

BASIS SELECTIE DOCUMENT

TAAKGEBIEDEN VOLKSGEZONDHEID EN MILIEU

RIJKSINSTITUUT VOOR VOLKSGEZONDHEID EN MILIEUHYGIËNE

1940-1995

Bilthoven/'s-Gravenhage
februari 1998

INHOUDSOPGAVE

11. TOELICHTING	1
Inleiding	1
Hoofdpijnen van het handelen van het RIV(M) op de taakgebieden volksgezondheid en milieu	2
Actoren.....	2
Doelstellingen van de selectie.....	3
Criteria voor de selectie	3
Vaststelling BSD.....	5
2. SELECTIELIJST	6
ACTOR: DE MINISTER/RIV(M)	7
ACTOR: COÖRDINATIE COMMISSIE VOOR METINGEN IN HET MILIEU (CCR/VOORHEEN CCRA)	31
ACTOR: COMMISSIE EX ARTIKEL 1, EERSTE LID, ONDER C, VAN HET BESLUIT BLOEDPLASMA EN BLOEDPRODUKTEN	32
ACTOR: RIJKSCONTROLEUR	33
3. OVERZICHT VAN GEHANTEERDE AFKORTINGEN	34

1. TOELICHTING

Inleiding

Het Basis Selectie Document (BSD) is het wettelijk voorgeschreven instrument voor de selectie van rijks- en provinciale archieven en geldt als de selectielijst zoals bedoeld in artikel 5 van het Archiefbesluit 1995 (KB 15 december 1995, Stb. 671), ter uitvoering van de Archiefwet 1995 (28 april 1995, Stb. 276). Het BSD bevat voorstellen voor bewaring of vernietiging van die bescheiden die het resultaat zijn van handelingen van het RIV en het RIVM, alsook van handelingen van een tweetal met het RIV(M) verbonden commissies en de rijkscontroleur. In de selectielijst wordt de documentaire neerslag van de handelingen verdeeld in aan de Rijksarchiefdienst over te brengen en dus voor permanente bewaring in aanmerking komende documentaire neerslag enerzijds en op termijn te vernietigen documentaire neerslag anderzijds.

De grondslag van dit BSD wordt gevormd door het PIVOT-rapport *En morgen gezond weer op. Een institutioneel onderzoek naar de taakgebieden en de handelingen van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne, 1940-1995*.¹ Dit Rapport Institutioneel Onderzoek (RIO) beschrijft de handelingen van het Rijksinstituut voor de Volksgezondheid (RIV) (1934-1984) en van diens opvolger het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne en van actoren waarvan het secretariaat (en dus ook de documentaire neerslag) bij het RIV(M) berust.

Aan de hand van een beschrijving van de taakgebieden van de Nederlandse rijksoverheid waarop de instituten zich begeven (hebben) en door middel van een selectie van de belangrijkste nationale en internationale actoren waarmee het instituut te maken heeft (gehad), wordt de context waarin deze handelingen geplaatst dienen te worden weergegeven.

Met behulp van het RIO en het BSD van het RIV(M) is de selectiemethode, zoals deze in het kader van het Project Invoering Verkorting Overbrengings Termijn (PIVOT) is ontwikkeld, toe te passen op de neerslag van het handelen van het RIV en het RIVM. Alvorens de staatssecretaris van Onderwijs, Cultuur en Wetenschappen tezamen met de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (waaronder het RIVM ressorteert) het BSD vaststelt, hoort eerstgenoemde de Raad voor Cultuur.

Het hiervoor liggende concept BSD is tot stand gekomen met behulp van materiedeskundigen en getoetst in het voorgeschreven driehoeksoverleg. In opdracht van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu is het opstellen van dit document uitgevoerd door Irmgard Broos, verbonden aan het Bureau Breddels & Vermeulen Archiefprojecten.

Hoofdpijnen van het handelen van het RIV(M) op de taakgebieden gezondheidszorg en milieu

PIVOT definieert hoofdpijnen van het handelen als: doelstellingen van de overheid binnen de kaders van een beleidsterrein. De taken van het RIV(M) liggen op de taakgebieden volksgezondheid en milieu. Het RIV(M) fungeert als kenniscentrum en onderzoeksinstituut ten dienste van het beleid en het toezicht van de Nederlandse rijksoverheid op de genoemde taakgebieden.

De taken van het instituut worden omschreven als:

1. Het beschrijven van de actuele toestand en de toekomstige ontwikkelingen van de volksgezondheid en het

- milieu en het verrichten van daaraan ondersteunend onderzoek;
2. Het geven van adviezen ten behoeve van het vaststellen van normen, ten behoeve van de toelating van stoffen, inclusief (dier)geneesmiddelen en medische hulpmiddelen en ten behoeve van risicoschatting en het verrichten van daaraan ondersteunend onderzoek;
 3. Het ondersteunen van het beleid en het Staatstoezicht bij volksgezondheids- en/of milieu-onderzoeksvraagstukken en calamiteiten;
 4. Het verrichten van taken die het instituut bij of krachtens wetten zijn opgedragen, waaronder werkzaamheden met betrekking tot de levering van sera en vaccins, of die in opdracht van de minister worden uitgevoerd;
 5. Het verrichten van andere werkzaamheden in opdracht van zowel overheid als (inter)nationale organisaties.

Actoren

De selectielijst is vervaardigd ten behoeve van de specifieke taakstelling van het RIVM. De taakgebieden zijn derhalve beschouwd vanuit het perspectief van het instituut. Dit betekent dat de handelingen zijn beschreven van het RIV(M) en enkele actoren waarvan de documentaire neerslag bij het RIVM behoort te berusten. Van de andere actoren die binnen de taakgebieden volksgezondheid en milieu functioneren, zijn de handelingen niet beschreven. Wel geeft het rapport institutioneel onderzoek een opsomming van de belangrijkste actoren op de beide taakgebieden.

In deze selectielijst zijn beschreven de handelingen van de volgende actoren:

- de minister waaronder volksgezondheid ressorteert / RIV(M);
- de Coördinatie Commissie voor metingen in het milieu (CCRX/voorheen CCRA);
- de Commissie ex artikel 1, eerste lid, onder c van het Besluit Bloedplasma en bloedprodukten;
- de Rijkscontroleur.

Doelstellingen van de selectie

Het belangrijkste doel van de selectie is een onderscheid aan te brengen tussen archiefbescheiden die in aanmerking komen voor de overbrenging naar het Algemeen Rijksarchief door het overheidsorgaan dat deze gegevens beheert, en archiefbescheiden die op termijn vernietigd kunnen worden. Zoals de minister van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur bij de behandeling van de nieuwe archiefwet in de Tweede Kamer (13 april 1994) heeft gemeld, is het basiselectiedocument opgesteld tegen de achtergrond van de selectiedoelstelling van de rijksarchiefdienst/PIVOT. Deze luidt: het mogelijk maken van de reconstructie van het overheidshandelen op hoofdlijnen ten opzichte van haar omgeving. Door het Convent van Rijksarchivarissen is deze doelstelling vertaald als het selecteren van handelingen van de overheid om bronnen voor de kennis van de Nederlandse samenleving en cultuur veilig te stellen voor blijvende bewaring.

Deze selectiedoelstelling wordt voor het RIV(M) geoperationaliseerd binnen de taakgebieden gezondheidszorg en milieu. De in het RIO beschreven handelingen worden geselecteerd op hun bijdrage aan de realisering van de selectiedoelstelling.

Criteria voor de selectie

De selectiecriteria zijn zodanig geformuleerd dat is aangegeven van welke handelingen de neerslag geheel dient te worden overgebracht naar de Rijksarchiefdienst (selectievoorstel: bewarenⁱⁱ (B)). De neerslag van handelingen die niet aan de hieronder weergegeven selectiecriteria voldoen, zal niet worden overgebracht (selectievoorstel: vernietigen (V)). De documentaire neerslag die uit deze handelingen voortvloeit is niet noodzakelijk voor de reconstructie van het overheidsbeleid op hoofdlijnen.

In dit BSD worden de selectiecriteria gehanteerd zoals deze door PIVOT zijn opgesteld in maart 1994.

Voor onderzoeksgegevens geldt in het algemeen dat de vernietigingstermijn is vastgesteld op 10 jaar na afsluiting van het onderzoek, tenzij:

- het taken/onderzoeken betreft die vallen onder de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening, de Diergeneesmiddelenwet en de Bestrijdingsmiddelenwet;
- het gegevens betreft die jaarlijks worden verzameld door het RIVM, een lange termijn beeld geven en niet in rapporten worden opgenomen.

In het driehoeksoverleg is overeengekomen dat, alvorens tot daadwerkelijke vernietiging van de documentaire neerslag wordt overgegaan, een laatste check bij het betrokken laboratorium plaatsvindt.

ALGEMENE SELECTIECRITERIA

HANDELINGEN DIE WORDEN GEWAARDEERD MET **B(ewaren)**

selectie criterium	toelichting	neerslag
1. Handelingen die betrekking hebben op beleidsvoorbereiding, -bepaling en -evaluatie	Handelingen gericht op Handelingen gericht op het sluiten	beleidsnota's aan de Tweede Kamer, neerslag van wetgevingsprocessen en beleidsformuleringsprocessen neerslag van processen m.b.t. het sluiten van internationale verdragen en overeenkomsten
2. Handelingen gericht op externe verantwoording en/of verslaglegging	Verslaglegging naar andere actoren over het gevoerde beleid	jaarverslagen, voorbereiding van antwoorden op kamervragen, neerslag van voorbereiding van rapportages aan Tweede Kamer etc.
3. Handelingen gericht op het adviseren over hoofdlijnen van het beleid	Adviezen die gebruikt kunnen worden bij beleidsvoorbereiding, -bepaling of -evaluatie	adviezen en rapportages van commissies en overlegorganen
4. Handelingen gericht op het stellen van regels direct gerelateerd aan de hoofd-		ministeriële regelingen en interne voorschriften

lijnen van het beleid		
5. Handelingen gericht op de (her)inrichting van de beleidsorganisatie, belast met primaire bedrijfsprocessen		neerslag van reorganisatieprocessen, instelling en opheffing organisatie-eenheden
6. Uitvoerende handelingen die onmisbaar zijn voor de reconstructie van het overheidshandelen op hoofdlijnen	Het betreft hier handelingen die bepalend zijn voor de wijze waarop de uitvoering plaatsvindt en die direct zijn gerelateerd aan de hoofdlijnen van het overheidshandelen. Precedenten of produkten die tot stand zijn gekomen in afwijking van de gereguleerde en voorgeschreven criteria of in bepaalde mate voorbeeldgevend zijn voor de uitvoering van de handelingen vallen eveneens in deze categorie	het 'beleidsarchief' van uitvoerende organisatie-eenheden, gegevens en rapportages die het gevoerde beleid karakteriseren
7. Uitvoerende handelingen die het algemeen democratisch functioneren mogelijk maken	Hieronder begrepen de handelingen van Hoge Colleges van Staat, het beantwoorden van kamervragen	kroonbeschikkingen en adviezen van de Raad van State, Algemene Rekenkamer e.d.
8. Uitvoerende handelingen die onttrokken zijn aan democratische controle en direct zijn gerelateerd aan hoofdlijnen van beleid	Handelingen waarop de Wet Openbaarheid van Bestuur niet van toepassing is	
9. Uitvoerende handelingen die direct zijn gerelateerd aan en/of direct voortvloeien uit voor Nederland bijzondere tijdsomstandigheden en incidenten	Het betreft hier handelingen verricht in het kader van de Tweede Wereldoorlog, de politieke acties, watersnoodrampen, gijzelingsacties, e.d.	

Vaststelling BSD

Op 27 februari 1997 is het ontwerp-BSD door de Directeur-Generaal van het RIVM aan de Staatssecretaris van Onderwijs, Cultuur en Wetenschappen (OCenW) aangeboden, waarna deze het ter advisering heeft ingediend bij de Raad voor Cultuur (RvC). Van het gevoerde driehoeksoverleg over de waarderingen van de handelingen is een verslag gemaakt, dat tegelijk met het BSD naar de RvC is verstuurd. Vanaf 19 maart 1997 lag de selectielijst

gedurende acht weken ter publieke inzage in ondermeer de bibliotheken van het Algemeen Rijksarchief en de rijksarchieven in de provincie, in de bibliotheken van de ministeries van VWS en VROM, alsook bij het RIVM en in de Koninklijke Bibliotheek, welk ook was aangekondigd in de Staatscourant van 20 maart 1997 (1997/nr. 56). Tijdens deze tervisielegging is op verzoek van de Archiefcommissie van het Koninklijk Nederlands Historisch Genootschap door een deskundige een reactie geschreven. Van andere (historische) organisaties of individuele burgers is verder geen commentaar binnengekomen.

In de vergadering d.d. 18 juni 1997 van de Uitvoeringscommissie Archieven van de RvC is het ontwerp-BSD behandeld, waarbij ook het rapport institutioneel onderzoek, het verslag van het gevoerde driehoeksoverleg en de ingekomen bovengenoemde reactie bij de voorbereiding van zijn advies zijn meegenomen. Op 10 september 1997 bracht de RvC advies uit (brief nr. arc-97.6849/1), hetwelk geen aanleiding heeft gegeven tot wijziging van de ontwerp-selectielijst. Daarop werd het BSD op [.. februari 1998 (brief nr.)] door de Staatssecretaris van OCenW en de Minister van VWS vastgesteld, welk besluit op [.. 1998] werd gepubliceerd in de Staatscourant van [.. (1998/nr. ...)].

2. SELECTIELIJST

De handelingen in de selectielijst zijn primair ingedeeld naar actor. Daarbinnen hebben de handelingen dezelfde volgorde als in het rapport institutioneel onderzoek (RIO). De nummers van de handelingen in de selectielijst (BSD) corresponderen met de nummers van de handelingen in het RIO, zodat de relatie tussen de beide lijsten blijft gehandhaafd. Daarnaast wordt (indien mogelijk), ten behoeve van de bewerking van het archief, aan elke handeling het item *sector/lab* toegevoegd. Hierin wordt vermeld welke sector of welk laboratorium van het RIVM het meest recent belast is geweest met de uitvoering van de handeling. In het rapport institutioneel onderzoek zijn, indien nodig, bij de handelingen nadere toelichtingen gegeven over de aard van de handeling.

De afkorting 'B' staat voor 'bewaren', dat wil zeggen het krachtens de Archiefwet na afloop van de overbrengingstermijn overdragen van de documentaire neerslag (ongeacht de gegevensdrager) van de handeling, conform de normen goede en geordende staat, aan het Algemeen Rijksarchief. Achter de als te bewaren gewaardeerde handelingen is met een nummer aangegeven welk selectie criterium is toegepast. Deze criteria zijn geformuleerd in de toelichting.

De afkorting 'V' staat voor 'vernietigen' oftewel 'niet overbrengen'. Bij de als te vernietigen gewaardeerde handelingen is in een apart item *Termijn* vermeld na afloop van welke periode deze vernietiging kan plaatsvinden. De termijnen zijn ingevuld op grond van informatie uit de door het RIVM opgestelde *Procedures en richtlijnen Centraal Archief RIVM (SOP-nr. BDA/CA/001)*.

ACTOR: DE MINISTER/RIV(M)

Algemeen

(1)

Handeling: Het voorbereiden van de standpuntbepaling in de ministerraad voor zover het de volksgezondheid en/of het milieu betreft

Periode: 1940-

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(2)

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen van nationale en internationale commissies, werkgroepen, advies- en overlegorganen op het gebied van volksgezondheid en/of milieu, waarvan het voorzitterschap en/of het secretariaat berust bij het RIV(M)

Periode: 1940-

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding/beleidsuitvoering

Waardering: B (1)

(3)

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen van nationale en internationale commissies, werkgroepen, advies- en overlegorganen op het gebied van volksgezondheid en/of milieu, waarvan het voorzitterschap en/of het secretariaat niet berust bij het RIV(M)

Periode: 1940-

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding/beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 5 jaar na deelname

(4)

Handeling: Het (mede-)voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over nationale en internationale congressen, symposia, workshops op het gebied van volksgezondheid en milieu

Periode: 1940-

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding/beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 5 jaar na deelname

(5)

Handeling: Het voorbereiden van het overleg met en het informeren van de Staten-Generaal inzake aangelegenheden met betrekking tot volksgezondheid en milieu

Periode: 1940-

Produkt(en): bijvoorbeeld: antwoorden op kamervragen, brieven, nota's

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (2,7)

(6)

Sector/lab: Stafbureau Directie (SBD)
Handeling: Het instellen, wijzigen en opheffen van organisatie-eenheden van het RIV(M)
Periode: 1940-
Beleidsfase: beleidsbepaling
Waardering: B (5)

(7)

Handeling: Het deelnemen aan de voorbereiding van wet- en regelgeving op het gebied van volksgezondheid en milieu

Periode: 1940-

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(8)

Sector/lab: Stafbureau Directie (SBD)

Handeling: Het (jaarlijks) opstellen van meerjaren-activiteitenprogramma's (MAP's)

Periode: 1984-

Grondslag: Ontwerp-Wet op het RIVM, art. 4

Bron: Overeenkomst tussen de minister van WVC en de minister van VROM betreffende de oprichting van het RIVM (Rijswijk/Den Haag, 1983)

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1)

(9)

Sector/lab: o.a. Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum (NVIC) / Teratologie Informatie Dienst (TIS) / Informatie- en Documentatiecentrum voor Kernongevallen (IDC) / Laboratorium voor Veldonderzoek Vaccins (LVO)

Handeling: Het (op verzoek) verstrekken van informatie met betrekking tot gezondheids- en milieuaangelegenheden aan beroepsbeoefenaren en instellingen

Periode: 1940-

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na verstrekking

(10)

Handeling: Het opstellen van externe verslagen betreffende het RIV(M)

Periode: 1940-

Produkt(en): o.a. jaarverslagen, 'Annual scientific reports'

Beleidsfase: beleidsevaluatie

Waardering: B (2)

Monitoring: meting van de toestand van de volksgezondheid en het milieu

(11)

Sector/lab: Bureau Internationale Samenwerking (BIS)

Handeling: Het verzamelen, bewerken en verspreiden van informatie over het Nederlandse en Europees milieubeleid ten behoeve van het Europees Milieu Agentschap (EMA) (National Focal Point en Europees Thematisch Centrum Luchtkwaliteit)

Periode: 1994-

Grondslag: Verordening van de Raad van de Europese Gemeenschappen van 7 mei 1990, nr. 1210/90, inzake de oprichting van het Europees Milieuagentschap en het Europees milieu-observatie- en informatienetwerk, art. 4, derde en vierde lid

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(13)

Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)

Handeling: Het jaarlijks mede-voorbereiden van de milieuprogramma's

Periode: 1994-

Grondslag: MAP-milieuonderzoek 1995-1998

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(14)

Sector/lab: Centrum Volksgezondheidstoekomstverkenning (VTV)

Handeling: Het (vierjaarlijks) opstellen van de volksgezondheids-toekomstverkenning (VTV)

Periode: 1991-

Grondslag: 'Gezondheid met beleid. Nota gezondheidsbeleid 1992', TK 1991-1992, 22 459, nr. 2, p. 4-5

Produkt(en): 'Volksgezondheid Toekomst Verkenning. De gezondheidstoestand van de Nederlandse bevolking in de periode 1950-2010' (Den Haag, 1993)

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(15)

Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)

Handeling: Het (vierjaarlijks) opstellen van nationale milieuverkenningen

Periode: 1984-

Grondslag: Memorie van Toelichting op de Rijksbegroting van 1989

Wijziging van de Wet milieubeheer (milieuplanbureau), voorstel van wet, TK 1994-1995, 24 031, artikel I

Produkt(en): 'Zorgen voor morgen, 1985-2010' (Alphen aan de Rijn, 1988)

'Nationale Milieuverkenning 2, 1990-2010' (Alphen aan de Rijn, 1991)

'Nationale Milieuverkenning 3, 1993-2015' (Alphen aan de Rijn, 1993)

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(16)

Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)
Handeling: Het mede opstellen van Europese milieuverkenningen
Periode: 1991-
Bron: Jaarverslag RIVM 1991
MAP-milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 481505)
Produkt: 'The environment in Europe: a global perspective' (1992)
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
Waardering: B (1)

(17)

Sector/lab: Bureau Milieutoekomstverkenning (MTV)
Handeling: Het in het kader van de 'UNEP Collaborating Centre for International Environmental Assessment, Reporting and Forecasting' mede opstellen van wereld-milieuverkenningen
Periode: 1993-
Bron: MAP-milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 402001)
Beleidsfase: beleidsvoorbereiding
Waardering: B (1)

(19)

Sector/lab: Sector 7 Milieu onderzoek
Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van meettechnieken, meetmethoden en meetnetten ten behoeve van de uitvoering van de monitoring-activiteiten
Periode: ca. 1960-
Bron: IMP-Lucht 1976-1980, p. 82-83
80 jaar RIVM
MAP-milieuonderzoek 1995-1998
Beleidsfase: beleidsbepaling
Waardering: B (1,4)

(20)

Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van beleidsondersteunende prognosemodellen en methoden ten behoeve van het opstellen van verkenningen
Periode: ca. 1985-
Grondslag: Ontwerp-Wet op het RIVM, art. 3
Bron: Informatie drs. H. van den Heiligenberg (SBD)
Beleidsfase: beleidsbepaling
Waardering: B (1,4)

(21)

Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)

Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van straling, radioactieve stoffen en xenobiotische stoffen in lucht, bodem, water en voedingsmiddelen

Periode: 1963-

Bron: Jaarverslag RIV 1971

Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding, TK 1988-1989, 21 015, nr. 3, p.106-107

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

(22)

Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO) / Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)

Handeling: Het uitvoeren van metingen ter bepaling van de besmettings- en stralingssituaties bij ongevallen in een nucleaire installatie

Periode: 1967-1990

Grondslag: Alarmregelingen Hoge Flux Reactor te Petten, Doel I, Doel II, Doel III, Studiecentrum voor Kernenergie (SCK/CEN), Borssele, Dodewaard

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

(23)

Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)

Handeling: Het beheren van in beslag genomen radioactieve stoffen

Periode: 1970-

Grondslag: Besluit aanwijzing instelling voor in bezit genomen goederen (radioactieve stoffen), art. 1

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar

(24)

Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)

Handeling: Het opstellen van totaaloverzichten inzake stralingssituaties bij ongevallen waarbij radioactieve stoffen zijn betrokken

Periode: 1990-

Bron: Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding (NPK), TK 1988-1989, 21 015, nr. 3, p. 106.

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

(25)

Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)

Handeling: Het jaarlijks rapporteren aan de Commissie van de Europese Gemeenschap over radioactiviteit in lucht, water en bodem

Periode: 1959-

Grondslag: Euratomverdrag 1957, art. 36

Bron: Informatie dr. H.P. Leenhouts (LSO)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

(26)

Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)

Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van luchtverontreiniging (immissie-metingen)

Periode: 1963-

Bron: IMP-Lucht 1976-1980, p.82; IMP-Lucht 1985-1989, p. 20

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding meting

(27)

Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)

Handeling: Het registreren van onderzoeksmetingen tot vaststelling van de oorzaak van bestaande concentraties van luchtverontreiniging

Periode: 1974-

Bron: Memorie van Antwoord-wet op de Luchtverontreiniging, TK 1968-1969, 9816. IMP-Lucht 1976-1980, p. 82. IMP-Lucht 1985-1989, p.20. Emissies in Nederland-1992

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding meting

(28)

Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)

Handeling: Het jaarlijks opstellen van de meetrapportages van het Landelijk Meetnet Luchtverontreiniging/Landelijk Meetnet Luchtkwaliteit

Periode: 1970-

Bron: IMP-Lucht 1976-1980, p.82

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

(29)

Sector/lab: Laboratorium voor Luchtonderzoek (LLO)

Handeling: Het, samen met de minister waaronder milieu ressorteert, jaarlijks opstellen van de nationale rapportage Besluiten Luchtkwaliteit betreffende overschrijding van de milieukwaliteitseisen

Periode: 1986-

Bron: Toelichting Besluit luchtkwaliteit zwaveldioxide en zwevende deeltjes (zwarte rook)

Toelichting Besluit luchtkwaliteit stikstofdioxide

Toelichting Besluit luchtkwaliteit koolstofmonoxide en lood

Toelichting Besluit luchtkwaliteit benzeen

MAP-milieuonderzoek 1995-1998

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (2)

(30)

Sector/lab: Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek (LWD)

Handeling: Het, samen met Rijkswaterstaat en (tot 1984) het RID, verrichten van onderzoek naar de waterkwaliteit in oppervlaktewateren

Periode: ca. 1972-

Bron: Praktijkboek Milieu, p. B1.A-93

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(31)

Sector/lab: Laboratorium voor Bodem- en Grondwateronderzoek (LBG)

Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van bodem- en grondwaterkwaliteit

Periode: 1984-

Bron: MAP-milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 714801)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding meting

(32)

Sector/lab: Laboratorium voor Bodem- en Grondwateronderzoek (LBG)

Handeling: Het periodiek rapporteren van de metingen ter registratie van bodem- en grondwaterkwaliteit

Periode: 1984-

Bron: MAP-milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 714801)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

(34)

Sector/lab: Bureau Milieu Toekomstverkenning (MTV)

Handeling: Het jaarlijks opstellen van de milieubalans

Periode: 1995-

Grondslag: Wijziging van de Wet milieubeheer (milieuplanbureau), voorstel van wet, TK 1994-1995, 24
031, artikel I

Produkt(en): 'Milieubalans 95. Het Nederlandse milieu verklaard' (Alphen aan de Rijn, 1995)

'Achtergronden bij: Milieubalans 1995' (Alphen aan den Rijn, 1995)

Beleidsfase: beleidsevaluatie

Waardering: B (1)

Risicoschatting en normstelling

* Algemeen

(35)

Sector/lab: o.a. Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO) / Adviescentrum Toxicologie (ACT)

Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van onderzoeksmethoden en modellen ten behoeve risicoschatting en/of normstelling

Periode: 1940-

Bron: Informatie ir. H.P. van Egmond (ARO)

Informatie drs. H. van den Heiligenberg (SBD)

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1,4)

(36)

Sector/lab: o.a. Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP) / Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO) / Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM) / Centraal Dierenlaboratorium (CDL) / Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie (LWL)

Handeling: Het (mede-)vaststellen en handhaven van nationale en internationale normen en standaarden en het ontwikkelen van daarop gerichte laboratoriummethoden (referentietaat)

Periode: 1940-

Grondslag: a. Voor wat betreft de referentietaat op het gebied van onderzoek naar het voorkomen van stofwisselingsziekten vanaf 1974 (TEP):

- Besluit uitvoering onderzoek aangeboren stofwisselingsziekten Bijzondere Ziektekostenverzekeringen (Stcrt. 1974, 229), art. 3 derde lid. Met wijzigingen (Stcrt. 1988, 222), art. 3 tweede lid
- Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 35 vierde lid
- b. Voor wat betreft de referentietaat op het gebied van residu-onderzoek naar groeihormonen in slachtdieren vanaf 1991 (ARO):
 - Beschikking 91/664/EEG van de Raad van de Europese Gemeenschappen
- c. Voor wat betreft de referentietaat op het gebied van de controle op mariene biotoxines vanaf 1993 (ARO):
 - Beschikking 93/383/EEG van de Raad van de Europese Gemeenschappen
- d. Voor wat betreft de referentietaat op het gebied van het typeren van zoönosen vanaf 1994 (LWL)
 - Beschikking 92/117/EEG van de Raad van de Europese Gemeenschappen

Bron: e. Voor wat betreft de referentietaat op het gebied van biologische producten vanaf 1940:

- Jaarverslag RIV 1940
- WHO-voorschrift 'Normes pour les substances biologiques' (TRS 323)
- MAP-directieonderzoek 1993-1996, p. 273 (MAP projectnr. 388710)

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1,4)

(37)

Sector/lab: o.a. Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Handeling: Het rapporteren aan de Europese Commissie betreffende de kwaliteit van de door de Nationale Referentie Laboratoria uitgevoerde werkzaamheden
Periode: 1991-
Grondslag: a. Voor wat betreft de communautaire referentietask op het gebied van residu-onderzoek naar groeihormonen in slachtdieren vanaf 1991 (ARO):
- Beschikking 91/664/EEG van de Raad van de Europese Gemeenschappen
b. Voor wat betreft de communautaire referentietask op het gebied van het typeren van zoönosen vanaf 1994 (LWL)
- Beschikking 92/117/EEG van de Raad van de Europese Gemeenschappen
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: B (2)

** Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen*

(38)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Handeling: Het, in opdracht van de Farmacopee-Commissie, verrichten van onderzoek ten behoeve van de nieuwe vaststelling of wijziging van de Nederlandse Farmacopee
Periode: 1940-1993
Grondslag: Besluit op de Farmacopee-Commissie, art. 8 derde lid onder b
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(39)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Handeling: Het, in opdracht van de Europese Farmacopee-Commissie, verrichten van onderzoek ten behoeve van de nieuwe vaststelling of wijziging van de Europese Farmacopee
Periode: 1966-
Grondslag: Verdrag samenstelling Europese farmacopee
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(40)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), verrichten van biologisch onderzoek van gempoteerde geneesmiddelen ten behoeve van de vergunningverlening voor de bereiding en aflevering van farmaceutische producten

Periode: 1978-

Grondslag: Besluit bereiding en aflevering van farmaceutische producten, art. 47 eerste lid en 56 tweede lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(41)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het verrichten van onderzoek en het beoordelen van onderzoeksgegevens ten behoeve van de werkzaamheden van het College ter beoordeling van (verpakte) geneesmiddelen, betreffende de registratie van farmaceutische producten/verpakte geneesmiddelen

Periode: 1963-

Grondslag: Besluit verpakte geneesmiddelen, art. 22 tweede lid

Besluit op het College ter beoordeling van geneesmiddelen, art. 9a tweede lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(42)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het registreren van typen gesteriliseerde medische hulpmiddelen

Periode: 1984-

Bron: Nota van Toelichting Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen, art. 3 eerste lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na registratie

(43)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), houden van toezicht op de naleving van het Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen

Periode: 1984-

Grondslag: Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen, art. 15

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(44)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), houden van toezicht op de naleving van het Besluit gesteriliseerde medische hulpmiddelen in ziekenhuizen

Periode: 1984-

Grondslag: Besluit gesteriliseerde medische hulpmiddelen in ziekenhuizen, art. 12

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(45)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), houden van toezicht op de naleving van het Besluit sterilisatiebedrijven medische hulpmiddelen

Periode: 1991-

Grondslag: Besluit sterilisatiebedrijven medische hulpmiddelen, art. 9

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

* *Sera en vaccins*

(46)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van de Commissie ex artikel 14 van het Sera- en Vaccinsbesluit, verrichten van onderzoek ter beoordeling van de ter invoer aangeboden sera, vaccins en stoffen waarin serum of vaccin is verwerkt

Periode: 1940-1992

Grondslag: Sera en Vaccinsbesluit, art. 9 tweede lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(47)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van de Commissie ex artikel 14 van het Sera- en Vaccinsbesluit, verrichten van onderzoek ter beoordeling van de sera, vaccins en stoffen waarin serum of vaccin is verwerkt, ten behoeve van de vrijgifte van deze produkten

Periode: 1940-1992

Grondslag: Sera en Vaccinsbesluit, art. 10

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(48)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het adviseren van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)) over de partijgewijze Europese vrijgifte van bepaalde immunologisch farmaceutische produkten (vrijgifteprocedure)

Periode: 1993-

Bron: Nota van toelichting Besluit immunologische farmaceutische produkten MAP-volksgezondheidsonderzoek 1995-1998, p. 111 (MAP projectnr. 652412)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na advisering

(49)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het rapporteren aan de lidstaten van de EG inzake de Europese vrijgifte van immunologische geneesmiddelen

Periode: 1993-

Bron: MAP-volksgezondheidsonderzoek 1993-1996, p. 223 (MAP projectnr. 652412)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

** Menselijk bloed en bloedprodukten*

(52)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van de Gezondheidsraad, verrichten van onderzoek ten behoeve van het verlenen van vergunningen aan instellingen tot het geschikt maken van groepsgewijs afgenomen menselijk bloed en de daaruit gewonnen bloedplasma voor elk ander dan individueel geneeskundig gebruik

Periode: 1962-

Bron: Jaarverslagen

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(55)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het verrichten van onderzoek en het beoordelen van onderzoeksgegevens ten behoeve van de werkzaamheden van het College ter beoordeling van geneesmiddelen, betreffende de registratie van de uit plasma bereide bloedprodukten

Periode: 1993-

Grondslag: Wet inzake bloedtransfusie, art. 24 eerste lid (inwerkingtreding van dit artikel bij Besluit registratie bloedprodukten)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek/beoordeling onderzoeksgegevens. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(57)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het verrichten van controles van bloedplasma en bloedprodukten ten behoeve van vrijgifte daarvan

Periode: 1991-

Grondslag: Besluit bloedplasma en bloedprodukten, art. 11 eerste lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding controle

(58)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Handeling: Het adviseren van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)) over de partijgewijze Europese vrijgifte van bloedproducten (vrijgifteprocedure)
Periode: 1993-
Grondslag: Regeling bloedproducten
MAP-volksgezondheidsonderzoek 1995-1998, p. 111 (MAP projectnr. 652412)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na advisering

(59)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Handeling: Het rapporteren aan de lidstaten van de EG inzake de Europese vrijgifte van bloedproducten
Periode: 1993-
Bron: MAP-volksgezondheidsonderzoek 1993-1996, p. 223 (MAP projectnr. 652412)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: B (6)

(60)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid, houden van toezicht op de naleving van de Wet inzake bloedtransfusie en de op deze wet berustende bepalingen
Periode: n.v.t.
Grondslag: Wet inzake bloedtransfusie, art. 34 tweede lid
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

* *Diergeneesmiddelen*

(61)

Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT) / Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Handeling: Het, op verzoek van de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen, verrichten van onderzoek ter voorbereiding van de adviezen van deze commissie
Periode: 1986-
Grondslag: Regeling registratie diergeneesmiddelen, art. 3 eerste lid onder c
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(62)

Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT)

Handeling: Het, ten behoeve van internationale instanties, opstellen van wetenschappelijke adviezen over de toxicologische eigenschappen en mogelijke risico's van diergeneesmiddelen

Periode: ca. 1985-

Bron: MAP-volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 613310)

Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na advisering

** Bestrijdingsmiddelen*

(63)

Sector/lab: Laboratorium voor Organisch-Analytische Chemie (LOC) / Adviescentrum Toxicologie (ACT)

Handeling: Het verrichten van onderzoek ter voorbereiding van de adviezen van het College voor de Toelating Bestrijdingsmiddelen

Periode: 1964-

Grondslag: Bestrijdingsmiddelenbeschikking, art. 14 zevende lid

Beschikking toelating bestrijdingsmiddelen (Stcrt. 1980, 243), art. 1 zesde lid. Met wijzigingen: (Stcrt. 1991, 222); (Stcrt. 1992, 106); (Stcrt. 1992, 124); (Stcrt. 1992, 252), art. 1 elfde lid; (Stcrt. 1993, 56); (Stcrt. 1994, 24)

Regeling toelating bestrijdingsmiddelen (Stcrt. 1994, 25), art. 1 elfde lid

Regeling toelating bestrijdingsmiddelen 1995 (Stcrt. 1995, 41), art. 6 tweede lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(64)

Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT)

Handeling: Het, ten behoeve van internationale instanties, opstellen van wetenschappelijke adviezen over de toxicologische eigenschappen en mogelijke risico's van bestrijdingsmiddelen en het gedrag van bestrijdingsmiddelen in het milieu

Periode: ca. 1970-

Bron: MAP-volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 613340)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na advisering

** Milieugevaarlijke stoffen*

(65)

Handeling: Het, samen met de minister waar milieubeheer onder ressorteert, opstellen van een plan van aanpak voor het vervaardigen van lijsten van aandachtstoffen met het oog op het milieugevaar

Periode: 1990-1992

Bron: Nota van toelichting Regeling aandachtstoffen Wet Milieugevaarlijke stoffen 1992 (Stcrt. 1987, 98)

Produkt(en): aandachtstoffenlijst

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1)

(66)

Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT) / Laboratorium voor Afvalstoffen en Emissies (LAE)

Handeling: Het verrichten van onderzoek naar het voorkomen, de toepassing en de verspreiding van stoffen en preparaten die wegens hun mogelijke effecten op mens of milieu in het bijzonder aandacht behoeven

Periode: 1985-

Bron: Regeling aandachtstoffen Wet Milieugevaarlijke stoffen 1992

Toelichting op de Regeling aandachtstoffen Wet Milieugevaarlijke stoffen 1994, par. 5.2

Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

** Produkten vallende onder de Warenwet*

(67)

Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Hoofdinspectie Gezondheidsbescherming (HIGB) en diens rechtsvoorgangers), verrichten van onderzoek in het kader van het toezicht op de naleving van het bij of krachtens de Warenwet bepaalde

Periode: 1940-

Bron: Onderzoeksprogramma's HIL/RIV

MAP-volksgezondheidsonderzoek

Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(68)

Sector/lab: Adviescentrum Toxicologie (ACT)
Handeling: Het opstellen van adviezen inzake aangelegenheden die verband houden met de uitvoering van de Warenwet
Periode: 1940-
Grondslag: Warenwet, art. 24 twaalfde lid
Bron: Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na advisering

(69)

Sector/lab: Laboratorium voor Stralingsonderzoek (LSO)
Handeling: Het, in opdracht van de Inspectie Gezondheidsbescherming (IGB)/Rijkskeuringsdienst van Waren, verrichten van onderzoek met betrekking tot straling en besmetting
Periode: 1970-
Grondslag: Besluit taakvervulling ambtenaren keuringsdiensten Kernenergiewet
Beleidsfase: beleidsuitvoering
Waardering: V
Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

** Producten vallende onder de Vleeskeuringswet*

(70)

Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)
Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Veterinaire Hoofdinspectie van de Volksgezondheid (VHI)) en/of de keuringsdiensten, verrichten van onderzoek in het kader van het toezicht op de naleving van de Vleeskeuringswet
Periode: 1940-
Grondslag: Onderzoeksregulatief 1994, art. 2 derde en vijfde lid, art. 3 vierde lid, art. 4, art. 6 derde lid,

art. 7 tweede lid, art. 9 tweede lid, art. 10 tweede lid en art. 16 derde lid

Bron: diverse jaarverslagen RIV(M)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(71)

Sector/lab: Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek (ARO)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Veterinaire Hoofdinspectie van de Volksgezondheid (VHI)), verrichten van onderzoek naar de verwerking van destructiemateriaal door destructiebedrijven

Periode: 1958-

Grondslag: Destructiebeschikking, art. 9 tweede lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

* *Drinkwater*

(72)

Sector/lab: Laboratorium voor Toxicologie (TOX) / Adviescentrum voor Toxicologie (ACT) / Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie (LWL) / Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek (LWD)

Handeling: Het adviseren van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie van de volksgezondheid voor de hygiëne van het milieu (IM)/Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)) op toxicologisch en milieuhygiënisch gebied in het kader van het toezicht op de naleving van de Waterleidingwet

Periode: 1961-

Grondslag: Waterleidingwet, art. 14

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar advisering

(73)

Handeling: Het verrichten van laboratoriumonderzoek in het kader van het geneeskundig onderzoek bij personeel van waterleidingbedrijven ter voorkoming van besmetting van drinkwater

Periode: 1961-

Grondslag: Waterleidingbesluit, art. 19 vierde lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(74)

Sector/lab: Laboratorium voor water- en drinkwateronderzoek (LWD) / Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie (LWL)

Handeling: Het verrichten van onderzoek naar de kwaliteit van (drink)water vóór het aan de verbruikers wordt afgeleverd

Periode: 1940-

Grondslag: Waterleidingbesluit, art. 10

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(75)

Sector/lab: Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek (LWD)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie van de volksgezondheid voor de hygiëne van het milieu (IM)), jaarlijks rapporteren aan de Tweede Kamer over de kwaliteit van het drinkwater in Nederland

Periode: 1992-

Grondslag: Waterleidingwet en Waterleidingbesluit

Bron: MAP-milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 731011)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (6)

Surveillance van gezondheidsbedreigingen

(76)

Sector/lab: Centrum voor Infectie-ziekten Epidemiologie (CIE)

Handeling: Het ontwikkelen, implementeren en onderhouden van surveillanceprogramma's en informatiesystemen op het gebied van infectieziekten en de opsporing van ziekteoorzaken

Periode: ca. 1950-

Grondslag: MAP-volksgezondheidsonderzoek 1993-1996

MAP-volksgezondheidsonderzoek 1994-1997

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1,4)

(77)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), verrichten van onderzoek ter controle van het materieel van ontsmettingsdiensten (ontsmettingsinstallaties)

Periode: 1940-

Grondslag: Besluit ter uitvoering van de Wet bestrijding infectieziekten en opsporing ziekteoorzaken, art. 21 onder f

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek

(78)

Sector/lab: Centrum voor Infectieziekten en Epidemiologie (CIE)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie Gezondheidszorg), registreren van aangifteplichtige ziekten

Periode: ca. 1990-

Grondslag: Wet bestrijding infectieziekten en opsporing ziekteoorzaken

Bron: Informatie dr. M.J.W. Sprenger (CIE)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na registratie

(79)

Sector/lab: Centrum voor Infectieziekten en Epidemiologie (CIE)

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie Gezondheidszorg) en in samenwerking met de gemeentelijke gezondheidsdiensten, verrichten van onderzoek op het gebied van basisgezondheidszorg en gezondheidsbescherming (collectieve preventie volksgezondheid)

Periode: 1989-

Grondslag: Wet collectieve preventie volksgezondheid

Bron: Informatie dr. M.J.W. Sprenger (CIE)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(80)

Sector/lab: Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP)

Handeling: Het, in het kader van de landelijke perinatale preventieprogramma's en met de door het RIVM aangewezen laboratoria, verrichten van onderzoek naar het vóórkomen van stofwisselingsziekten

Periode: 1974-

Grondslag: Besluit uitvoering onderzoek aangeboren stofwisselingsziekten Bijzondere Ziektekostenverzekeringen (Stcrt. 1974, 229), art. 3 eerste lid.

Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 35 eerste lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(81)

Sector/lab: Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP)

Handeling: Het verrichten van onderzoek bij zwangeren naar dragerschap van het hepatitis-B virus

Periode: 1989-

Grondslag: Besluit zorgaanspraken bijzondere ziektekostenverzekering, art. 26

Bron: Overeenkomst tussen Ziekenfondsraad en RIVM inzake screeningsonderzoek hepatitis-B
(1992)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(82)

Sector/lab: Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale screening (TEP)

Handeling: Het verrichten van pre- en perinatale onderzoeken naar bloedgroep/rhesusfactor (D) en syfilis

(lues)

Periode: 1992-

Grondslag: Regeling Ziekenfondsraad subsidiëring pre- en perinatale onderzoeken bloedgroep/rhesus-factor en lues 1994

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(83)

Sector/lab: Laboratorium voor Bacteriologie en Antimicrobiële Middelen (LBA) / Laboratorium voor Virologie (VIR) /
Laboratorium voor Parasitologie en Mycologie (LPM)

Handeling: Het verrichten van diagnostisch onderzoek dat niet elders in Nederland kan worden uitgevoerd

Periode: 1940-

Bron: Jaarverslag RIVM 1994

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

(84)

Sector/lab: Centrum voor Infectieziekten en Epidemiologie (CIE)

Handeling: Het verrichten van onderzoek ten behoeve van de evaluatie van de effecten van het Rijks-vaccinatieprogramma

Periode: 1980-

Bron: MAP-volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 213676)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding onderzoek. Indien een onderzoek wordt uitgevoerd volgens de normen van Good Clinical Practice (GCP), wordt de bewaartermijn van onderzoeksgegevens gesteld op 15 jaar.

Ontwikkeling en productie van vaccins

(85)

Sector/lab: Sector 1 Vaccinproductie

Handeling: Het, samen met de Gezondheidsraad, (jaarlijks) voorbereiden van een standpunt inzake de vaststelling van het Rijksvaccinatieprogramma

Periode: 1952-

Grondslag: Besluit zorgaanspraken bijzondere ziektekostenverzekering, art. 28 eerste lid

Bron: H.C. Rümke e.a., 'Plan voor evaluatie van het Rijksvaccinatieprogramma. Een discussienota' (RIVM-rapport 213676001-1994)

R.J.F. Burgmeijer en D.J.A. Bolscher, 'Vaccinaties bij kinderen. Uitvoering en achtergronden van het Rijksvaccinatieprogramma en andere vaccinaties bij kinderen' (Assen 1995), hfd 17 Verantwoordelijkheden.

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (1)

(86)

Sector/lab: Laboratorium voor Produkt- en procesontwikkeling (LPO)

Handeling: Het ontwikkelen van productieprocestechnologieën ten behoeve van de productie van vaccins

Periode: 1940-

Bron: Jaarverslag RIVM 1994

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1,4)

(87)

Sector/lab: Sector 1 Vaccinproductie

Handeling: Het voorbereiden en uitvoeren van de productie en aflevering van vaccins

Periode: 1940-

Grondslag: Besluit uitvoering vaccinatieprogramma Bijzondere Ziektekostenverzekering, art. 3 Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 36 eerste lid

Bron: Jaarverslagen RIV

Informatie dr. M.M. Krasselt (SB1)

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na productie/aflevering vaccin

ACTOR: COÖRDINATIE COMMISSIE VOOR METINGEN IN HET MILIEU (CCR/VOORHEEN CCRA)

Monitoring: meting van de toestand van de volksgezondheid en het milieu

(12)

Sector/lab: Bureau Coördinatie Commissie Radio-actieve/Xenobiotische stoffen (CCR)

Handeling: Het gevraagd en ongevraagd adviseren van de betrokken vakministers inzake de vraag welke metingen noodzakelijk zijn met het oog op de bewaking van het milieu en met welke nauwkeurigheid en betrouwbaarheid waar en met welke frequentie deze metingen moeten worden verricht

Periode: 1963-

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder a

Beleidsfase: beleidsvoorbereiding

Waardering: B (3)

(18)

Sector/lab: Bureau Coördinatie Commissie Radio-actieve/Xenobiotische stoffen (CCR)

Handeling: Het opstellen en bijhouden van een landelijk meetprogramma inzake metingen in het milieu

Periode: 1963-

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder b

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (1)

(33)

Sector/lab: Bureau Coördinatie Commissie Radio-actieve/Xenobiotische stoffen (CCR)

Handeling: Het jaarlijks rapporteren aan de betrokken ministers over de uitvoering van het landelijke meetprogramma inzake metingen in het milieu

Periode: 1963-

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder e

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: B (2)

**ACTOR: COMMISSIE EX ARTIKEL 1, EERSTE LID, ONDER C, VAN HET BESLUIT
BLOEDPLASMA EN BLOEDPRODUKTEN**

Risicoschatting en normstelling

(50)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert inzake de door de minister aan de rijkscontroleur te geven aanwijzingen betreffende de controle van bloedplasma en bloedprodukten

Periode: 1970-

Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedprodukten, art. 11 eerste lid

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (3)

(51)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert bij het stellen van nadere voorschriften en regels met betrekking tot de bereiding, bewaring en hoedanigheid van bloedplasma en bloedprodukten

Periode: 1970-

Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedprodukten, art. 14 eerste lid en art. 15 eerste lid

Beleidsfase: beleidsbepaling

Waardering: B (3)

(53)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert inzake de goedkeuring van bereiding en aflevering van bloedplasma en bloedprodukten

Periode: 1970-

Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedprodukten, art. 2 eerste lid en art. 10 tweede lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na advisering

(54)

Sector/lab: Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen (LGM)

Handeling: Het adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert bij het verlenen van ontheffing van het in de nadere voorschriften gestelde met betrekking tot de bereiding, bewaring en hoedanigheid van bloedplasma en bloedprodukten

Periode: 1970-

Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedprodukten, art. 14 derde lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na advisering

ACTOR: RIJKSCONTROLEUR

Risicoschatting en normstelling

(56)

Sector/lab: Rijkscontrole Laboratorium (RCL)

Handeling: Het verrichten van controles van bloedplasma en bloedprodukten ten behoeve van vrijgifte daarvan

Periode: 1970-1990

Grondslag: Besluit bloedplasma en bloedprodukten, art. 11 eerste lid

Beleidsfase: beleidsuitvoering

Waardering: V

Termijn: 10 jaar na afronding controle

3. OVERZICHT VAN GEHANTEERDE AFKORTINGEN

ACT	Adviescentrum Toxicologie
ARO	Laboratorium voor Analytisch Residu-onderzoek
AWBZ	Algemene Wet Bijzondere Ziektekosten
BIS	Bureau Internationale Samenwerking
BSD	Basis Selectie Document
CCR	Bureau Coördinatiecommissie Radioactieve en Xenobiotische Stoffen
CCRA	Coördinatiecommissie Radioactiviteitsmetingen
CCRX	Coördinatiecommissie voor de Metingen van Radioactiviteit en Xenobiotische Stoffen, vanaf 1993 Commissie voor Metingen in het Milieu
CDL	Centraal Dierenlaboratorium
CEN	Comité Européenne de Normalisation
CIE	Centrum voor Infectieziekten Epidemiologie
CLB	Centraal Laboratorium van de Bloedtransfusiedienst (van het Nederlandse Rode Kruis)
EEG	Europese Economische Gemeenschap
EG	Europese Gemeenschappen (tot 1-11-1993), Europese Gemeenschap (na 1-11-1993)
EMA	Europees Milieu Agentschap
HIGB	Hoofinspectie Gezondheidsbescherming
HIL	Hoofinspectie belast met het toezicht op Levensmiddelen
IDC	Informatie- en Documentatiecentrum voor Kernongevallen
IGZ	Inspectie Gezondheidszorg
IM	Inspectie van de volksgezondheid voor de hygiëne van het milieu
IMP	Indicatief Meerjaren Programma
KB	Koninklijk Besluit
LAE	Laboratorium voor Afvalstoffen en Emissies
LBA	Laboratorium voor Bacteriologie en Antimicrobiële Middelen
LBG	Laboratorium voor Bodem- en Grondwateronderzoek
LGM	Laboratorium voor Geneesmiddelen en Medische Hulpmiddelen
LLO	Laboratorium voor Luchtonderzoek
LOC	Laboratorium voor Organisch-analytische Chemie
LPM	Laboratorium voor Parasitologie en Mycologie
LSO	Laboratorium voor Stralingsonderzoek
LVO	Laboratorium voor Veldonderzoek Vaccins
LWD	Laboratorium voor Water- en Drinkwateronderzoek
LWL	Laboratorium voor Water- en Levensmiddelenmicrobiologie
MAP	Meerjaren-activiteitenprogramma
MTV	Bureau Milieu Toekomstverkenning
NPK	Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding
NVIC	Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum
PIVOT	Projekt Invoering Verkorting Overbrengingstermijn
RCL	Rijkscontrole Laboratorium
RID	Rijksinstituut voor Drinkwatervoorziening
RIO	Rapport Institutioneel Onderzoek

RIV	Rijksinstituut voor de Volksgezondheid
RIVM	Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne, vanaf 1996 Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu
RVP	Rijksvaccinatieprogramma
SB1	Sectorbureau 1
SBD	Stafbureau Directie
SCK/CEN	Studiecentrum voor Kernenergie/Centre d'Etudes Nucléaires
SOP	Standard Operating Procedure
Stb.	Staatsblad
Stert.	Staatscourant
TIS	Teratologie Informatie Dienst
TEP	Unit Teratologie, Endocrinologie en Perinatale Screening
TK	Tweede Kamer
TOX	Laboratorium voor Toxicologie
TRS	Technical Report Series (WHO)
UNEP	United Nations Environmental Programme
VIC	Nationaal Vergiftigingen Informatie Centrum
VROM	Volkshuisvesting, Ruimtelijke Ordening en Milieubeheer
VTV	(Centrum) Volksgezondheidstoekomstverkenning
WHO	World Health Organisation (Wereldgezondheidsorganisatie)
WVC	Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur

i. *En morgen gezond weer op. Een institutioneel onderzoek naar het takenpakket en de handelingen van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne, 1940-1995* door I.E.C.M. Broos, m.m.v. S. Slagter en H.E. Erich (PIVOT-rapport nr. 41, 's-Gravenhage 1996).

ii. Deze neerslag dient te worden overgebracht volgens de normen zoals geformuleerd in *Om de kwaliteit van het behoud: normen 'goede en geordende staat'* (Rijksarchiefdienst/PIVOT brochure, 's-Gravenhage 1993).