

# Nederlandse Brandwonden Registratie R3

## Burn centres Outcomes Registry the Netherlands (BORN)

Aanvraagformulier gegevens via MRDM  
ten behoeve van wetenschappelijk  
onderzoek



Instructie opdrachtgever (van of via VSBN) aan MRDM voor verstrekken gegevens t.b.v. wetenschappelijk onderzoek en statistiek met gegevens uit NBR R3 en BORN

### Instructie gegevensverstrekking

Nummer en datum  
goedkeuring (*in te vullen  
door VSBN*)

(*Vanaf hier in te vullen  
door aanvrager*)  
Titel onderzoek

#### Onderzoeksprotocol

(*svp onderzoeksprotocol zoals getoetst door METC toevoegen, aangevuld met verklaring WMO of nWMO, verder invullen vanaf pagina 2*)

*Indien niet beschikbaar dan onderstaande vragen invullen*

Korte omschrijving en doel  
onderzoek

*Onderzoeksvraag (hoofd en deelvragen), hypothese, primaire en  
secundaire eindpunten*

Rationale / achtergrond

Onderzoeksopzet

Onderzoekspopulatie

*Graag zo specifiek en uitgebreid mogelijk*

Statistische analyse

*Graag zo specifiek mogelijk*

<b>Opdrachtgever</b>	<De initiator van het (wetenschappelijk) onderzoek en statistiek, zoals bv. VSBN>.
<b>Onderzoeksgroep</b>	(waarvan minstens 1 deelnemer aan de registratie) < Naam, functie, organisatie van alle leden van de onderzoeksgroep>
<b>Hoofdonderzoeker / uitvoerder</b>	<naam, functie, organisatie, e-mailadres, mobiel telefoonnummer*>  * t.b.v. tweefactor authenticatie voor decrypten databestand
<b>Grondslag (AVG) voor gegevensverstrekking</b>	De verstrekking van gegevens is gebaseerd op toestemming van betrokkene dan wel Artikel 7:458 BW (geen bezwaar) en artikel 24 UAVG (de grondslag voor de ontvanger om indirect herleidbare persoonsgegevens voor wetenschappelijk onderzoek te verwerken);
<b>Overeenkomsten opdrachtverstrekking aan MRDM voor leveren onderzoeksdata</b>	In het kader van (wetenschappelijk) onderzoek en statistiek, zijn voor MRDM (verwerker i.o.v. zorginstellingen) de volgende overeenkomsten van toepassing: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Verwerkersovereenkomst tussen zorginstelling en MRDM;</li> <li>- Opdrachtovereenkomst tussen zorginstelling en MRDM;</li> <li>- Hoofovereenkomst en verwerkersovereenkomst ziekenhuizen en VSBN</li> </ul>
<b>Inclusiecriteria</b>	<criteria die gehanteerd moeten worden bij de inclusie van patiënten in de dataset>
<b>Aanlevermethode</b>	<b>Data sets:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> losse datasets (default)</li> <li><input type="checkbox"/> gekoppelde datasets (aanbevolen voor extern onderzoek)</li> </ul> <b>Bestandstype:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> CSV (default)</li> <li><input type="checkbox"/> anders* nl. _____</li> </ul> * Kan alleen na overleg met MRDM
<b>Data minimalisatie</b>	De gegevens die nodig zijn om de onderzoeksvraag te kunnen beantwoorden, zijn geselecteerd in het overzicht van secties dat als Bijlage (1) bij deze aanvraag is toegevoegd.
<b>Pseudonimiseren</b>	MRDM (verwerker) heeft richting de verantwoordelijken (zorginstellingen) een contractuele verplichting om ten aanzien van diens patiëntgegevens te voorzien in zodanige waarborgen dat de persoonlijke levenssfeer van de betrokkene niet onevenredig wordt geschaad. MRDM voert daartoe <u>default</u> de volgende pseudonimisering uit op de gegevens voorafgaande aan de gegevenslevering: <ol style="list-style-type: none"> <li><b>1. Direct identificerende persoonsgegevens</b> (naam, adresgegevens)</li> </ol>

Worden verwijderd

**2. ID-velden die een persoon of organisatie identificeren**

(patiëntnummer, patiënt-uri,, etc.)

Pseudonimiseren d.m.v. salted-hashfunctie

Geboortedatum

Geboortjaar

Gegevens identificatie van specifieke ziekenhuizen:

Nee (standaard)

Ja, gecodeerd\*.

Ja, met identificatie van individuele ziekenhuizen\*.

**3. Datums**

Randomiseren door ruistoevoeging aan alle datums binnen een patiënt. De default ruismarge heeft een bereik van -5 tot +5 dagen.

**4. Overlijdensdatum**

Wordt niet uitgeleverd tenzij:

- *De door het ziekenhuis gerapporteerde overlijdensdatum kan uitsluitend uitgeleverd worden na randomiseren door middel van ruistoevoeging zie (3).*

**\*Opm.:** Indien bij de gegevensverstrekking van de default pseudonimisering afgeweken moet worden, dan dient dit in de aanvraag opgenomen en gemotiveerd te worden en bij de goedkeuring betrokken te worden.

**Databeheer**

**Systeem voor dataopslag en verwerking :**

Castor)

Anders, namelijk

**Data transfer:**

Geen datatransport buiten ziekenhuis/instituut

Datatransport, via Zilver

Datatransport, via ander systeem, namelijk

**Vernietiging gegevens:**

Standaardbewaartermijn onderzoeksgegevens 15 jaar

Anders, nl. \_\_\_\_\_

## Goedkeuring aanvraag gegevensverstrekking

**Opdrachtgever**

Datum

Naam:

Functie:

**Beoordelingscommissie  
namens deze**

Datum:

Naam:

Functie:

## Gegevensverstrekking

**Gewenste datum verstrekking**

*Hou hierbij rekening met een doorlooptijd van 10-12 weken*

**Methode**

Zivver

Anders, nl

**Opmerkingen**