

Onderzoek naar invasieve meningokokken en groep A streptokokken infectie

Inleiding

Op deze pagina vindt u meer informatie over de twee wetenschappelijke onderzoeken naar invasieve infecties met meningokokken en groep A streptokokken. Dit zijn bacteriën die ernstige infecties kunnen geven zoals een hersenvliesontsteking of bloedvergiftiging.

Waarom dit onderzoek?

Het doel van beide studies is om kennis op te doen over de ziektelast en risicofactoren voor het ontwikkelen van een ernstig beeld bij patiënten met een ernstige meningokokken of groep A streptokokken infectie. Daarnaast hebben we niet voldoende inzicht in de restverschijnselen en de ziekenhuisopname ten gevolge van deze infecties. Daarom voert het RIVM in samenwerking met het Nederlands Referentie Laboratorium voor Bacteriële Meningitis (NRLBM) deze onderzoeken uit, bij het onderzoek naar groep A streptokokken is ook het St. Antonius ziekenhuis betrokken. Alle personen die tussen juli 2011 en mei 2020 een meningokokken infectie hebben doorgemaakt, of tussen 2019 en juni 2020 een groep A streptokokkeninfectie hebben doorgemaakt, en hiervoor opgenomen zijn geweest in het ziekenhuis willen we includeren in beide onderzoeken.

Wat houdt het meedoen aan het onderzoek in?

U hoeft zelf niks te doen voor deelname aan het onderzoek. Twee bevoegde RIVM-onderzoekers gaan gegevens uit uw patiëntendossier over nemen die te maken hebben met uw opname ten gevolge van de meningokokken of groep A streptokokken infectie. Gegevens waar u aan kunt denken zijn uw gegevens over uw voorgeschiedenis, de duur van uw ziekenhuisopname, de uitgevoerde diagnostiek, behandeling en uw symptomen.

Wat wordt er met uw gegevens gedaan?

De gegevens uit uw patiëntendossier zullen worden verwerkt door de twee RIVM-onderzoekers. De gegevens die worden overgenomen zullen nooit direct terug te leiden zijn naar u. We gaan namelijk identificerende persoonsgegevens vervangen door een willekeurig nummer (pseudonimisatie). De gegevens zullen worden opgeslagen in een beveiligde database. Deze gegevens mogen worden verzameld omdat beide onderzoeken voldoen aan de uitzonderingssituaties op grond van de Wet op de geneeskundige behandelingsovereenkomst (wgbo, artikel 7:458 BW) en aan de eisen zoals die in artikel 24 van de Uitvoeringswet Algemene Verordening Gegevensbescherming (UAVG) gesteld zijn.

Wat als u bezwaar heeft?

Rivas is verplicht de kwaliteit van zorg te bewaken en te verbeteren. Hiertoe verricht Rivas zelf onderzoek en doet het mee aan landelijke gegevensverzameling. Bij dat onderzoek worden gegevens over cliënten gebruikt, bijvoorbeeld over de reden van opnames, over complicaties, over infecties en over behandelingen. Deze gegevens worden gebruikt om de kwaliteit van de zorg in de toekomst te verbeteren. Wij gaan er vanuit dat u er geen bezwaar tegen heeft dat uw gegevens gebruikt worden voor wetenschappelijk onderzoek ter verbetering van de kwaliteit van de zorg. Als u dat niet wilt of als u van mening bent dat Rivas niet zorgvuldig met uw gegevens omgaat, dan kunt u dat tot 20 september aangeven door gebruik te maken van het [formulier op onze website](#).