose an item.](#)

2.7. Substanties :

- Alle
- Alcohol
- Illegale drugs
- Andere : [Click here to enter text.](#)

2.8. Behandelingsepisodes :

Welke behandelingsepisodes hebt u nodig ? : [Choose an item.](#)

Andere : [Click here to enter text.](#)

2.9. Voor de geaggregeerde gegevens, welke tabellen hebt u nodig?

Specificeer of kies in de lijst hieronder:

[Click here to enter text.](#)

<input type="checkbox"/>	1. - Sociodemografische informatie – Behandelingsantecedenten per type behandelingscentrum <u>Tabellen :</u>
<input type="checkbox"/>	1.1 - Type behandelingscentrum per behandelingsantecedenten en geslacht: Totaal
<input type="checkbox"/>	1.2 - Type behandelingscentrum per behandelingsantecedenten en geslacht: Mannen
<input type="checkbox"/>	1.3 - Type behandelingscentrum per behandelingsantecedenten en geslacht: Vrouwen
<input type="checkbox"/>	2. - Sociodemografische informatie – Type behandelingscentrum per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u>
<input type="checkbox"/>	2.1 - Voornaamste substantie per type behandelingscentrum – Alle episodes
<input type="checkbox"/>	2.2 - Voornaamste substantie per type behandelingscentrum – Eerste behandeling
<input type="checkbox"/>	2.3 - Voornaamste substantie per type behandelingscentrum – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/>	3. - Sociodemografische informatie – Geslacht per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u>
<input type="checkbox"/>	3.1 - Voornaamste substantie per geslacht – Alle episodes
<input type="checkbox"/>	3.2 - Voornaamste substantie per geslacht – Eerste behandeling
<input type="checkbox"/>	3.3 - Voornaamste substantie per geslacht – Vroeger behandeld

<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>4. - Sociodemografische informatie – Gemiddelde leeftijd en periode voor de start van een behandeling per voornaamste substantie</p> <p><u>Tabellen :</u></p> <p>4.1 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Alle episodes - TOTAAL</p> <p>4.2 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Eerste behandeling - TOTAAL</p> <p>4.3 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Vroeger behandeld - TOTAAL</p> <p>4.4 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Alle episodes - MANNEN</p> <p>4.5 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Eerste behandeling - MANNEN</p> <p>4.6 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik en gemiddelde periode van start behandeling - Vroeger behandeld - MANNEN</p> <p>4.7 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Alle episodes - VROUWEN</p> <p>4.8 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Eerste behandeling - VROUWEN</p> <p>4.9 - Voornaamste substantie per gemiddelde leeftijd van start behandeling, gemiddelde leeftijd van eerst gebruik, en gemiddelde periode van start behandeling - Vroeger behandeld - VROUWEN</p>
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>5. - Sociodemografische informatie – Leeftijd start behandeling per voornaamste substantie</p> <p><u>Tabellen :</u></p> <p>5.1 - Voornaamste substantie per leeftijd – Alle episodes</p> <p>5.2 - Voornaamste substantie per leeftijd – Eerste behandeling</p> <p>5.3 - Voornaamste substantie per leeftijd – Vroeger behandeld</p>
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>6. - Sociodemografische informatie – Verwijzer per voornaamste substantie</p> <p><u>Tabellen :</u></p> <p>6.1 - Voornaamste substantie per type verwijzer– Alle episodes</p> <p>6.2 - Voornaamste substantie per type verwijzer– Eerste behandeling</p> <p>6.3 - Voornaamste substantie per type verwijzer– Vroeger behandeld</p>
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>7. - Sociodemografische informatie – Type leefsituatie per voornaamste substantie</p> <p><u>Tabellen :</u></p> <p>7.1 - Voornaamste substantie per type leefsituatie – Totaal</p> <p>7.2 - Voornaamste substantie per type leefsituatie – Mannen</p> <p>7.3 - Voornaamste substantie per type leefsituatie – Vrouwen</p>
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>8. - Sociodemografische informatie – Wonen met kinderen per voornaamste substantie</p> <p><u>Tabellen :</u></p> <p>8.1 - Voornaamste substantie per wonen met kinderen - Alle episodes – Totaal</p> <p>8.2 - Voornaamste substantie per wonen met kinderen - Alle episodes – Mannen</p> <p>8.3 - Voornaamste substantie per wonen met kinderen - Alle episodes – Vrouwen</p>
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<p>9. - Sociodemografische informatie – woonsituatie per voornaamste substantie</p> <p><u>Tabellen :</u></p> <p>9.1 - Voornaamste substantie per woonsituatie – Alle episodes</p> <p>9.2 - Voornaamste substantie per woonsituatie – Eerste behandeling</p> <p>9.3 - Voornaamste substantie per woonsituatie – Vroeger behandeld</p>

<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	10. - Sociodemografische informatie – Opleidingsniveau per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u> 10.1 - Voornaamste substantie per Opleidingsniveau – Alle episodes 10.2 - Voornaamste substantie per Opleidingsniveau – Eerste behandeling 10.3 - Voornaamste substantie per Opleidingsniveau – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	11. - Sociodemografische informatie – Werksituatie per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u> 11.1 - Voornaamste substantie per Werksituatie – Alle episodes 11.2 - Voornaamste substantie per Werksituatie – Eerste behandeling 11.3 - Voornaamste substantie per Werksituatie – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	12. - Gebruikersprofiel informatie– Toedieningswijze per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u> 12.1 - Voornaamste substantie per Toedieningswijze – Alle episodes 12.2 - Voornaamste substantie per Toedieningswijze – Eerste behandeling 12.3 - Voornaamste substantie per Toedieningswijze – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	13. - Gebruikersprofiel informatie– Frequentie van gebruik per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u> 13.1 - Voornaamste substantie per Frequentie van gebruik – Alle episodes 13.2 - Voornaamste substantie per Frequentie van gebruik – Eerste behandeling 13.3 - Voornaamste substantie per Frequentie van gebruik – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	14. - Gebruikersprofiel informatie– Leeftijd eerste gebruik per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u> 14.1 - Voornaamste substantie per Leeftijd eerste gebruik – Alle episodes 14.2 - Voornaamste substantie per Leeftijd eerste gebruik – Eerste behandeling 14.3 - Voornaamste substantie per Leeftijd eerste gebruik – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	15. - Gebruikersprofiel informatie– Injectiegedrag per substance <u>Tabellen :</u> 15.1 - Substance per Injectiegedrag (alle substanties, niet enkel voornaamste) – Alle episodes 15.2 - Substance per Injectiegedrag (alle substanties, niet enkel voornaamste) – Eerste behandeling 15.3 - Substance per Injectiegedrag (alle substanties, niet enkel voornaamste) – Vroeger behandeld
<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	16. - Gebruikersprofiel informatie– Andere problematieke substanties per voornaamste substantie <u>Tabellen :</u> 16.1 - Voornaamste substantie Opiaten (Totaal) per andere substanties – Alle episodes 16.2 - Voornaamste substantie Cocaïne (Totaal) per andere substanties – Alle episodes 16.3 - Voornaamste substantie andere Stimulantia (Totaal) per andere substanties – Alle episodes 16.4 - Voornaamste substantie Cannabis (Totaal) per andere substanties – Alle episodes 16.5 - Voornaamste substantie andere substanties (Totaal) per andere substanties – Alle episodes 16.6 - Voornaamste substantie en andere substanties - Alle episodes
<input type="checkbox"/>	17. - Opiaten substitutiebehandeling <u>Tabel :</u> 17.1 - Voornaamste substantie per opiaten substitutiebehandeling

2.10. Voor individuele aanvragen, welke variabelen wenst u ?

Categorie		Variabel	Beschrijving variabel
Alle	<input type="checkbox"/>		
Identificatie centrum	<input type="checkbox"/>	TX_NAME_CENTER	Naam centrum
Identificatie programma	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	TX_NME_PROG_CENT CD_TYPE_OF_PROGRAM CD_HOSP_TYPE TX_HOSP_TYPE	Naam programma Type programma Type hospitalisatie Detail type hospitalisatie
Identificatie site	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	TX_SITE_ADRES IDN_ARROND_CENT	Naam site Identificatie arrondissement
Identificatie van de patiënt	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	IDN_TYPE_PATIENT IDC_PAT_CODED CD_INAMI_PATIENT	Type identificatie patiënt Identificatie van de patiënt Type behandelingsovereenkomst
Beschrijving van de patiënt	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	CD_SEX NR_AGE CD_LVN_STAT_WHERE TX_LVN_STAT_WHERE CD_LVN_STAT_WITH_WHOM TX_LVN_STAT_WITH_WHOM CD_LVN_CHILDREN CD_EDUCATION_LEVEL TX_EDUCATION_LEVEL CD_LABOUR_STAT TX_LABOUR_STAT CD_INCOME_STAT TX_INCOME_STAT CD_NATIONALITY	Geslacht Leeftijd Woonsituatie Woonsituatie (andere) Leefsituatie Leefsituatie (andere) Leeft met kinderen Onderwijsniveau Onderwijsniveau (andere) Werksituatie Werksituatie (andere) Inkomstsituatie Inkomstsituatie (andere) Nationaliteit
Beschrijving van de behandeling	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	DT_START_TREAT CD_REFERRAL TX_REFERRAL CD_PREV_TREAT CD_SUBST_TREAT FL_SUBST_METHADONE FL_SUBST_BUPRENORPHINE FL_SUBST_OTHER_OPI FL_SUBST_OTHER FL_SUBST_UNK TX_SUBST_OTHER NR_AGE_SUBST CD_DIAGNOSTIC TX_DIAGNOSTIC CD_TREAT_OBJ TX_TREAT_OBJ NR_DIST_BTW_LVN_PLC_CENT	Datum start episode Type verwijzer Type verwijzer (andere) Vroegere behandeling Substitutiebehandeling Methadone behandeling? Buprenorphine behandeling? Andere opiaten behandeling? Andere substantie behandeling? Onbekend behandeling Type andere behandeling Leeftijd 1e substitutiebehandeling Type diagnosis Type diagnosis (andere) Therapeutisch doel Therapeutisch doel (andere) Afstand
Problematische substanties	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	FL_OPIATES FL HEROIN FL METHADONE FL BUPRENORPHINE	Probleem Opiaten? Probleem Heroïne? Probleem Methadone? Probleem Buprenorphine?

	<input type="checkbox"/> FL_FENTANYL <input type="checkbox"/> FL_OTHER_OPIATES <input type="checkbox"/> TX_OTHER_OPIATES <input type="checkbox"/> FL_COCAINE <input type="checkbox"/> FL_POWDER_COCAINE <input type="checkbox"/> FL_CRACK <input type="checkbox"/> FL_OTHER_COCAINE <input type="checkbox"/> TX_OTHER_COCAINE <input type="checkbox"/> FL_STIMULANTS <input type="checkbox"/> FL AMPHETAMINES <input type="checkbox"/> FL METHAMPHETAMINES <input type="checkbox"/> FL MDMA <input type="checkbox"/> FL MEPHEDRONE <input type="checkbox"/> FL_OTHER_STIMULANTS <input type="checkbox"/> TX_OTHER_STIMULANTS <input type="checkbox"/> FL_HYPNOTICS <input type="checkbox"/> FL BARBITURATES <input type="checkbox"/> FL_BENZODIAZEPINES <input type="checkbox"/> FL_GHB <input type="checkbox"/> FL_OTHER_HYPNOTICS <input type="checkbox"/> TX_OTHER_HYPNOTICS <input type="checkbox"/> FL_HALLUCINOGENS <input type="checkbox"/> FL_LSD <input type="checkbox"/> FL_KETAMINE <input type="checkbox"/> FL_OTHER_HALLUCINOGENS <input type="checkbox"/> TX_OTHER_HALLUCINOGENS <input type="checkbox"/> FL_VOLATILE <input type="checkbox"/> FL_CANNABIS <input type="checkbox"/> FL_MARIJUANA <input type="checkbox"/> FL_HASH <input type="checkbox"/> FL_OTHER_CANNABIS <input type="checkbox"/> TX_OTHER_CANNABIS <input type="checkbox"/> FL_ALCOHOL <input type="checkbox"/> FL_OTHER_SUBSTANCE <input type="checkbox"/> TX_OTHER_SUBSTANCE	Probleem Fentanyl? Probleem andere opiaten? Detail andere opiaten Probleem Cocaïne? Probleem poeder cocaïne? Probleem Crack? Probleem andere cocaïne? Detail andere cocaïne Probleem Stimulantia? Probleem amfetamines? Probleem Methamfetamines? Probleem MDMA? Probleem Mephedrone? Probleem Andere stimulantia? Detail andere stimulantia Probleem Hypnotica? Probleem Barbituraten? Probleem Benzodiazepines? Probleem GHB Probleem Andere hypnoticum? Detail andere hypnoticum Probleem Hallucinogenen? Probleem LSD? Probleem Ketamine? Probleem Andere hallucinogenen Detail andere hallucinogenen Probleems vluchtige snuifmiddelen? Probleem Cannabis? Probleem Marijuana? Probleem Hash? Probleem Andere cannabis? Detail andere cannabis Probleem Alcohol? Probleem Andere substanties? Detail andere substanties
Beschrijving voornaamste substantie	<input type="checkbox"/> CD_EXIST_MAIN_SUBST <input type="checkbox"/> CD_MAIN_SUBST <input type="checkbox"/> CD_ROUTE_ADMIN <input type="checkbox"/> TX_ROUTE_ADMIN <input type="checkbox"/> CD_FREQ_USE <input type="checkbox"/> MS_AGE_FIRST_USE	Bestaande voornaamste substantie? Naam voornaamste substantie Toedieningswijze Toedieningswijze (andere) Frequentie Leeftijd eerst gebruik
Beschrijving injectiegedrag	<input type="checkbox"/> CD_INJECTING_STAT <input type="checkbox"/> NR_AGE_FIRST <input type="checkbox"/> CD_LAST_INJECT <input type="checkbox"/> CD_SHARE_SYRINGES <input type="checkbox"/> CD_LAST_SHARE_SYRINGES <input type="checkbox"/> CD_SHARE_PARA <input type="checkbox"/> CD_LAST_SHARE_PARA	Injectiegedrag Leeftijd eerste injectie Periode laatste injectie Deel injectie materiaal Periode laatste deel Deel paraphernalia Periode laatste deel

Sectie 3 : Informatie over de onderzoek

3.1. Definieer hieronder uw onderzoeksvraag

Click here to enter text.

3.2. Wie gaat de onderzoek uitvoeren ?

Wie is de verantwoordelijke onderzoeker : Click here to enter text.

Wie heeft toegang nodig tot de gegevens : Click here to enter text.

Wie is de stakeholder van de onderzoek : Click here to enter text.

3.3. Wat zijn de domeinen van uw onderzoek?

Epidemiologie

Sociologie

Statistiek

Economie

Politiek

Andere : Click here to enter text.

3.4. Wat zijn de concrete objectieven van uw onderzoek?

Click here to enter text.

3.5. Wat is de wetenschappelijk en/of maatschappelijke meerwaarde van uw onderzoek ?

Click here to enter text.

3.6. Wat zijn de verwachte resultaten van uw onderzoek? Welke output wordt voorzien? Definieer ook graag binnen welk tijds kader.

Click here to enter text.

3.7. Wenst u dat uw aanvraag als een standaardprocedure wordt toegevoegd

Ja

Neen

Sectie 4 : Vragen of opmerkingen

Click here to enter text.

Bijlage 4 : Overeenkomst voor de overdracht van gegevens

WETENSCHAPPELIJK INSTITUUT VOLKSGEZONDHEID

OVEREENKOMST – WIV-ISP/TDI/(ANNO)/(n°)

De Rechtspersoonlijkheid van het Wetenschappelijk Instituut Volksgezondheid, met zetel te 1050 Brussel, Juliette Wytsmanstraat 14; Vertegenwoordigd door dr. J. Peeters, in zijn hoedanigheid van Voorzitter van de Beheerscommissie; hierna vermeld als “het WIV-ISP” enerzijds,

EN

_____ (naam), _____ (adres)

Vertegenwoordigd door _____ (naam), in zijn hoedanigheid van _____ (functie)

Hierna vermeld als “de Contractant”,

Overwegende dat in het kader van het protocolakkoord van 19 oktober 2015 tussen de federale regering en de in artikels 128, 130 en 135 van de grondwet bedoelde overheden inzake de organisatie en financiering van de registratie van de behandelingsaanvragen betreffende drugs en alcohol, het WIV-ISP de verantwoordelijk voor de verwerking van de gegevens is van de verwerking van de geïnformatiseerde, gecodeerde gegevens van de Treatment Demand Indicator (hierna vermeld als “TDI”), die rechtstreeks bij de behandelingscentra verzameld werden;

Overwegende dat de Contractant toegang wil hebben tot bepaalde van deze gegevens met de bedoeling _____ (beoogd doel van het onderzoeksproject);

Overwegende dat de partijen de modaliteiten van de overdracht van een deel van het Gegevensbestand TDI willen regelen;

WORDT OVEREENGEKOMEN WAT VOLGT:

ARTIKEL 1 – VOORWERP

Het WIV-ISP stemt ermee in om de gegevens van het Gegevensbestand TDI, gespecificeerd in bijlage 1 (Gegevens TDI), over te maken aan de Contractant. De Contractant mag deze uitsluitend gebruiken in het kader van het onderzoeksproject _____ (specificeer de naam van het project van de Contractant).

Deze overdracht van de Gegevens TDI is onderworpen aan de voorafgaande machtiging van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid verleend aan de Contractant. Zonder machtiging zullen de Gegevens TDI niet verstrekt worden.

ARTIKEL 2 – DUUR

Het WIV-ISP maakt de Gegevens TDI over voor de duur aangegeven in de machtiging van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid of de geldigheidsduur van dit contract.

De Contractant verbindt er zich toe een vergoeding te betalen voor het gebruik van de Gegevens TDI. Deze vergoeding werd vastgelegd op € _____ (bedrag), over te maken op rekeningnummer BE08 0011 6604 8013 (IBAN-nr.) op naam van de Rechtspersoonlijkheid van het Wetenschappelijk Instituut Volksgezondheid, J. Wytsmanstraat 14, 1050 Brussel, met de vermelding "TDI/DATA/___/___". Het bedrag moet binnen de 15 werkdagen na ontvangst van de Gegevens TDI door de Contractant worden overgemaakt.

ARTIKEL 4 – WIJZE VAN DE GEGEVENSVERSTREKKING

Op basis van de gebruiksaanvraag, ingediend door de Contractant, bezorgt het WIV-ISP de Contractant een voorstel voor een overdrachtsovereenkomst onder voorwaarden met betrekking tot het ter beschikking stellen van de Gegevens TDI;

De Contractant dient bij het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid een machtigingsaanvraag in voor het gebruik van de Gegevens TDI. Aan deze aanvraag wordt het ontwerp van de overdrachtsovereenkomst tussen het WIV-ISP en de Contractant toegevoegd;

De Contractant maakt een kopie van het machtigingsbesluit van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid over aan het WIV-ISP, alsook de ondertekende overeenkomst voor de overdracht van de gegevens (in 2 originele exemplaren);

Het WIV-ISP ondertekent de overdrachtsovereenkomst en bezorgt de Gegevens TDI waarvoor toestemming werd verleend binnen de 10 werkdagen na ontvangst van deze documenten.

ARTIKEL 5 – VEILIGHEIDSMATREGELEN EN TOEGANG TOT DE GEGEVENS

De Contractant verbindt er zich toe om alle maatregelen te nemen om de veiligheid van de verstrekte Gegevens TDI te garanderen, zowel juridisch als technisch, en in het bijzonder om zich te conformeren aan de machtiging verleend door het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid.

De Contractant zorgt ervoor dat uitsluitend de personen verantwoordelijk voor de uitvoering van het desbetreffende onderzoeksproject kennis nemen van de overgemaakte gegevens en de bijbehorende informatie, met uitzondering van de (goedgekeurde) onderzoeksresultaten zoals beschreven in artikel 7.

ARTIKEL 6 – GEBRUIKSMODALITEITEN VAN DE GEGEVENS

De Contractant verbindt er zich uitdrukkelijk toe de Gegevens van de TDI niet te gebruiken buiten het onderzoeksproject omschreven in artikel 1 van deze overeenkomst. Elk nieuw project waarbij gebruik gemaakt wordt van de Gegevens TDI moet het voorwerp zijn van een nieuwe overeenkomst met het WIV-ISP en een nieuwe machtiging van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid.

De Contractant mag de Gegevens TDI niet verkopen, uitlenen, ter beschikking stellen of doorgeven aan derden, noch ter consultatie, noch voor analyses, in hun geheel of gedeeltelijk, en dit noch in hun oorspronkelijke vorm, noch in een verwerkte vorm, met uitzondering van de (goedgekeurde) onderzoeksresultaten zoals beschreven in de tweede en derde paragraaf van artikel 7.

De Contractant verbindt er zich toe om de personen, die door het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid gemachtigd zijn de Gegevens TDI te verwerken, te informeren over de huidige overeenkomst in de mate dat dit nodig is en verbindt er zich namens hen toe de verplichtingen die hieruit voortvloeien na te komen. Hij/zij verbindt er zich toe zijn/haar werknemers en/of vertegenwoordigers de bescherming van de Gegevens TDI te doen naleven.

De kruising van de overgemaakte gegevens op individueel niveau (personen, huishoudens) of van gegevens in verband met deze personen of huishoudens, met ongeacht welke andere gegevensbank, is strikt onderworpen aan het bekomen van een machtiging van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid. Er kunnen voorwaarden aan deze overeenkomst worden verbonden.

Elk gebruik waarbij de overgemaakte Gegevens TDI rechtstreeks aan de basis zouden liggen van beslissingen ten opzichte van individuen of huishoudens is uitgesloten.

ARTIKEL 7 –RAPPORTERING EN BRONVERMELDING

De Contractant rapporteert onderzoeksresultaten, afkomstig van de Gegevens TDI overgemaakt door het WIV-ISP, uitsluitend in een zodanige vorm dat geen enkel gegeven toelaat individuen of huishoudens te identificeren.

In elke publicatie (rapport, artikel, ...) met resultaten afkomstig van de Gegevens TDI zal het WIV-ISP duidelijk worden vermeld als verstrekker van de Gegevens TDI, die de genoemde analyse mogelijk maakten. Er wordt voorgesteld om als volgt aan de Gegevens TDI te refereren:

Scientific Institute of Public health, OD Public health and surveillance (2015). *Treatment Demand Indicator*. Obtainable under condition from the WIV-ISP Web site: tdi.wiv-isp.be

De Contractant verstrekt aan het WIV-ISP een elektronische versie van de rapporten, publicaties en communicaties waarin gebruik is gemaakt van de Gegevens TDI.

ARTIKEL 8 – INTELLECTUELE EIGENDOM

Alle intellectuele eigendomsrechten m.b.t. de Gegevens TDI behoren toe aan het WIV-ISP.

Indien de resultaten zouden kunnen leiden tot een nieuw intellectueel eigendomsrecht, verbindt de Contractant er zich toe het WIV-ISP onmiddellijk te informeren. De partijen zullen dit bespreken en zullen in onderling overleg het intellectueel eigendomsrecht van elk van hen bepalen en ervoor zorgen dat dit afdoende beschermd wordt.

ARTIKEL 9 - VERTROUWELIJKHEID

De Contractant stemt ermee in alle vertrouwelijke informatie die expliciet als dusdanig wordt voorgesteld door het WIV-ISP vertrouwelijk te houden en niet te verspreiden. De Contractant zorgt ervoor dat zijn medewerkers er zich schriftelijk toe verbinden de vertrouwelijkheid van de informatie waartoe zij toegang hebben in het kader van de uitvoering van het onderzoek te garanderen.

- i. Zijn echter niet onderworpen aan deze verplichting: gekende informatie of gegevens die reeds voor iedereen beschikbaar waren op het moment van de overdracht van de Gegevens TDI;
- ii. informatie die op een legale manier via derden is verkregen;
- iii. informatie die onafhankelijk en te goeder trouw door de Contractant is verkregen.

Deze verplichtingen gelden voor de gehele duur van de overeenkomst en gedurende een periode van 5 jaar na afloop van de overeenkomst.

ARTIKEL 10 - VERANTWOORDELIJKHEID

Het WIV-ISP waakt over de kwaliteit van de verstrekte gegevens. Het WIV-ISP informeert de Contractant onmiddellijk over eventueel vastgestelde fouten in de verstrekte Gegevens TDI en in de

documentatie. Het WIV-ISP herstelt, binnen afzienbare tijd en in de mate van het mogelijke, de fouten in de verstrekte Gegevens TDI en in de documentatie.

Het WIV-ISP kan niet aansprakelijk worden gesteld ten aanzien van de Contractant voor een verlies, aanspraak, klacht ingediend door de Contractant of gericht tegen de Contractant door derden als gevolg van oneigenlijk gebruik van de Gegevens TDI of inadequaat gebruik door het personeel onder de verantwoordelijkheid van de Contractant.

De Contractant verbindt er zich toe het WIV-ISP te waarborgen tegen handelingen, aanvragen, verzoekschriften en ongeacht welk verbod voortvloeiend uit het gebruik van de Gegevens TDI die indruisen tegen de wet, de machtiging van het Sectoraal comité van de sociale zekerheid en van de gezondheid en deze overeenkomst.

ARTIKEL 11 – EINDE VAN DE OVEREENKOMST

Met uitzondering van de verplichtingen die voortduren na afloop van deze overeenkomst, meer bepaald vermeld in de artikels 6 tot 9, eindigt deze overeenkomst na het verstrijken van de vooropgestelde termijn. Het WIV-ISP kan deze overeenkomst echter onmiddellijk en dus anticiperend beëindigen indien de Contractant de verplichtingen die eruit voortvloeien niet respecteert.

In geval deze overeenkomst, voor welke reden dan ook, verbroken wordt, vernietigt de Contractant onmiddellijk de verstrekte Gegevens TDI alsook al de niet-gepubliceerde resultaten op basis van deze gegevens. De contractant zal deze vernietiging schriftelijk aan het WIV-ISP bevestigen.

ARTIKEL 12 – OVERDRACHT

De rechten verbonden aan deze overeenkomst worden uitsluitend aan de Contractant toegekend. De Contractant mag noch tegen betaling noch gratis alle of een deel van zijn rechten of verplichtingen van deze overeenkomst toewijzen of overdragen aan derden.

ARTIKEL 13 – BETWISTINGEN

Deze overeenkomst is onderworpen aan de Belgische wetgeving. In geval van een geschil betreffende de uitvoering en/of de interpretatie van deze overeenkomst, zijn alleen de rechtbanken van Brussel bevoegd.

ARTIKEL 14 – ONGELDIGHEID

Elke bepaling van deze overeenkomst of een deel ervan dat nietig zou worden verklaard, zal als onafhankelijk van deze overeenkomst worden beschouwd zodat de rest geldig blijft. Opgemaakt te Brussel, op _____,

in evenveel originele exemplaren als er partijen zijn voor de overeenkomst; elke partij erkent één origineel exemplaar te hebben ontvangen.

Voor het WIV-ISP

Voor de Contractant

Dr. Johan Peeters

(handtekening, voorafgegaan
door "gelezen en goedgekeurd")

(handtekening, voorafgegaan
door "gelezen en goedgekeurd")

Bijlage 5 : Gestandaardiseerde procedures

Context	
Ontvanger van de gegevens	EMCDDA
Doelstelling	Gebruik van de gegevens voor Europese epidemiologische analyses over drugs en drugsverslaving
Output	Europees drug rapport, andere specifieke publicaties, Country overview, Data and Statistics
Officieel toestemming	Jaarlijkse rapportering in het context van de sleutelindicatoren
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Geaggregeerde gegevens
Middel	Verzending door het rapporteringssysteem van het EMCDDA (Fonte-systeem)
Geldigverklaring	Automatische geldigverklaring in Fonte en manueel door EMCDDA data analisten
Deadline	30 september
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle
Welke periode	1e januari tot 31 december (Jaar -1)
Welke type registraties	Patiënten, laatste episode tijdens de periode
Welke controle van dubbel	Dubbele patiënten
Welke substanties	Illegale drugs
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Neen
Identificatie van het centrum	Neen
Inhoud	Beschreven door het EMCDDA

Context	
Ontvanger van de gegevens	UNODC
Doelstelling	Gebruik van de gegevens voor wereldwijd epidemiologische analyses over drugs en drugsverslaving (ARQ)
Output	World Drug Report , UNODC Statistics
Officieel toestemming	
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Geagregeerde gegevens
Middel	Via een Excel bestand
Geldigverklaring	Neen
Deadline	30 maart
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle
Welke periode	1e januari tot 31 december (jaar -2)
Welke type registraties	Patiënten
Welke controle van dubbelen	Dubbele episodes
Welke substanties	Illegale drugs
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Neen
Identificatie van het centrum	Neen
Inhoud	Beschreven door het UNODC

Context	
Ontvanger van de gegevens	Gegevensverstrekkers die de registratiemodule hebben gebruikt
Doelstelling	
Output	Intern
Officieel toestemming	Protocole 3.0
Procedure	
Frequentie	Dagelijks
Type rapportage	Ruwe gegevens
Middel	Downloaden via de beveiligd web-applicatie van het WIV-ISP
Geldigverklaring	Neen
Deadline	/
Extractie van gegevens	
Welke centra	Gegevensverstrekker
Welke periode	Maximum 10 jaren
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbeln	Geen
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Variabelen (Zie bijlage2) : 3.2, 3.3, (3.6, 3.7), 4.2, 5.1, 5.2, (5.3), 6.1 -> 6.13, (6.14), 7.1 -> 7.16, (7.17), 8, 9, 10.1 -> 10.5, (10.6,10.7)

Context	
Ontvanger van de gegevens	Gegevensverstrekkers
Doelstelling	
Output	Intern
Officieel toestemming	Protocole 3.0
Procedure	
Frequentie	Dagelijks
Type rapportage	Geaggregeerde gegevens en figuren
Middel	Beveiligde toegang tot Healthstat.be
Geldigverklaring	Neen
Deadline	/
Extractie van gegevens	
Welke centra	Gegevensverstrekker + benchmark
Welke periode	Maximum 10 jaren
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbeln	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Neen
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	

Context	
Ontvanger van de gegevens	WIV-ISP
Doelstelling	Jaarlijks rapport
Output	Nationaal Belgisch TDI-rapport
Officieel toestemming	Neen
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Individuele gegevens
Middel	Toegang tot databank
Geldigverklaring	Neen
Deadline	31 december
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle
Welke periode	Maximum 10 jaren
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbeln	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (Gecodeerde INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Alle variabelen

Context	
Ontvanger van de gegevens	WIV-ISP
Doelstelling	Antwoord op parlementaire vragen
Output	Website Kamer/Senaat
Officieel toestemming	Neen
Procedure	
Frequentie	Gericht
Type rapportage	Individuele gegevens
Middel	Toegang tot databank
Geldigverklaring	Neen
Deadline	
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle
Welke periode	Maximum 10 jaren
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbeln	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (Gecodeerde INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Alle variabelen

Context	
Ontvanger van de gegevens	FOD VVVL
Doelstelling	Gebruik van de gegevens voor epidemiologische en beleidsmatige analyses van de FOD
Output	Interne
Officieel toestemming	Koninklijk Besluit 25/04/2014 Conventie FOD VVVL - WIV-ISP Advies van de Commissie voor de bescherming van de persoonlijke levensfeer (53/2013 van 6/11/13)
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Individuele gegevens
Middel	Via een Excel bestand
Geldigverklaring	Neen
Deadline	30 juni
Extractie van gegevens	
Welke centra	Ziekenhuizen
Welke periode	1e januari tot 31 december (jaar -1)
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbelen	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (Gecodeerde INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Variabelen (zie bijlage2: 2.4, 3.2, 3.3, 3.6, 3.7, 5.1, 5.2, 6.1 -> 6.13, 7.1 -> 7.16, 8, 9 , 10.1 -> 10.5)

Context	
Ontvanger van de gegevens	Eurotox, asbl
Doelstelling	Gebruik van de gegevens voor epidemiologische analyses van Eurotox
Output	e.a. Rapport over drugs en drugsverslaving in de Franse Gemeenschap
Officieel toestemming	Neen
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Individuele gegevens
Middel	via een Excel bestand
Geldigverklaring	Neen
Deadline	30 juni
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle gespecialiseerde centra en CGG in de Franse Gemeenschap
Welke periode	1e januari tot 31 december (jaar -1)
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbelen	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (Gecodeerde INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Variabelen (Zie bijlage 2) : 2.4, 3.2, 3.3, 5.1, 5.2, 6.1 -> 6.13, 7.1 -> 7.12, 8, 9, 10

Context	
Ontvanger van de gegevens	VVBV
Doelstelling	Gebruik van de gegevens voor epidemiologische analyses van VVBV
Output	
Officieel toestemming	Neen
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Individuele gegevens
Middel	via een Excel bestand
Geldigverklaring	Neen
Deadline	30 juni
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle gespecialiseerde centra in de Vlaamse Gemeenschap
Welke periode	1e Januari tot 31 december (jaar -1)
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbeln	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (Gecodeerde INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Variabelen (Zie bijlage 2): 2.4, 3.2, 3.3, 5.1, 5.2, 5.3, 6 , 7.1 -> 7.12, 7.17, 8, 9 , 10.1 -> 10.5

Context	
Ontvanger van de gegevens	Observatbru
Doelstelling	Gebruik van de gegevens voor epidemiologische analyses van de observatorium
Output	
Officieel toestemming	Nen
Procedure	
Frequentie	Jaarlijks
Type rapportage	Individuele gegevens
Middel	via een Excel bestand
Geldigverklaring	Neen
Deadline	30 juni
Extractie van gegevens	
Welke centra	Alle gespecialiseerde centra in de Brusselse Hoofdstedelijk Gewest
Welke periode	1e Januari tot 31 december (jaar -1)
Welke type registraties	Alle
Welke controle van dubbeln	Dubbele episodes
Welke substanties	Alle
Inhoud van de gegevens	
Identificatie van de patiënt	Ja (Gecodeerde INSZ)
Identificatie van het centrum	Ja
Inhoud	Variabelen (Zie bijlage 2): 2.4, 3.2, 3.3, 5.1, 5.2, 5.3, 6.1 -> 6.13, 7.1 -> 7.12, 8, 9 , 10.1 -> 10.5