

RIVM rapport 840701003/2006

**Basis Selectie Document (BSD) voor de  
taakgebieden Volksgezondheid en Milieu**  
Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM)  
en het Nederlands Vaccin Instituut (NVI) over de  
periode 1940-2005

Concept/ versie november 2006  
R. Rakké

Contactpersoon: Ron Rakké  
Documentaire Informatievoorziening en Vormgeving  
(DIV)  
Email: [ron.rakke@rivm.nl](mailto:ron.rakke@rivm.nl)

Dit onderzoek werd verricht in opdracht en ten laste van de directie, in het kader van project  
840701, "Selectie en bewerking van RIV(M)-archieven"

## **Abstract**

As laid down by Dutch national law the fundamental selection instrument ('Basis Selectie Document' BSD) is to be used in national and regional government archives to separate records that should be preserved from records for which destruction is warranted.

This method is designed by the National Archives of the Netherlands (NA) to control the tidal wave of records the NA anticipated after promulgation.

This report extends report 840701002/1998 up to 2005, a valuation for all terms of reference the National Institute of Public Health and Environmental Protection (RIVM) and its predecessor, the National Institute of Public Health (RIV), were commissioned with from 1940 up to and including 1995. During the past decennium a main tasks of the RIVM namely "vaccine production and development" was established in a new institute: the Netherlands Vaccine Institute (NVI). The NVI appears as a separate actor in this BSD.

## **Rapport in het kort**

Het Basis Selectie Document (BSD) is het bij de Archiefwet 1995 voorgeschreven selectie-instrument voor overheidsarchieven. Met behulp van een BSD worden bewaartermijnen toegekend aan documenten waarbij onderscheid wordt gemaakt in bewaren (B) en vernietigen na een vastgestelde periode (V). De te bewaren documenten worden overgebracht naar het Nationaal Archief (NA).

Dit rapport bestrijkt de periode 1940-2005 en is een actualisatie van rapport 840701002/1998 waarin de handelingen met bewaartermijnen van het Rijksinstituut voor de Volksgezondheid (RIV) en de rechtsopvolger hiervan, het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne (RIVM) staan beschreven over de periode 1940-1995. In het afgelopen decennium is de taak "vaccinontwikkeling en -productie" ondergebracht bij het Nederlands Vaccin Instituut (NVI) dat per 1 januari 2003 als zelfstandige agentschap onder het ministerie van VWS is gepositioneerd. Het NVI komt als aparte actor voor in dit BSD.

# Inhoud

## 1. Overzicht van afkortingen 5

## 2. Verantwoording 7

- 2.1 *Wettelijk kader voor de selectie van overheidsarchieven* 7
- 2.2 *Doel en werking van het Basis Selectiedocument* 8
  - 2.2.1 *Functies van het BSD* 8
- 2.3 *De afbakening van het beleidsterrein* 9
- 2.4 *Doelstellingen van de overheid op het beleidsterrein volksgezondheid en milieu* 9
  - 2.4.1 *Volksgezondheid\** 9
  - 2.4.2 *Milieu* 11
- 2.5 *Taken en handelingen op het beleidsterrein* 13
  - 2.5.1 *Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM)\** 13
  - 2.5.2 *Nederlands Vaccin Instituut (NVI)\** 14
  - 2.5.3 *Milieu en Natuur Planbureau (MNP)\** 15

## 3. Actorenoverzicht 17

- 3.1 *Nederlandse actoren* 17
- 3.2 *Internationale actoren* 24

## 4. Doelstelling van de selectie 26

## 5. Selectiecriteria 27

- 5.1 *Algemene selectiecriteria* 28

## 6. Verslag vaststelling BSD 29

## 7. Leeswijzer 30

## 8. Selectielijst 31

- 8.1 *De actor Minister en/of RIV(M)/NVI* 31
  - 8.1.1 *Algemene handelingen* 31
- 8.2 *De actor Minister en/of RIV(M)* 36
  - 8.2.1 *Monitoring: meting van de toestand van de volksgezondheid en het milieu* 36
  - 8.2.2 *Risicoschatting en normstelling* 42
  - 8.2.3 *Surveillance van gezondheidsbedreigingen* 51
  - 8.2.4 *Calamiteiten en rampen* 54
  - 8.2.5 *Ontwikkeling en productie van vaccins* 55
- 8.3 *De actor Minister en/of het NVI* 56
- 8.4 *De actor Coördinatie Commissie voor Metingen in het Milieu (CCRX (voorheen CCRA))* 57
- 8.5 *De actor Commissie ex Artikel 1, eerste lid, onder c, van het Besluit Bloedplasma en Bloedproducten* 58
- 8.6 *De actor Rijkscontroleur* 59

## Literatuur 60

## Samenvatting

Het Basis Selectie Document (BSD) is het wettelijk voorgeschreven selectie-instrument voor overheidsarchieven. Het is ontwikkeld omdat door verkorting van de overbrengingstermijn van overheidsarchieven, zoals vastgelegd in de Archiefwet 1995, binnen een kort tijdsbestek een grote inhaalslag moest plaatsvinden bij de bewerking van dezearchieven.

Niet de informatieve waarde van documenten maar de waardering van het overheidshandelen is bij deze nieuwe methode de bepalende factor bij de selectie van de documentaire neerslag. Dit BSD geeft aanwijzingen voor bewaren of vernietigen van die bescheiden die het resultaat zijn van handelingen van het voormalige Rijksinstituut voor Volksgezondheid (RIV), het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne (RIVM) en het Nederlands Vaccin Instituut in de periode 1940-2005.

De context waarin de handelingen hebben plaatsgevonden wordt weergegeven in het RIVM rapport 840701001 (*En morgen gezond weer op; een Institutioneel Onderzoek naar het takenpakket en de handelingen van het Rijksinstituut voor de Volksgezondheid en Milieuhygiëne 1940-1995*). De documentaire neerslag die het resultaat is van handelingen die met bewaren zijn gewaardeerd, komt in aanmerking voor overbrenging naar het Nationaal Archief en de overige archiefbescheiden kunnen op termijn worden vernietigd. De handelingen die in het BSD zijn weergegeven beschrijven alle taken die in de aangegeven periode door het RIV, het RIVM en het NVI uitgeoefend zijn. Van iedere handeling is weergegeven: de actor of het onderdeel van de organisatie belast met de taak, de wettelijke grondslag of bron, de tijdsperiode, de waardering met de eventuele vernietigingstermijn. In dit rapport wordt eveneens toelichting gegeven op de criteria die gebruikt zijn bij de waardering van handelingen.

# 1. Overzicht van 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 v.d. Bloedtransfusiedienst (v.h. 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 Hoofdinspectie Gezondheidsbescherming  
HIL Hoofdinspectie 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  
MNP Milieu en Natuur Planbureau  
MTV Bureau Milieu Toekomstverkenning  
NPK Nationaal Plan voor de Kernongevallenbestrijding  
NVI Nederlands Vaccin Instituut  
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 (1934-1984)  
RIVM Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne (1984-1996)  
Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (1996- )  
RVP Rijksvaccinatieprogramma

SB1 Sectorbureau 1  
SBD Stafbureau Directie  
SCK/CEN Studiecentrum voor Kernenergie/Centre d'Etudes Nucléaires  
SOP Standard Operating Procedure  
Stb. Staatsblad  
Stcrt. 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

## 2. Verantwoording

### 2.1 Wettelijk kader voor de selectie van overheidsarchieven

Ingevolge artikel 3 van de Archiefwet 1995 (Stb. 1995, 276) dient de overheid haar archiefbescheiden in goede, geordende en toegankelijke staat te brengen en te bewaren. Onder 'archiefbescheiden' worden niet slechts papieren documenten te verstaan, maar alle bescheiden, die, ongeacht hun vorm, door een overheidsorgaan zijn ontvangen of opgemaakt en naar hun aard bestemd zijn daaronder te berusten. Ook digitaal vastgelegde informatie valt dus onder de werking van de archiefwetgeving.

Het in goede en geordende staat bewaren van archiefbescheiden houdt onder meer in dat een overheidsarchief op gezette tijden wordt geschoond. In dat verband schrijft de Archiefwet 1995 (Stb. 1995, 276) zowel een vernietigingsplicht (art. 3) als de overbrengingsplicht (art. 12) voor. Beide plichten rusten op degene die de bestuurlijke verantwoordelijkheid draagt voor het beheer van het desbetreffende archief: de zorgdrager.

De verplichting tot overbrenging bepaalt dat de zorgdrager zijn archiefbescheiden die niet voor vernietiging in aanmerking komen en ouder zijn dan twintig jaar ter blijvende bewaring overbrengt naar een archiefbewaarplaats. Wat de archiefbescheiden van de ministeries en de Hoge Colleges van Staat betreft, is de aangewezen archiefbewaarplaats het Nationaal Archief in Den Haag. Het Nationaal Archief is een onderdeel van de Rijksarchiefdienst (RAD). Deze dienst ressorteert onder de Minister van OCW en staat onder leiding van de Algemeen Rijksarchivaris.

In verband met de selectie van hun archiefbescheiden zijn zorgdragers verplicht hiertoe selectielijsten op te stellen. In een selectielijst dient te worden aangegeven welke archiefbescheiden voor vernietiging, dan wel voor blijvende bewaring in aanmerking komen. Voorts dient een selectielijst de termijnen aan te geven waarna de te vernietigen bestanddelen dienen te worden vernietigd.

Een selectielijst is naar haar aard een duurzaam instrument. Het ligt in de rede dat een organisatie een vastgestelde lijst niet eenmalig toepast maar (zodanig in geactualiseerde vorm) blijft hanteren om de periodieke aanwas van archiefmateriaal te selecteren. Een selectielijst vormt zo een belangrijk onderdeel van het instrumentarium voor het beheer van de documentaire informatievoorziening in een overheidsorganisatie.

Bij het ontwerpen van een selectielijst dient krachtens art. 2, lid 1 van het Archiefbesluit 1995 (Stb. 1995, 671) rekening gehouden te worden met:

- de taak van het desbetreffende overheidsorgaan;
- de verhouding van dit overheidsorgaan tot andere overheidsorganen;
- de waarde van de archiefbescheiden als bestanddeel van het cultureel erfgoed;
- het belang van de in de bescheiden voorkomende gegevens voor overheidsorganen, recht- of bewijszoekenden en historisch onderzoek.

Voorts moeten ingevolge art. 3 van het Archiefbesluit 1995 (Stb. 1995, 671) bij het ontwerpen van een selectielijst ten minste betrokken zijn een deskundige op het gebied van

de organisatie en taken van het desbetreffende overheidsorgaan, een deskundige ten aanzien van het beheer van de archiefbescheiden van dat orgaan en (een vertegenwoordiger van) de Algemeen Rijksarchivaris.

Wat betreft de geldigheidsduur van de selectielijst wordt uitgegaan van de wettelijke periode van twintig jaar vanaf de vaststelling. Dit laat uiteraard onverlet dat de selectielijst (of een bepaald onderdeel daarvan) binnen deze termijn zal komen te vervallen, indien dit mocht worden bepaald bij de vaststelling (via de aangewezen archiefwettelijke weg) van een nieuwe dan wel herziene selectielijst.

## **2.2 Doel en werking van het Basis Selectiedocument**

Een Basis Selectiedocument (BSD) is een bijzondere vorm van een selectielijst. In de regel heeft een BSD niet zozeer betrekking op (alle) archiefbescheiden van één (enkele) organisatie, als wel op het geheel van de bescheiden die de administratieve neerslag vormen van het overheidshandelen op een bepaald beleidsterrein. Een BSD kan bestaan uit één of meer selectielijsten.

Een BSD wordt opgesteld op basis van institutioneel onderzoek. In een Rapport Institutioneel Onderzoek (RIO) worden de taken en bevoegdheden van alle actoren op een beleidsterrein beschreven. Het niveau waarop geselecteerd wordt, is dus niet dat van de stukken zelf, maar dat van de handelingen waarvan die archiefbescheiden de administratieve neerslag vormen. Een BSD is derhalve geen opsomming van (categorieën) stukken, maar een lijst van handelingen waarbij elke handeling is voorzien van een waardering en indien van toepassing een vernietigingstermijn.

Het opgestelde ontwerp-BSD wordt voorgelegd aan de Raad van Cultuur en op verschillende plaatsen ter inzage gelegd. Na eventuele wijziging van het ontwerp-BSD kan worden overgegaan tot de vaststelling. Het BSD wordt vastgesteld in een gezamenlijk besluit van de minister belast met het cultuurbeleid (tegenwoordig de minister van OCW) en de betrokken zorgdrager(s).

### **2.2.1 Functies van het BSD**

Voor de zorgdrager is het BSD van belang voor de bedrijfsvoering als mogelijke basis voor het opstellen en onderhouden van ordeningsplannen.

Voor de zorgdrager dient het BSD als verantwoording tegenover de recht- en bewijszoekende burger, die de mogelijkheid heeft tijdens de ter inzage legging invloed uit te oefenen op het bewaar- en vernietigingsbeleid (Archiefbesluit 1995, art.2, eerste lid, onder d).

Voor de minister belast met het cultuurbeleid (vertegenwoordigd door de Algemeen Rijksarchivaris) vormt het BSD samen met het verslag van het driehoeksoverleg de verantwoording inzake het bewaarbeleid vanuit het cultureel-historisch belang (Archiefbesluit 1995, art. 2, eerste lid, onder c).

Het BSD is (samen met het RIO) het uitgangspunt voor de Institutionele Toegangen.



## 2.3 De afbakening van het beleidsterrein

Dit BSD is een actualisatie van het Rapport Institutioneel Onderzoek, nr. 41, 'En morgen gezond weer op' en het daarop gebaseerde BSD (RIVM rapport 840701002/1998). Het wijkt echter op een aantal punten af van bovengenoemde documenten. De belangrijkste aanpassingen zijn:

- In 1996 is de periode 1991-1995 toegevoegd aan dit BSD. In deze periode is een aantal wetten ingetrokken. Daardoor kon bij een aantal handelingen een eindjaar bij 'periode' worden ingevuld. De gecontinueerde wet- en regelgeving is in diezelfde periode niet ingrijpend gewijzigd. Er is één nieuwe wet in werking getreden, de Wet voorkoming misbruik chemicaliën (Stb. 1995, 258; zie ook 'Doelstellingen van de overheid op het beleidsterrein geneesmiddelen en medische hulpmiddelen'). Aangezien de wet- en regelgeving slechts in beperkte mate is gewijzigd, is geen aanvulling op het RIO uitgebracht.
- Handelingen MNP per 1/1/06 opgenomen in BSD Milieu onder Minister van VROM.
- Een aantal handelingen uit het RIO zijn aangepast, er zijn nieuwe handelingen toegevoegd;
- er zijn handelingen samengevoegd tot één handeling (van 51 naar 8 handelingen) of gesplitst in verschillende handelingen;
- er is een aantal algemene handelingen toegevoegd (12 handelingen);

Buiten beschouwing blijven:

- handelingen met betrekking tot het RIGO en diens rechtsvoorganger het RIPTO. Deze zijn opgenomen in het BSD Geneesmiddelen en Medische hulpmiddelen. In 1996 is het RIGO opgeheven en onderdeel van het RIVM geworden.

## 2.4 Doelstellingen van de overheid op het beleidsterrein volksgezondheid en milieu

### 2.4.1 Volksgezondheid\*

In de tweede helft van de negentiende eeuw begon de Nederlandse centrale overheid regulerend op te treden op het terrein van de volksgezondheid. Deze bemoeienis richtte zich vooral op kwaliteit (opleiding en beroepsuitoefening van medici en verpleegkundig personeel) en bescherming van de volksgezondheid (bijv. voorschriften ter bestrijding van besmettelijke ziekten). Van belang hiervoor waren de Gemeentewet van 1851 en de geneeskundige wetten van Thorbecke van 1865. De totstandkoming van de Gemeentewet zorgde ervoor dat niet iedere gemeente meer op haar eigen manier de gezondheidszorg kon regelen. Bij nationale wet werden specifieke toezichthoudende taken op het gebied van gezondheidszorg toen expliciet aan de gemeentebesturen opgedragen. De wetten van Thorbecke ('Wet regelend de uitoefening van de geneeskunst', 'Wet regelend de uitoefening van de artseneijbereidkunst', 'Wet regelend de voorwaarden tot verkrijgen der bevoegdheid van geneeskundige, apotheker, enz') betekenden een verdere uitwerking van de regulering van de centrale overheid. Behalve deze algemene wetten werd een aantal specifieke wetten ingevoerd, primair gericht op bescherming van de volksgezondheid, zoals de Besmettelijke Ziektenwet (1872), de Quarantainewet (1877) en de Wet op de Nederlandse Pharmacopoea (1871).

\*De tekst van deze paragraaf komt voornamelijk uit RIVM rapport 840701001 "En morgen gezond weer op", een institutioneel onderzoek naar de taakgebieden van het RIV(M).

Rond 1900 probeerde de centrale overheid de gezondheidssituatie in Nederland verder te verbeteren door middel van wetgeving op het gebied van de sociale verzekering (Ongevallenwet 1901, Ziektewet 1913, Invaliditeitswet 1913) en de volkshuisvesting (Woningwet 1901). Tevens werd, in de strijd tegen allerlei besmettelijke ziekten, geïnvesteerd in technisch-hygiënische voorzieningen. Dit leidde onder andere tot de oprichting in 1909 van het Centraal Laboratorium voor de Volksgezondheid (het latere RIV) en in 1913 van het Rijksbureau voor Drinkwatervoorziening (het latere RID). Tot 1910 beschikte Volksgezondheid binnen het departement van Binnenlandse Zaken niet over een 'eigen' afdeling. In 1910 kwam hierin verandering en werd de afdeling Volksgezondheid en Armeezorg opgezet. Volksgezondheid werd in die jaren nog gezien als belangrijk onderdeel in de armoedebestrijding. In 1918 verhuisde volksgezondheid naar het nieuwe departement van Arbeid; volksgezondheid hing volgens het toenmalige kabinet nauw samen met de zorg voor de arbeidersbelangen. Tussen 1931 en 1933 viel volksgezondheid weer onder het ministerie van Binnenlandse Zaken. Met de oprichting van het departement van Sociale Zaken in 1933 verschoof volksgezondheid naar dit ministerie. De jaren dertig lieten een terughoudend overheidsoptreden zien op het gebied van de volksgezondheid. Dit was een gevolg van de economische crisis en de groei van het particulier initiatief in die periode.

De eerste jaren na de Tweede Wereldoorlog hield men zich vooral bezig met de vraag hoe de zorg voor de volksgezondheid georganiseerd diende te worden. De Gezondheidswet van 1956 schiep in deze kwestie duidelijkheid. De wet leverde de basis voor de activiteiten van de Centrale Raad voor de Volksgezondheid, de Provinciale Raden voor de Volksgezondheid, de Gezondheidsraad en het Staatstoezicht op de Volksgezondheid. De vraag hoe de volksgezondheid gefinancierd diende te worden werd in de jaren zestig beantwoord met de totstandkoming van de Ziekenfondswet (1964) en de Algemene Wet Bijzondere Ziektekosten AWBZ (1967).

In 1951 werd het toenemende belang van de volksgezondheid in de naam van het ministerie tot uitdrukking gebracht: het ministerie werd omgedoopt tot Sociale Zaken en Volksgezondheid. In 1954 kwam er een directie Volksgezondheid tot stand; in 1964 het directoraat-generaal voor de Volksgezondheid. In datzelfde jaar werd op het terrein van de volksgezondheid een tweetal directies ingesteld, te weten Gezondheidszorg en Gezondheidsbescherming. In 1966 en in 1968 werden deze directies opgewaardeerd tot afzonderlijke directoraten-generaal. Binnen de gezondheidsbescherming verschoof in de jaren zestig het accent van bescherming van de burgers tegen schadelijke producten en stoffen naar het terrein van het milieu. Men onderkende het belang van een schoon milieu voor de volksgezondheid. De toenemende aandacht voor de gezondheidsbescherming leidde in 1971 tot de instelling van het nieuwe ministerie van Volksgezondheid en Milieuhygiëne (VoMil), waarbij een apart directoraat-generaal Milieuhygiëne werd onderscheiden.

In de Volksgezondheidsnota van 1966 werden aanzetten gegeven voor veranderingen in het beleid op het gebied van volksgezondheid. De taken, verantwoordelijkheden en bevoegdheden van de overheid werden opnieuw gewaardeerd omdat volksgezondheid volgens de nieuwe inzichten niet enkel kon worden overgelaten aan particulier initiatief. In de daaropvolgende jaren stegen dan ook de kosten van de gezondheidszorg enorm. De vrees ontstond dat de gezondheidszorg 'onbeheersbaar' dreigde te worden en de behoefte aan meer sturing groeide. Dit leidde tot het zogenaamde 'structuurbeleid' van de jaren zeventig en de daarbij horende Structuurnota Gezondheidszorg (1974). De uitvoering van de plannen zoals zij werden verwoord in deze nota leidde tot een uitgebreid wetgevingsprogramma. Wat betreft de inhoud van het beleid werd in de nota gepleit voor meer aandacht voor preventie. In de jaren tachtig, de jaren van de economische recessie, kwam de nadruk binnen het gezondheidsbeleid meer te liggen op kostenbeheersing, meer dan op de kwalitatieve aspecten van de volksgezondheid. In de tweede helft van de jaren tachtig ontstond als gevolg hiervan

een behoefte aan een nieuw fundament voor het beleid. De commissie Dekker, in 1986 ingesteld door het tweede kabinet Lubbers, was hiervan het eerste resultaat. De uitkomst van het werk van deze commissie kan worden samengevat als: meer markt, minder overheid". De rijksoverheid diende terug te treden en de gezondheidszorg moest zelf in staat worden geacht om tot een bepaalde hoogte zelfstandig te kunnen functioneren. De centrale overheid diende op het terrein van de volksgezondheid een sturende rol te hebben. De zorgverlening kwam hiermee voor een groot deel in handen van particulier initiatief. De hoofdlijnen van het gezondheidsbeleid voor de jaren negentig worden verwoord in de nota Gezondheid met beleid uit 1992. Volgens deze nota dient het gezondheidsbeleid gebaseerd te zijn op beschrijvingen van de gezondheidstoestand van de bevolkingen de ontwikkelingen daarin, alsmede op een analyse van de determinanten van gezondheid. Registraties, wetenschappelijk onderzoek en toekomstverkenningen vormen de bouwstenen van het beleid. Met Keuzen in de zorg (1990) en Kiezen en delen (1992) werd gezocht naar de grenzen van de toepassing van nieuwe medische technologie en antwoorden op ethische vraagstukken. Daarnaast kreeg de rechtspositie van de patiënt meer aandacht. In reactie op deze ontwikkelingen werden verschillende wetsvoorstellen ingediend, waaronder de Wet bijzondere opnemingen in psychiatrische ziekenhuizen, de Wet op de orgaandonatie, de Wet afbreking zwangerschap en de wijziging van de Wet op de Lijkbezorging in verband met het euthanasievraagstuk.

In 1995 verschijnt de nota Gezond en Wel van minister Borst waarin de overheidsbemoediening met de volksgezondheid is geformuleerd:

1. Verlengen van gezonde levensverwachting;
2. Voorkomen van vermijdbare sterfte;
3. Verhogen van kwaliteit van het leven van personen met een langdurige ziekte of handicap.

De nadruk ligt op het bevorderen van de gezondheid en het voorkomen van ziekten. Zorg dient doelmatig en flexibel te worden aangeboden. Om zorgvoorziening en zorg op maat mogelijk te maken, worden sectorale zorgvernieuwingfondsen en persoonsgebonden budgetten gecreëerd. Op deze manier wordt de toegankelijkheid van de noodzakelijke zorg gewaarborgd. Afstand wordt genomen van de ideeën over marktwerking en een terugtrekkende overheid. De uitvoering geschiedt door producenten en consumenten van zorgvoorzieningen, verzekeraars, lokale overheden en intermediaire organisaties.

## **2.4.2 Milieu**

In de loop van de jaren zestig groeide het inzicht dat de industriële massaproductie, de intensieve veehouderij en een overvloedig gebruik van bestrijdingsmiddelen niet meer vanzelfsprekend economische groei en vooruitgang met zich meebrachten. De oprichting van de Inspectie Milieuhygiëne in 1962, als onderdeel van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid, gaf op nationaal niveau uitdrukking aan dit bewustzijn. De onderkenning van het belang voor de volksgezondheid van een schoon milieu vertaalde zich in de eerste wetten op het gebied van de milieuhygiëne die in deze periode tot stand kwamen: de Waterleidingwet van 1957, waarvan de uitvoering in 1962 begon; de Kernenergiewet van 1963; de Wet op de hygiëne van kampeerterreinen van 1966; de Wet inzake hygiëne en veiligheid in zweminrichtingen van 1966; de Wet verontreiniging oppervlaktewater van 1969 en de Wet inzake de luchtverontreiniging van 1970. In deze periode was echter nog geen sprake van een integraal milieubeleid op nationaal niveau, maar was het beleid sterk fragmentarisch en ad hoc van karakter. Het was er op gericht om op een snelle manier urgente knelpunten op te lossen. Op internationaal niveau werd de bovengescreven groeiende visie onder meer verwoord in het rapport Grenzen aan de groei van de zogenaamde Club van Rome (1972).

Het jaar 1972 kan, met het verschijnen van het eerste beleidsplan op milieugebied, als duidelijk beginpunt van een Nederlands milieubeleid worden beschouwd. In de Urgentienota Milieuhygiëne werd de koppeling tussen milieu en volksgezondheid als volgt aangegeven: de industrialisatie, de bevolkingsgroei, de stijging van de welvaart en de massarecreatie tastten het milieu steeds verder aan en deze voort schrijdende milieuvervuiling zou ook de volksgezondheid gaan bedreigen. De conclusie was dat de bemoeienis met de gezondheidszorg de basis vormde voor de normstelling op milieuhygiënisch gebied. Per sector werd in dit beleidsplan de milieuproblematiek bekeken: wat betekende de vervuiling van water en lucht voor de Nederlandse samenleving en wat waren de oplossingen voor de vervuiling van de Nederlandse bodem en organismen. Daarnaast kwam er aandacht voor onderwerpen waarbij zich knelpunten voordeden: afval, straling en geluid. Deze sectorale benadering is terug te vinden in bovengenoemde wetten die in de jaren zestig en begin jaren zeventig tot stand kwamen: voor ieder deel terrein kwam er een specifieke wet. Deze indeling is mede bepalend geweest voor de organisatie van het milieubeheer.

Men werd zich meer en meer bewust van de ernst van de milieuproblematiek. Dat weerspiegelde zich ook in de organisatie van de rijksoverheid: naast de reeds bestaande Inspectie Milieuhygiëne werd in 1971 het nieuwe ministerie van Volksgezondheid en Milieuhygiëne ingesteld. Hierbij werd, naast een directoraat generaal Volksgezondheid een directoraat-generaal Milieuhygiëne opgericht. In het begin van de jaren zeventig werden onder meer de Raad voor de Luchtverontreiniging, de Voorlopige Centrale Raad voor de Milieuhygiëne en de Interdepartementale Commissie Milieuhygiëne ingesteld.

Aan het einde van de jaren zeventig kwam de sectorale benadering meer en meer ter discussie te staan. De doelstellingen die in de Urgentienota Milieuhygiëne waren geformuleerd, zoals het wegwerken van de opgelopen achterstand in het milieubeheer binnen vijf à tien jaar, werden keer op keer achterhaald door nieuwe milieuschandalen. De totstandgekomen wet- en regelgeving per sector liet steeds meer zien dat er uiteenlopende regelingen werden gehanteerd voor dezelfde onderwerpen, dat er overlappingen bestonden tussen de regelingen en dat er sterk van elkaar afwijkende formuleringen in de wetten werden gehanteerd. In de sectorgebonden wet- en regelgeving kwamen bepaalde aspecten van het milieu in het geheel niet aan bod.

Begin jaren tachtig had het idee postgevat dat milieuhygiëne een ruimere definitie verdiende dan tot dan toe het geval was geweest. Dit vormde in 1982 de achterliggende gedachte voor het onderbrengen van dit taakgebied bij het ministerie van Volkshuisvesting en Ruimtelijke Ordening (VRO). Tot dan toe had men binnen het ministerie het begrip milieuhygiëne gehanteerd om te benadrukken dat het primair ging om de bescherming van de volksgezondheid. Bij de vorming van het nieuwe ministerie van VROM veranderde men de benaming milieuhygiëne in milieubeheer. Het directoraat-generaal binnen VROM volgde pas in 1988 met deze naamsverandering. De milieu-inspecteurs van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid bleven wel de term milieuhygiëne in hun naam dragen.

Milieu stond als beleidsterrein aanvankelijk niet sterk. Het ondervond sterke concurrentie van de andere onderdelen van VROM. Maar door de krachtige impulsen van minister Winsemius kwam het in de schijnwerpers terecht en werd het een maatschappelijk issue. Hij werd daarbij geholpen door de milieubeweging. De milieuminister legde de nadruk op handhaving en de individuele verantwoordelijkheid: anderen moesten het eigenlijke werk doen. Hij bouwde zijn beleid op langetermijnperspectief en haalbare doelstellingen. Bovendien legde hij veel internationale contacten. Deze activiteiten mondten in 1989 uit in het eerste Nationaal Milieubeleidsplan (NMP), een interdepartementaal antwoord op de milieuproblemen van Nederland. Ze kregen ook vorm in grootscheepse publiciteitscampagnes: over zure regen bijvoorbeeld en in de jaren negentig 'Een beter milieu begint bij jezelf'.

## 2.5 Taken en handelingen op het beleidsterrein

PIVOT definieert hoofdlijnen van het handelen als: doelstellingen van de overheid binnen de kaders van een beleidsterrein. De taken van het RIV(M), het NVI en het MNP liggen op de taakgebieden volksgezondheid en milieu.

### 2.5.1 Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM)\*

Het RIVM richt zich op het bevorderen van de publieke gezondheid, een gezond leefmilieu en de veiligheid van de leefomgeving. Kerntaak van het RIVM is het verrichten van onderzoek en het wereldwijd verzamelen van kennis. De uitkomsten daarvan dienen als beleidsondersteuning voor de overheid.

Het RIVM is verantwoordelijk voor een onafhankelijke en betrouwbare informatieverstrekking aan professionals en burgers op het gebied van gezondheid, infectieziekten, geneesmiddelen, milieu, voeding en veiligheid. Het doel hierbij is de wetenschappelijke kennis en kunde optimaal te benutten en toegankelijk te maken.

#### Onderzoek

Het RIVM onderzoekt veel aspecten op het gebied van volksgezondheid, voeding, milieurisico's, calamiteiten, milieu en natuur. De resultaten van het onderzoek worden vooral gebruikt door beleidsmakers en toezichthouders. Met de onderzoeksresultaten kunnen zij nieuwe regelgeving maken, bestaande regelgeving aanpassen of de uitvoering van regelgeving controleren.

De opdrachtgevers voor het onderzoek zijn met name de ministeries van VROM, LNV en VWS, een aantal diensten van de ministeries zoals de inspecties en verschillende internationale organisaties, zoals de Europese Unie, de WHO en de Verenigde Naties. In de Wet op het RIVM is de onafhankelijkheid van het instituut vastgelegd. De opdrachtgevers stellen het RIVM gerichte onderzoeksvragen. Zij hebben echter geen invloed op de manier waarop het RIVM het onderzoek inricht. Ook mag het RIVM onafhankelijk van de opdrachtgevers rapporteren over de resultaten het onderzoek. Op deze manier is de onafhankelijkheid van het RIVM in de praktijk geregeld.

#### RIVM Internationaal

Het RIVM is onderdeel van de netwerken die de Europese commissies ondersteunen en heeft veel banden met internationale instellingen. Het RIVM werkt nauw samen met specialisten bij universiteiten en onderzoeksinstituten zowel binnen als buiten Nederland.

Het RIVM heeft een aantal internationale taken, waarbij het RIVM de coördinatie van het onderzoek uitvoert of een controlefunctie heeft op het onderzoek bij andere laboratoria.

- Het EU Community Reference Laboratory for Residues van het RIVM controleert de kwaliteit van het onderzoek naar residuen (van bestrijdingsmiddelen, hormonen en dergelijke) van verschillende Europese onderzoeksinstituten.
- Het EU Community Reference Laboratory for Salmonellae van het RIVM controleert de kwaliteit van het onderzoek naar Salmonella bacteriën van verschillende Europese onderzoeksinstituten.

\* Bron: Website RIVM

- Het RIVM is Collaborating Centre van de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO) voor de gebieden:
  - Risicoschattingen van ziekteverwekkers in water en voedsel.
  - Immunotoxicologie en Allergische hypersensitiviteit.
  - Familie van Internationale Classificaties (FIC).
  - Gezondheidsaspecten van Chemische ongelukken.
  - Controle van kwaliteit van andere laboratoria en onderzoek naar Poliomyelitis.

## 2.5.2 Nederlands Vaccin Instituut (NVI)\*

De Ministerraad heeft op 1 februari 2002 bevestigd dat de mogelijkheid om vaccins te ontwikkelen en te produceren onder overheidsverantwoordelijkheid moet blijven. Dit om te kunnen garanderen dat er altijd voldoende vaccins, van goede kwaliteit, beschikbaar zijn. Op 1 januari 2003 is dan ook het Nederlands Vaccin Instituut (NVI) opgericht als een agentschap van de overheid. Het NVI werkt in opdracht van de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport (VWS).

### Missie

Het NVI heeft als missie: 'Het beschermen van de Nederlandse bevolking tegen infectieziekten door het leveren van vaccins ten behoeve van vaccinatie onder normale en bijzondere omstandigheden'.

### Kerntaken

Voor nu het aantal private producenten van vaccins sterk is afgenomen en daarmee de kwetsbaarheid van de vaccinmarkt is toegenomen (risico marktfalen). Daarom heeft de Ministerraad besloten dat de vaccinproductietaken van de Stichting ter bevordering van de Volksgezondheid en Milieu (SVM) en de vaccin ontwikkelingstaken van het RIVM (Sector Vaccins) dienden te worden samengevoegd in één nieuwe organisatie: het Nederlands Vaccin Instituut.

Het NVI heeft vanaf dat moment de gehele vaccinwaardeketen - het proces van research en ontwikkeling, productie, levering en nazorg - onder zijn dak.

Het RIVM blijft overigens verantwoordelijk voor de evaluatie van de effectiviteit en veiligheid van de vaccinatieprogramma's.

Om te kunnen voldoen aan zijn missie heeft het NVI een drietal kerntaken, te weten:

1. Levering van vaccins voor de Nederlandse Vaccin Voorziening (NVV). In opdracht zorg dragen voor tijdige beschikbaarheid van kwalitatief goede, betaalbare vaccins voor de Nederlandse bevolking onder normale en bijzondere omstandigheden. Het gaat hierbij om het leveren van vaccins ten behoeve van het Rijks Vaccinatie Programma (RVP), de levering van griep- en reizigersvaccins, de actieve en passieve vaccinatie bij individuele calamiteiten, (bijvoorbeeld de levering van slangenbeetsera), de levering van vaccin of antivirale middelen in geval van calamiteiten waarbij vaccinatie van (delen van) de Nederlandse bevolking noodzakelijk is (pokkenvaccin, griepandemisch vaccin, antivirale middelen bij een griepandemie).
2. Onderzoek en ontwikkeling op het terrein van vaccins voor de NVV. In opdracht van het uitvoeren van onderzoek- en ontwikkelingsactiviteiten op het terrein van vaccins voor het huidige en toekomstige NVV.

\*Bron: Jaarverslagen van het NVI over 2003 en 2004

3. Het voorhanden hebben van actuele kennis over vaccins en vaccinatie voor de professionele ondersteuning van de DGV (Directeur Generaal Volksgezondheid). In opdracht aandragen van kennis dan wel het doen van gerichte onderzoeken ter ondersteuning van het beleid. Hierbij staat de tijdige en planmatige ontwikkeling van het vaccinpakket voorop.

Het NVI kent een aantal aan de kerntaken gerelateerde activiteiten, te weten:

1. Het beschikbaar hebben van dieren ten behoeve van dierproeven binnen NVI/RIVM. Aan deze taak is een inspanningsverplichting gekoppeld om te werken aan de algemene vermindering van het proefdiergebruik en verbetering van het welzijn van proefdieren binnen de Rijksoverheid.
2. Dienstverlening aan het RIVM op het terrein van mediabereiding, sterilisatie en afvalverwerking.
3. Activiteiten op het gebied van ontwikkelingssamenwerking, zoals de organisatie van cursussen en het uitvoeren van controletesten van vaccins ten behoeve van de World Health Organization (WHO) en het participeren in internationale "expert committees".

### **2.5.3 Milieu en Natuur Planbureau (MNP)\***

Het Milieu- en Natuurplanbureau voorziet de Nederlandse regering van onafhankelijke evaluaties en verkenningen over de kwaliteit van de fysieke leefomgeving en de invloed daarvan op mens, plant en dier. Het MNP vormt hiermee de brug tussen wetenschap en beleid.

#### **Missie**

Het Milieu- en Natuurplanbureau (MNP) ondersteunt de politieke en maatschappelijke afweging tussen economische, ecologische, ruimtelijke en sociaal-culturele kwaliteiten door het evalueren van het gevoerde beleid en het verkennen van toekomstige ontwikkelingen van met name de ecologische kwaliteit.

Het Milieu- en Natuurplanbureau levert evaluaties en verkenningen over de leefkwaliteit van ons land in relatie met de milieuproblematiek op Europese en op mondiale schaal. Het MNP richt zich vooral op het ondersteunen van de nationale besluitvorming over milieu- en natuurvraagstukken. Het doet dit in nauwe samenwerking met de andere onafhankelijke Nederlandse planbureaus en met andere onderzoeksinstituten. In de wet is geregeld dat het MNP de regering onafhankelijk kan adviseren.

#### **Werkzaamheden**

Jaarlijks publiceert het MNP een Milieubalans en een Natuurbalans. Elke vier jaar verschijnt een Milieuverkenning en een Natuurverkenning. Daarin wordt in het bijzonder gelet op de mogelijke effecten van milieubeleid op de gezondheid en het welzijn van mensen. Het werk op het gebied van klimaat is vooral gericht op de ondersteuning van de Nederlandse inbreng in het Europese en mondiale beleid en op advisering over de uitvoering van het Nederlandse beleid.

Het MNP brengt de effecten in kaart die het overheidsbeleid heeft op de natuur en op het ruimtegebruik en in het bijzonder op de biodiversiteit. Het onderzoekt hoe het landelijk gebied zich duurzaam kan ontwikkelen.

\*Bron: website MNP

Daarbij gaat veel aandacht uit naar het mestbeleid en de kwaliteit van bodem en water. In 2004 heeft het MNP voor het eerst een Duurzaamheidverkenning uitgebracht: 'Kwaliteit en Toekomst'. Deze verkenning levert een bijdrage aan het debat over dit vraagstuk van maatschappelijke waarden en wetenschappelijke inzichten.



### 3. Actorenoverzicht

Voor de adviesorganen en commissies die in onderstaande actorenlijst zijn opgenomen geldt, dat zij bij wet, besluit of beschikking zijn ingesteld. Tevens zijn de voor het RIV belangrijkste onderzoeksinstituten beschreven. Voor al deze actoren geldt dat zij op de taakgebieden volksgezondheid en milieu van belang zijn (geweest) voor het RIV. Primair zijn de actoren ingedeeld in Nederlandse actoren en internationale actoren. Binnen deze tweedeling zijn zij (met uitzondering van de ministers) alfabetisch geordend. Wanneer van een actor geen archiefstukken in het RIV-archief zijn, wordt dit bij de actor vermeld.

#### 3.1 Nederlandse actoren

##### *1. De minister waaronder volksgezondheid ressorteert*

Het betreft hier in de periode 1940-2005 de volgende ministers:

1934-1951 minister van Sociale Zaken;

1951-1971 minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid;

1971-1982 minister van Volksgezondheid en Milieuhygiëne;

1982-1994 minister van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur;

1994- minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

##### *2. De minister waaronder milieubeheer ressorteert*

Het betreft hier in de periode 1940-2005 de volgende ministers:

1934-1951 minister van Sociale Zaken;

1951-1971 minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid;

1971-1982 minister van Volksgezondheid en Milieuhygiëne;

1982- minister van Volkshuisvesting Ruimtelijke Ordening en Milieubeheer.

##### *3. Andere ministers*

Hiervan zijn de ministers van Landbouw, Natuurbeheer en Visserij, van Defensie en van Buitenlandse Zaken de belangrijkste.

##### *4. Adviescommissie Warenwet (ACWW)*

Deze commissie is ingesteld bij Warenwet van 28 december 1935 (Stb. 1935, 793) en heeft als taak het gevraagd en ongevraagd adviseren van de ministers van WVC, EZ en LNV over aangelegenheden die verband houden met de uitvoering van de Warenwet, alsook het adviseren over de uitvoeringsbesluiten krachtens de Warenwet.

De Adviescommissie Warenwet bestaat uit twee afdelingen (één betreffende levensmiddelen; één betreffende roerende goederen) en meerdere subcommissies. De commissie ressorteert onder de minister van WVC. Het RIV verricht onderzoek ten behoeve van de werkzaamheden van het ACWW. De Adviescommissie Warenwet is in 1996 opgeheven. Het overleg tussen de overheid en het betrokken maatschappelijke veld betreffende de Warenwet wordt nu gevoerd in het Regulier Overleg Warenwet (ROW).

##### *5. College ter beoordeling van (verpakte) geneesmiddelen (CBG)*

Het College ter beoordeling van verpakte geneesmiddelen werd ingesteld bij KB van 21 juni 1963 (Stcrt. 1963, 124). Het college was belast met de registratie van verpakte geneesmiddelen en de intrekking van de registratie van verpakte geneesmiddelen, overeenkomstig de bij of krachtens deze wet gegeven voorschriften. Deze voorschriften hebben betrekking op de werkzaamheid, de veiligheid en de kwaliteit van geneesmiddelen, in

1978 werd de taak en de naam van het college gewijzigd bij KB (Stb. 1975, 519). De taken van het College ter beoordeling van geneesmiddelen werden:

- de registratie van farmaceutische specialités en farmaceutische preparaten, de schorsing en de doorhaling van die registratie, overeenkomstig de bij of krachtens deze wet gegeven voorschriften;
- het op verzoek of eigener beweging doen van voorstellen aan de minister waaronder volksgezondheid ressorteert met betrekking tot maatregelen, welke met het oog op het voorkomen van schade voor de gezondheid van de mens bij gebruik van geneesmiddelen noodzakelijk zijn.

Het college ressorteert onder de minister van VWS. Het RIV verrichtte onderzoek ten behoeve van de werkzaamheden van dit college.

De handelingen van het college zijn opgenomen in het PIVOT-rapport nr. 13 Kwaliteit op recept. Een onderzoek naar de actoren en handelingen op het terrein geneesmiddelen en medische hulpmiddelen, 1940-1990. Voor meer gegevens over dit college zie bovengenoemd rapport, p. 13-14.

#### *6. College voor de Toelating van Bestrijdingsmiddelen (voorheen Commissie voor Fytofarmacie (1954-1980) en Commissie Toelating Bestrijdingsmiddelen (1981- ) (CTB))*

De Commissie voor Fytofarmacie werd op 1 april 1954 bij beschikking van de minister van Sociale Zaken en de minister van Landbouw, Visserij en Voedselvoorziening (nr. 3789/L/PA 1200) ingesteld als ambtelijk orgaan, dat zich bezighield met de technisch-wetenschappelijke aspecten, verbonden aan de toepassing van bestrijdingsmiddelen. Tot de inwerkingtreding van de Bestrijdingsmiddelenwet 1962 per 1 september 1964 was het RIV vertegenwoordigd in deze commissie.

De taak van de Commissie voor Fytofarmacie en de Commissie Toelating Bestrijdingsmiddelen was het voorbereiden van de toelatingsbeschikkingen van de betrokken minister betreffende bestrijdingsmiddelen.

#### *7. Commissie Drinkwatervoorziening*

De Commissie Drinkwatervoorziening is in 1957 bij artikel 2 van de Waterleidingwet ingesteld (Stb. 1957, 150). Dit externe adviesorgaan is belast met het gevraagd en ongevraagd adviseren van de minister van VROM over onderwerpen die betrekking hebben op of in verband staan met de drink- en industriewatervoorziening. Het secretariaat wordt gevoerd bij het ministerie van VROM. Het RIV is als adviserend lid vertegenwoordigd in deze commissie.

De Commissie Drinkwatervoorziening heeft geen dossiers in het RIV-archief.

#### *8. Commissie ex artikel 1, eerste lid, onder c van het Besluit Bloedplasma en Bloedproducten*

De commissie werd ingesteld bij Koninklijk Besluit van 30 september 1969 (Stb. 1969, 539), bestaande uit de Algemeen Directeur van het RIV, de Geneeskundig Hoofdinspecteur en de Hoofdinspecteur voor de Geneesmiddelen. De commissie adviseert de minister waaronder volksgezondheid ressorteert over de controle, de bereiding en de aflevering van bloedplasma en bloedproducten. De Algemeen Directeur van het RIV is voorzitter van de commissie, het secretariaat wordt gevoerd bij het RIV.

Met de inwerkingtreding van artikel 44 van de Wet inzake bloedtransfusie (Stb. 1994, 644) is het Besluit Bloedplasma en Bloedproducten ingetrokken en is de commissie niet meer actief. Handelingen van de commissie zijn tevens opgenomen in het PIVOT-rapport nr. 13 Kwaliteit op recept.

#### *9. Commissie ex artikel 14 van het Sera- en Vaccinsbesluit*

Het betreft hier een commissie uit de Gezondheidsraad die is ingesteld op basis van artikel 14, lid 1 van het Sera- en Vaccinsbesluit (Stb. 1934, 104). De commissie houdt toezicht op de bereiding, de deugdelijkheid, de bewaring, het vervoer en de aflevering van sera en vaccins en stoffen waarin sera of vaccins zijn verwerkt. De taak van de commissie is in 1993 overgegaan naar het College ter beoordeling van geneesmiddelen.

De handelingen van de commissie zijn opgenomen in het PIVOT-rapport nr. 13 Kwaliteit op recept.

#### *10. Commissie ex artikel 17 van de Warenwet*

Deze commissie werd ingesteld bij wet van 19 september 1919 en kreeg als taak het adviseren over de algemene maatregelen van bestuur die op basis van de Warenwet tot stand komen. Van deze actor zijn geen archiefstukken in het RIV-archief opgenomen.

#### *11. Commissie Gezondheidsaspecten Chemicaliën en Materialen Drinkwatervoorziening (CGCMD)*

Deze commissie werd in 1976 ingesteld door de directeur-generaal van het ministerie van Volksgezondheid en Milieuhygiëne. Deze interdepartementale commissie kreeg als taak het voeren van overleg omtrent de toelaatbaarheid van chemicaliën en materialen die ten behoeve van de drinkwatervoorziening worden toegepast of waarvan de toepassing wordt overwogen. Het voorzitterschap en het secretariaat berusten bij het ministerie van VROM.

Het RIV is als lid vertegenwoordigd in de commissie en heeft hierin een adviserende functie.

#### *12. Commissie Grondwaterbeheer*

De Commissie Grondwaterbeheer werd in 1981 bij artikel 2 van de Grondwaterwet ingesteld (Stb. 1981, 392) Uitvoeringsbesluit Commissie Grondwaterbeheer (Stb. 1982, 633). Deze (beleids-) commissie had als taak het gevraagd en ongevraagd adviseren van de minister van Verkeer en Waterstaat betreffende aangelegenheden op het gebied van grondwaterbeheer. Met de inwerkingtreding van de Wet Raad voor verkeer en waterstaat in 1992 (Stb. 1994, 146) werd de Commissie Grondwaterbeheer opgeheven. De adviserende taak is overgenomen door het overlegorgaan water of de Raad voor verkeer en waterstaat. Het RIV had zitting in deze commissie. Een vertegenwoordiger van Rijkswaterstaat bekleedde de functie van secretaris.

Er bevinden zich geen archiefstukken van de Commissie Grondwaterbeheer in het RIV-archief.

#### *13. Commissie Grondwaterwet Waterleidingbedrijven (CoGroWa)*

Deze commissie werd ingesteld in 1955, op basis van de Grondwaterwet Waterleidingbedrijven van 1954. De commissie had als taak het adviseren over de te verlenen vergunningen in het kader van de Grondwaterwet Waterleidingbedrijven. Het RIV was in deze commissie vertegenwoordigd. Het secretariaat bestond uit vertegenwoordigers van Rijkswaterstaat, het RIV en de Landinrichtingsdienst. Bij de inwerkingtreding van de Grondwaterwet van 1981 (Stb. 1981, 392) werd deze commissie opgeheven. De taken werden, na een overgangperiode tot 1985, in hun geheel overgenomen door de Technische Commissie Grondwaterbeheer (TCGB).

Van de Commissie Grondwaterwet Waterleidingbedrijven (CoGroWa) zijn geen dossiers in het RIV-archief opgenomen.

*14. Coördinatie Commissie voor Metingen in het Milieu (CCRX), voorheen Coördinatie Commissie Radioactiviteitsmetingen (CCRA) en Coördinatie Commissie voor de Metingen van radioactiviteit en xenobiotische stoffen (CCRX)*

De Coördinatie Commissie Radioactiviteitsmetingen (CCRA) werd in 1963 bij ministeriële beschikking ingesteld. Het voorzitterschap werd vervuld door de Algemeen Directeur van het RIV; het secretariaat berustte bij het Bureau Kernenergiezaken van het ministerie van Landbouw. De taak van de commissie was het verrichten van radioactiviteitsmetingen. In 1974 werd deze interdepartementale commissie veranderd in de Coördinatie Commissie voor de Metingen van Radioactiviteit en Xenobiotische Stoffen (CCRX) (Stcrt. 1975, 6). Dit betekende dat de commissie zich niet nog slechts bezighield met radioactiviteitsmetingen, maar zich ook richtte op lichaamsvreemde stoffen die schadelijk kunnen zijn voor biologische systemen. De CCRX kreeg als taak de in opdracht van het Rijk door verschillende instituten uitgevoerde systematische meetprogramma's op elkaar af te stemmen en de onderlinge uitwisseling van meetgegevens tussen deze instituten te coördineren. De Algemeen Directeur van het RIV is de voorzitter van deze commissie. Verder is het RIV als lid, plv. secretaris en technisch secretaris, in de commissie vertegenwoordigd. De Instelling van de CCRX is met ingang van december 1997 ingetrokken (Stcrt. 1997, 241).

*15. Farmacopee-commissie*

De Nederlandse Farmacopee-commissie werd bij KB (8 maart 1899, nr. 13) ingesteld en kreeg als taak het jaarlijks opstellen van de aanvulling of Wijziging van de Nederlandsche Pharmacopee. Bij besluit van 1960 (Besluit Farmacopee-Commissie, Stcrt. 1960, 44) werd deze taak uitgebreid met het informeren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert over nieuwe geneesmiddelen. Het RIV nam deel aan deze commissie. Als gevolg van overlappende activiteiten van de Nederlandse Farmacopee-commissie met die van zijn Europese tegenhanger, werd de Nederlandse commissie opgeheven. In 1992 is de Wet op de Nederlandse Farmacopee ingetrokken (Stcrt. 1992, 68). De handelingen van de commissie zijn opgenomen in het PIVOT rapport nr. 13 Kwaliteit op recept. Voor meer gegevens over deze commissie zie genoemd rapport, p. 19-20.

*16. Geneesmiddelencommissie (GECO)*

De Geneesmiddelencommissie werd ingesteld bij KB van 8 april 1960 (Stcrt. 1960, 74) en functioneert vanaf 1961. Deze commissie vormt één van de wettelijke adviesorganen op basis van de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening en ressorteert onder de minister van WVC. Het secretariaat wordt gevoerd bij het ministerie van WVC. Er zijn geen dossiers van de Geneesmiddelencommissie opgenomen in het RIV-archief. Voor meer gegevens over deze commissie zie het PIVOT-rapport nr. 13 Kwaliteit op recept, p. 12-13. De handelingen van de commissie zijn opgenomen in genoemd rapport.

*17. Gezondheidsraad*

Dit wetenschappelijk adviesorgaan is ingesteld bij Gezondheidswet van 27 november 1919 (Stb. 1919, 784) en heeft als taak de minister die belast is met de zorg voor de volksgezondheid te adviseren over de stand van wetenschap ten aanzien van vraagstukken op het gebied van de volksgezondheid. Vanaf laatstgenoemde Gezondheidswet is de Algemeen Directeur van het RIV ambtshalve lid van de Gezondheidsraad. De gezondheidsraad bestaat uit tijdelijke en ad-hoc-commissies, waarin het RIV participeert. Voor meer informatie zie PIVOT-rapport nr. 14 Externe advies in de gezondheidszorg: Gezondheidsraad en nationale Raad voor de Volksgezondheid. Een institutioneel onderzoek op het terrein van de advisering in de gezondheidszorg, 1940-1990.

### *18. Instituut voor Afvalstoffenonderzoek (IVA)*

Het Instituut voor Afvalstoffenonderzoek werd bij besluit van de minister van Volksgezondheid en Milieuhygiëne van 12 juni 1981 opgericht als opvolger van de Stichting Verwijdering Afvalstoffen (SVA). Het instituut ressorteerde vanaf 1982 onder de minister van VROM en had tot taak het verrichten van onderzoek naar de mogelijkheden van beperking, hergebruik en verwijdering van afvalstoffen ter ondersteuning van het afvalstoffenbeleid van de rijksoverheid. Het IVA werd per 1 januari 1984 met het RIV en RID samengevoegd tot het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiëne (RIVM).

### *19. Koninklijk Nederlands Meteorologisch Instituut (KNMI)*

Het KNMI werd bij KB van 31 januari 1854 als rijksinstituut opgericht met als doel de natuurkundige verschijnselen in de dampkring, aan het aardoppervlak en in de zee te onderzoeken ten behoeve van scheepvaart-, luchtvaart-, landbouw- en andere belangen. In 1974 werd daar ook het onderzoek in de aarde aan toegevoegd. Het KNMI is in de huidige situatie nog steeds het nationale data- en kenniscentrum voor weer, klimaat en seismologie. Per 1 januari 1995 heeft het KNMI de status van agentschap binnen het ministerie van Verkeer en Waterstaat.

Het KNMI is samen met het RIV betrokken bij de metingen van vervuiling in het milieu (o.a. Nationaal Regenwatermeetnet). Beiden hebben zitting in de stuurgroep KNMI-RIV, waarin overleg wordt gevoerd over klimaat en luchtverontreiniging.

Voor meer informatie en de handelingen van dit instituut zie PIVOT-rapport nr. 27 Tussen waarneming en neerslag. Een institutioneel onderzoek naar het takenpakket van het Koninklijk Meteorologisch Instituut.

### *20. Nationale Raad voor de Volksgezondheid (NRV)*

De voorlopers van deze raad zijn: de Centrale Commissie voor de Volksgezondheid in Bevrijd Gebied (1945), de Centrale Commissie voor de Volksgezondheid (1945-1958) en de Centrale Raad voor de Volksgezondheid (1958-1982).

De Nationale Raad voor de Volksgezondheid is ingesteld bij wet van 8 september 1982 (Stb. 1982, 563) en is belast met de advisering van de minister over de structuur, de uitvoering, de kwaliteit en de doelmatigheid van de gezondheidszorg en advisering over de uitvoering van de gezondheidszorg wetgeving. Daarnaast heeft de Raad tot taak door overleg de samenwerking tussen de verschillende partijen op het terrein van de gezondheidszorg te bevorderen. De Algemeen Directeur van het RIV heeft zitting in de Raad als lid met adviserende stem.

Van de Nationale Raad voor de Volksgezondheid bevinden zich geen dossiers in het RIV-archief.

Voor meer informatie zie PIVOT-rapport nr. 14 Externe adviesorganen in de gezondheidszorg: Gezondheidsraad en nationale Raad voor de Volksgezondheid.

### *21. Nederlands Normalisatie Instituut (NNI)*

In 1916 werd door het hoofdbestuur van de Nederlandse Maatschappij voor Nijverheid en Handel en de Raad van Bestuur van het Koninklijk Instituut van Ingenieurs de Hoofdcommissie voor de Normalisatie in Nederland (HCNN) ingesteld. In 1958 veranderde de naam in het Nederlands Normalisatie Instituut. Het instituut heeft tot doel als centrale instantie in Nederland normen te ontwikkelen en te implementeren op diverse terreinen. Het RIV is vertegenwoordigd in diverse commissies.

### *22. Raad voor het Milieubeheer (RMB)*

Dit externe adviesorgaan is ingesteld bij Wet houdende uitbreiding van de Wet algemene bepalingen milieuhygiëne van 1 oktober 1980 (Stb. 1980, 757) en ressorteert onder de

minister van VROM. De raad heeft allereerst als taak het gevraagd en ongevraagd adviseren van de minister van VROM over de hoofdlijnen van het te voeren milieubeleid en over tot andere beleidsterreinen behorende onderwerpen die mede van belang zijn voor de hoofdlijnen van het te voeren milieubeleid. Tevens dient de raad de Tweede Kamer van advies over milieuwetsvoorstellen. Het RIV is als waarnemer vertegenwoordigd in de Raad voor het milieubeheer. Het secretariaat wordt gevoerd bij het ministerie van VROM. Er zijn geen archiefstukken van de Raad voor het Milieubeheer opgenomen in het RIV-archief.

#### *23. Raad voor Ruimtelijke Ordening en Milieuhygiëne (RROM)*

Deze onderraad werd ingesteld bij besluit van de Ministerraad van 17 februari 1978 en kreeg als taak het voorbereiden van besluitvorming over onderwerpen van belang met betrekking tot de ruimtelijke ordening en het milieubeheer. Het RIV is vertegenwoordigd in deze raad. De Raad voor Ruimtelijke Ordening en Milieuhygiëne heeft geen archiefstukken in het RIV-archief.

#### *24. Rijkscontroleur*

De functie van rijkscontroleur werd ingesteld bij Besluit bloedplasma en bloedproducten van 28 juni 1979 (Stb. 1979, 423). Deze taak werd toegewezen aan het hoofd van het Laboratorium voor Serum- en Vaccincontrole van het Rijksinstituut voor de Volksgezondheid. Binnen het RIV had de Rijkscontroleur/het Rijkscontrolelaboratorium een zelfstandige taak. In 1991 werd dit laboratorium onderdeel van het RIVM. Van de Rijkscontroleur zijn er geen dossiers in het RIV-archief aanwezig.

#### *25. Rijksinstituut voor Drinkwatervoorziening (RID)*

Het RID is in 1913 opgericht als Rijksbureau voor Drinkwatervoorziening (KB 17 mei 1913, nr. 46). In 1940 werd de naam van het Rijksbureau veranderd in Rijksinstituut. In 1973 werden de taken van het RID als volgt omschreven:

- de behandeling van aangelegenheden die betrekking hebben op de drinkwatervoorziening;
- het rijkstoezicht op het technisch en economisch beheer van drinkwatervoorzieningen;
- het verrichten van onderzoek op het gebied van drinkwatervoorziening en het rapporteren hierover;
- het opstellen van plannen voor de drinkwatervoorziening;
- het verzamelen en bewerken van gegevens met betrekking tot drinkwatervoorziening;
- het geven van voorlichting over drinkwatervoorziening.

Het RIV en het RID werkten samen op het gebied van (drink)wateronderzoek.

Bij KB van 30 december 1983 (Stb. 728) werd het instituut ondergebracht bij het RIVM. De handelingen van het RID zijn beschreven in het Bewerkingsplan archief Rijksinstituut voor Drinkwatervoorziening (ministerie van VWS, april 1995). Het BSD RID is vastgesteld in 2004.

#### *26. Rijksinstituut voor Geneesmiddelenonderzoek (RIGO)*

Dit instituut is in 1963 opgericht als voortzetting van het Rijksinstituut voor Pharmaco-Therapeutisch Onderzoek (RIPTO, 1920). Sinds 1 januari 1996 maakt het RIGO deel uit van het RIVM.

Er zijn geen dossiers van het Rijksinstituut voor Geneesmiddelenonderzoek in het RIV-archief aanwezig.

#### *27. Rijksinstituut voor Integraal Zoetwaterbeheer en Afvalwaterbehandeling (RIZA)*

Dit rijksinstituut ressorteert onder de minister van Verkeer en Waterstaat als een gespecialiseerde dienst van Rijkswaterstaat. Het instituut heeft tot taak het verrichten van

onderzoek en het adviseren op het gebied van de waterhuishouding zowel kwalitatief als kwantitatief van de zoete binnenwateren inclusief het grondwater. Het RIV en het RIZA werken samen op deze gebieden.

### *28. Staatstoezicht op de Volksgezondheid*

Het Staatstoezicht op de Volksgezondheid, als orgaan van de centrale overheid, is bij de geneeskundige wetten van Thorbecke in 1865 opgericht onder de naam Geneeskundig Staatstoezicht. De inspecteurs hadden als taak:

- het handhaven van wetten en verordeningen op het gebied van de volksgezondheid;
- het verrichten van onderzoek naar de staat van de volksgezondheid.

In 1940 bestond het Staatstoezicht op de Volksgezondheid uit een viertal inspecties:

- Geneeskundige Inspectie van de Volksgezondheid (GIV);
- Pharmaceutische Inspectie (later: Inspectie voor de Geneesmiddelen, IG);
- Veterinaire Inspectie van de Volksgezondheid (VI);
- Inspectie, belast met het, toezicht op de naleving van de Drankwet (later: Inspectie voor de Drankwetgeving, ID).

Deze inspecties vallen onder de minister die volksgezondheid in zijn portefeuille heeft. Het Staatstoezicht op de Volksgezondheid is een opdrachtgever van het RIV.

Voor meer informatie zie het PIVOT-rapport nr. 5 Zicht op toezicht. Een institutioneel onderzoek naar het Staatstoezicht op de Volksgezondheid, 1940-1990.

### *29. Technische Commissie Grondwaterbeheer (TCGB)*

Deze commissie werd ingesteld ingevolge de Grondwaterwet (Stb. 1981, 392) als subcommissie van de Commissie Grondwaterbeheer. Het is een voortzetting van de Commissie Grondwaterwet Waterleidingbedrijven (CoGroWa). De technische commissie zou in 1985 in werking treden. De TCGB heeft als taak het adviseren en rapporteren in het kader van de vergunningverlening tot onttrekken van grondwater of infiltreren van water in de bodem, en in het kader van schadevergoedingstoekenning. Bij de opheffing van de Commissie Grondwaterbeheer in 1992 bleef de TCGB als zelfstandig adviescollege bestaan. De taak van de Commissie Grondwaterbeheer (het adviseren van de minister van Verkeer en Waterstaat betreffende het grondwaterbeheer) werd overgedragen aan de TCGB. De samenstelling van de commissie kwam overeen met zijn rechtsvoorganger: de Commissie Grondwaterwet Waterleidingbedrijven. Het RIVM was als lid en plaatsvervangend lid vertegenwoordigd in de technische commissie. Eveneens vervulde het RIVM één van de twee technische secretariaatschappen. Bij wijziging van de Grondwaterwet van 15 september 1994 (Stb. 1994, 759) werd de Technische Commissie Grondwaterbeheer opgeheven.

Er zijn geen dossiers van de Technische Commissie Grondwaterbeheer (TCGB) aanwezig in het RIV-archief.

### *30. Voedingsraad*

De Voedingsraad is ingesteld bij Wet op de Voedingsraad van 23 juni 1952 (Stb. 1952, 350). De raad heeft als taak het gevraagd en ongevraagd adviseren van de minister waaronder volksgezondheid ressorteert en de minister van LNV, over onderwerpen welke de voeding en de voedselvoorziening raken. Het RIV is als lid vertegenwoordigd in deze adviesraad.

### *31. Ziekenfondsraad (ZFR)*

De Ziekenfondsraad werd ingesteld bij de Ziekenfondswet van 15 oktober 1964 (Stb. 1964, 392) en werd onder meer belast met het uitbrengen van adviezen aan de ministers van WVC en SZW of het geven van voorlichting over onderwerpen welke de ziekenfondsverzekering raken, alsook met het toezicht op het beheer en de administratie van de ziekenfondsen. Het RIV verricht onderzoek ten behoeve van de Ziekenfondsraad.

## 3.2 Internationale actoren

### 32. *Codex Alimentarius Commission*

De Codex Alimentarius Commission is in 1962 ontstaan uit een samenwerkingsverband tussen de Food and Agriculture Organisation (FAO) van de Verenigde Naties en de Wereldgezondheidsorganisatie (WHO). De commissie werd ingesteld om het door de beide organisaties geïnitieerde Food Standards Program te implementeren. Het doel van dit programma was en is om te komen tot mondiale standaarden voor voedingsmiddelen, die worden opgenomen in de Codex Alimentarius. De Codex Alimentarius Commission is onderverdeeld in zogenaamde 'subject codex committees'. In dit kader is Nederland aangewezen als subcommissie 'Food additives' en subcommissie 'Pesticide Residues' (CCPR). De Codex Alimentarius Commission komt jaarlijks bijeen. Het voorzitterschap berust bij het ministerie van WVC. Het RIV is afgevaardigd in de Nederlandse delegatie.

### 33. *Comité gemeenschappelijke Benelux Dienst voor registratie van geneesmiddelen*

Dit comité werd per 1 januari 1973 ingesteld als internationale registratie-instantie op het gebied van geneesmiddelen. In juni van dat jaar begonnen de werkzaamheden van de Gemeenschappelijke Benelux Dienst voor de Registratie van Geneesmiddelen. Het RIV (laboratorium voor farmacologie) was hierin vertegenwoordigd. Deze gemeenschappelijke dienst was de eerste internationale instelling die zich bezig hield met de beoordeling van geneesmiddelen.

Het RIV-archief bevat geen archiefstukken van het comité gemeenschappelijke Benelux Dienst voor registratie van geneesmiddelen.

### 34. *Committee on Proprietary Medical Products (CPMP)*

Deze commissie werd in 1975 (Tweede richtlijn van de Raad van 20 mei 1975 betreffende de aanpassing van de wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen inzake farmaceutische specialiteiten (75/319/EEG)) opgericht door de Europese Commissie en vormt een samenwerkingsorgaan van de Europese lidstaten. De commissie is belast met de Europese registratie van geneesmiddelen.

Er zijn geen stukken van het Committee on Proprietary Medical Products in het RIV-archief aanwezig.

### 35. *Europese Farmacopee-commissie*

De grondslag van deze commissie ligt in het Verdrag inzake de samenstelling van een Europese farmacopee van 22 juli 1964 (Trb. 1966, 115). Deze Europese commissie kreeg als taak het opstellen en vernieuwen van een Europese farmacopee, die onder auspiciën van de Raad van Europa verschijnt. De Europese commissie bestaat uit nationale delegaties. De Nederlandse delegatie wordt samengesteld uit leden van de Nederlandse Farmacopee-commissie. Een aantal onderzoekers van het RIV heeft zitting in verschillende 'Experts Groups' van de Europese Farmacopee-commissie, te weten de expert groups betreffende Sera en vaccins, Allergenen, Biologische substanties en insulines.

De Europese Farmacopee-commissie heeft geen archiefstukken in het RIV-archief.

Voor meer gegevens over deze commissie zie het PIVOT-rapport nr. 13 Kwaliteit op recept, p. 19-20 en 148.

### 36. *World Health Organisation (WHO)*

De World Health Organisation werd op 22 juli 1946 in New York opgericht met als doel het op een zo hoog mogelijk peil brengen van de gezondheid van alle volkeren (Trb. 1952, 7). De functies van de WHO liggen op de volgende terreinen:

- het coördineren van het internationale gezondheidswerk;



- het bevorderen van de samenwerking met andere organisaties;
  - het bestrijden van ongevallen en ziekten en het bevorderen van de gezondheid en het leefmilieu;
  - het verrichten van technische werkzaamheden op gebieden als de epidemiologie, de internationale nomenclaturen en de standaardisatie van diagnostische methoden;
  - het bevorderen van wetenschappelijk onderzoek en wetenschappelijke samenwerking tussen de lidstaten;
  - het regelgevend optreden teneinde de doelstellingen van de Organisatie te realiseren.
- Het RIV is belast met diverse projecten die gefinancierd worden door de World Health Organisation

## 4. Doelstelling 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 Basis Selectiedocument 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.

## 5. Selectiecriteria

De selectiecriteria zijn zodanig geformuleerd dat is aangegeven van welke handelingen de neerslag geheel dient te worden overgebracht naar de Rijksarchiefdienst (selectievoorstel: bewaren<sup>2</sup> (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:

1. taken/onderzoeken betreft die vallen onder de Wet op de Geneesmiddelenvoorziening, de Diergeneesmiddelenwet en de Bestrijdingsmiddelenwet;
2. 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.

## 5.1 Algemene selectiecriteria

Selectie criterium	Toelichting	Neerslag
1 Handelingen die betrekking hebben op beleidsvoorbereiding, beleidsbepaling en beleidsevaluatie	Handelingen gericht op politieke besluitvorming of belangenafweging en handelingen gericht op het sluiten van (internationale) verdragen	Beleidsnota's aan de Tweede Kamer, neerslag van wetgevings- en beleidsformuleringsprocessen en de neerslag van processen mbt het sluiten van 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, rapportages aan de Tweede Kamer etc
3 Handelingen gericht op het adviseren over hoofdlijnen van het beleid.	Adviezen die gebruikt kunnen worden bij beleidsvoorbereiding, beleidsbepaling of beleidsevaluatie.	Adviezen en rapportages van commissies en overlegorganen
4 Handelingen gericht op het stellen van direct aan de hoofdlijnen van het beleid gerelateerde regels	Ministeriële regelingen en interne voorschriften	
5 Handelingen gericht op de (her) inrichting van de beleidsorganisatie belast met primaire bedrijfsprocessen	Neerslag van reorganisatieprocessen en 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 direct zijn gerelateerd aan de hoofdlijnen van het overheidshandelen. Precedenten of producten 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 ook 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.	

## **6. Verslag vaststelling BSD**

De vorige versie van onderhavig BSD (rapport 840701002) werd op 3 maart 1998 (brief nr RAD/B&T/98.2/RWS) door de Staatssecretaris van OC&W en de Minister van VWS vastgesteld, welk besluit op 30 maart 1998 werd gepubliceerd in de Staatscourant (1998 nr 61).

## 7. Leeswijzer

De handelingen worden beschreven in handelingenblokken. Daarin worden de volgende items beschreven:

Handelingnr.	Dit is het volgnummer van de handeling. Dit nummer is overgenomen uit het RIO.
Handeling	Dit is een complex van activiteiten die een actor verricht ter vervulling van een taak of op grond van een bevoegdheid. In de praktijk komt een handeling meestal overeen met een procedure of een werkproces.
Periode	Hier staat het tijdvak vermeld gedurende welke jaren de handeling is verricht. Wanneer er geen eindjaar staat vermeld wordt de handeling nog steeds uitgevoerd.
Grondslag	Dit is de wettelijke basis op grond waarvan de actor de handeling verricht. Vermeld worden: <ul style="list-style-type: none"> <li>• de naam (citeertitel) van de wet, de Algemene Maatregel van Bestuur, het Koninklijk Besluit of de ministeriële regeling;</li> <li>• het betreffende artikel en lid daarvan;</li> <li>• de vindplaats, dwz. de vermelding van Staatsblad of Staatscourant</li> <li>• wijzigingen in de grondslag en het vervallen hiervan.</li> </ul> <p>Wanneer er geen wettelijke grondslag voor een handeling bestaat, kan de bron worden genoemd waarin de betreffende handeling staat vermeld.</p>
Product	Hier staat het product vermeld waarin de handeling resulteert of zou moeten resulteren. Opsommingen geven een indicatie van de producten en zijn niet altijd uitputtend. Vaak wordt volstaan met een algemeen omschreven eindproduct.
Opmerking	Deze aanvullende informatie wordt slechts vermeld wanneer de strekking van de handeling toelichting behoeft.
Waardering	Waardering van de handeling in B (bewaren) of V (vernietigen). Indien vernietigen, dan vermelding van de vernietigingstermijn. Indien bewaren, dan vermelding van het gehanteerde selectie criterium. Eventueel een nadere toelichting op de waardering.

## 8. Selectielijst

### 8.1 De actor Minister en/of RIV(M)/NVI

#### 8.1.1 Algemene handelingen

##### *Beleid*

120- Concept

Handeling: Het vastleggen van de doelstellingen en taakstellingen op het gebied van de volksgezondheid en het milieu

Periode:

Product: Ondernemingsplannen, jaarplannen met voortgangsrapportages

Waardering: B ()

##### *Verantwoording*

001

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

Periode: 1940-

Waardering: B (1)

005

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

Periode: 1940-

Product(en): bijvoorbeeld antwoorden op Kamervragen, brieven, nota's

Waardering: B (2,7)

006

Handeling: Het instellen, wijzigen en opheffen van organisatie-eenheden van het NVI en/of het RIV(M)

Periode: 1940-

Waardering: B (5)

008

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

Periode: 1980- 2002

Grondslag: Wet op het RIVM, art. 4

Overeenkomst tussen de ministers van WVC en VROM: oprichting RIVM (Rijswijk/Den Haag, 1983)

Waardering: B (1)

096- Concept

Handeling: Het (jaarlijks) opstellen van onderzoeksprogramma's

Periode: 2003-

Grondslag: Wet op het RIVM art. 4 lid 3

Producten: Strategisch Onderzoeksprogramma RIVM (SOR), onderzoeksprogramma's  
volksgezondheid en milieu  
Waardering: B (1)

### ***Wetgeving***

007

Handeling: Het deelnemen aan de voorbereiding van wet- en regelgeving op het gebied  
van volksgezondheid en milieu  
Periode: 1940-  
Waardering: B (1)

### ***Overlegorganen, commissies***

002

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 NVI en/of het RIV(M)  
Periode: 1940-  
Waardering: B (1)

003

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen  
van nationale en internationale commissies, werkgroepen, advies- en  
overlegorganen op het gebied van de volksgezondheid en/of het milieu,  
waarvan het voorzitterschap en/of het secretariaat niet berust bij het NVI en/of  
het RIV(M)  
Periode: 1940-  
Waardering: V, 5 jaar na deelname

089- Concept

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen  
van interne overlegorganen betreffende voorbereiding, bepaling en evaluatie  
van het gevoerde beleid  
Periode: 1940-  
Opmerking: Het betreft hier de overlegorganen op directie- en sectorniveau en interne  
commissies ingesteld ten behoeve van de voorbereiding, bepaling en evaluatie  
van beleidszaken.  
Waardering: B (1,2)

090- Concept

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen  
van interne overlegorganen betreffende de taakuitvoering  
Periode: 1940-  
Opmerking: Het betreft hier werkoverleg van laboratoria, centra en bureaus en hun  
afdelingen, alsook van interne commissies ingesteld ten behoeve van de  
taakuitvoering (inclusief beheerszaken). Bescheiden behorende bij  
werkoverleg en interne commissies ingesteld met betrekking tot organisatie en  
personeel zie: BSD Beleidsterrein Overheidspersoneel.  
Waardering: V, 5 jaar na deelname



***Verslaglegging***

004

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

Periode: 1940-

Waardering: V, 5 jaar na deelname  
B, de rapportages (proceedings) opgesteld n.a.v. door het NVI en/of het RIVM georganiseerde symposia e.d.

010

Handeling: Het opstellen van externe verslagen betreffende het NVI en/of het RIV(M)

Periode: 1940-

Product: o.a. jaarverslagen, 'Annual scientific reports'

Waardering: B (2)

088- Concept

Handeling: Het tussentijds opstellen van interne voortgangsverslagen van onderzoeksopdrachten en interne verslagen betreffende organisatieonderdelen van het NVI en/of het RIV(M)

Periode: 1940-

Product: maandrapportages, kwartaalrapportages, interne voortgangsrapportages

Opmerking: Het betreft hier voornamelijk het verzamelen van gegevens op basis waarvan verslagen worden opgesteld zoals de kwartaalverslagen en kwartaalrapportages (MAP). De jaarverslagen van de verschillende organisatieonderdelen en jaarrapportages en –plannen binnen onderzoeksprogramma's (MAP) vallen onder handeling 010. De externe voortgangsrapportages vallen onder handeling 117.

Waardering: V, 5 jaar

117- Concept

Handeling: Het opstellen van externe voortgangsverslagen van in opdracht uitgevoerde onderzoeken op het gebied van de volksgezondheid en het milieu

Periode: 1980-

Waardering: B

***Informatieverstrekking***

009

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

Periode: 1940-

Waardering: V, 10 jaar na verstrekking

116- Concept

Handeling: Het uitvoeren van voorlichtingsactiviteiten op het terrein van de volksgezondheid en het milieu.

Periode: 1983-

Product: voorlichtingsmateriaal, websites, publieksversies rapporten, persberichten e.d.

Waardering: V, 5 jaar

N.B.: van het gedrukte voorlichtingsmateriaal wordt één exemplaar bewaard. De voorbereidende stukken worden vernietigd. Het voorbereiden van het voorlichtingsbeleid valt niet onder deze handeling.

121- concept

Handeling: Het behandelen van klachten en meldingen betreffende volksgezondheid en milieu aangelegenheden  
Periode: 1983-  
Waardering: V, 5 jaar na afhandeling

### ***Onderzoek***

099- Concept

Handeling: Het verzamelen en bewerken van gegevens ten behoeve van wetenschappelijk onderzoek  
Periode: 1940-  
Opmerking: het gaat hier om gegevens ontleend aan de eigen administratie of ontvangen van andere administraties  
Waardering: V, 1 jaar na verwerking

114- Concept

Handeling: Het vaststellen van onderzoeksopdrachten (kennisvragen) en eindproducten van (wetenschappelijk) onderzoek op het gebied van volksgezondheid en milieu  
Periode: 1940-  
Producten: onderzoeksopdrachten, projectplannen, (brief)rapporten  
Opmerking: Voor zover deze niet als activiteit onderdeel uitmaken van een andere handeling waarvan de neerslag voor permanente bewaring in aanmerking komt.  
Waardering: B (6)

115 – Concept

Handeling: Het voorbereiden van in opdracht (extern of intern) uitgevoerd (wetenschappelijk) onderzoek op het terrein van volksgezondheid en milieu  
Periode: 1940-  
Producten: Onderzoeksgegevens (ruwe data), logboeken, notulen, brieven  
Opmerking: Indien de onderzoeksgegevens in elektronische vorm zijn dan ook de programmatuur met bijbehorende software mee bewaren.  
Waardering: V, 10 jaar (M.u.v. de onderzoeksgegevens die voor het instituut vanuit een bedrijfsvoeringbelang en/of een wetenschappelijk belang, bijvoorbeeld voor het doen van trendonderzoeken, langer bewaard moeten blijven. Deze gegevens zo lang bewaren als nodig is)

### ***Subsidies***

118- Concept

Handeling: Het verstrekken van subsidies aan personen, bedrijven en instellingen die actief zijn op het gebied van volksgezondheid en milieu  
Periode: 2003-  
Product: Beschikkingen

Opmerking: Voor zover handelingen in het BSD betreffende volksgezondheidssubsidies niet van toepassing is.  
Waardering: V, 10 jaar na afrekening

### ***Kwaliteit***

#### 091- Concept

Handeling: Het opstellen van interne procedures, richtlijnen, regelingen en voorschriften ten behoeve van de taakuitvoering van het RIV(M) op de taakgebieden volksgezondheid en milieu

Periode: 1940-

Opmerking: Hieronder vallen ook de procedures en richtlijnen opgesteld in het kader van de binnen het RIVM toegepaste kwaliteitssystemen

Waardering: B (1)  
V, 15 jaar (voor procedures en richtlijnen die geen reconstructiebelang dienen)

#### 119- Concept

Handeling: Het verbeteren van de kwaliteit van producten en processen.

Periode: 1983-

Producten: Klacht-/ afwijkmeldingen, verbeterplannen, audit-/ afwijkmeldingen-/ verbeter-rapporten, evaluatieformulieren

Opmerking: Het gaat hier om het registreren, vastleggen en evalueren van verbeteracties

Waardering: V, 5 jaar

## 8.2 De actor Minister en/of RIV(M)

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

#### *Algemeen*

019

Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van meettechnieken, meetmethoden en meetnetten ten behoeve van de uitvoering van de monitoringactiviteiten  
Periode: ca. 1960-  
Bron: IMP Lucht 1976-1980, p. 82-83, Tachtig jaar RIVM, MAP milieuonderzoek 1995-1998  
Waardering: B (1,4)

020

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

#### *Volksgezondheid*

014

Handeling: Het (vierjaarlijks) opstellen van de volksgezondheidstoekomstverkenning (VTV)  
Periode: 1991-  
Product: 'Volksgezondheid Toekomst Verkenning. De gezondheidstoestand van de Nederlandse bevolking in de periode 1950-2010' (Den Haag, 1993)  
Grondslag: 'Gezondheid met beleid. Nota gezondheidsbeleid 1992', TK 1991-1992, 22 459, nr. 2, p. 4-5  
Waardering: B (1)

111- Concept

Handeling: Het monitoren van de stand van zaken wat betreft de determinanten van (on)gezondheid, de gezondheidstoestand en de kwaliteit en doelmatigheid van de zorg  
Periode: 2003-  
Bron: Centrum voor Preventie en Zorgonderzoek (PZO)  
Product: rapporten en wetenschappelijke publicaties  
Opmerking: De eindproducten dienen als onderbouwing van de Volksgezondheid Toekomst Verkenning (VTV)  
Waardering: B (6)

112- Concept

Handeling: Het doen van onderzoek naar de mogelijkheden om gezondheidswinst te realiseren en de kwaliteit en doelmatigheid van preventie en zorg in de nabije toekomst te optimaliseren

Periode: 2003-  
Bron: Centrum voor Preventie en Zorgonderzoek (PZO)  
Product: rapporten en wetenschappelijke publicaties  
Opmerking: De eindproducten dienen als onderbouwing van de Volksgezondheid Toekomst Verkenning (VTV)  
Waardering: B ( 6)

### 113- Concept

Handeling: Het, in opdracht van de Inspectie Gezondheidszorg (IGZ), uitvoeren van bevolkingsonderzoeken naar de oorzaken van en gevolgen van (on)gezondheidsproblemen  
Periode: 1994-  
Bron: Centrum voor Preventie en Zorgonderzoek (PZO)  
Opmerking: Het gaat hier om informatie behorende bij populatiestudies, Informed Consent verklaringen van respondenten en originele vragenlijsten.  
Waardering: V, 10 jaar

## *Milieu*

### 011

Handeling: Het verzamelen, bewerken en verspreiden van informatie over het Nederlandse en Europese milieubeleid ten behoeve van het Europees Milieu Agentschap (EMA) (National Focal Point en Europees Thematisch Centrum Luchtkwaliteit)  
Periode: 1994- 2005  
Grondslag: Verordening van de Raad van de Europese Gemeenschappen van 7 mei 1990, nr. 1210/90, inzake de oprichting van het EMA en het Europees milieuobservatie- en informatienetwerk, art. 4, derde en vierde lid  
Waardering: B (1)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

### 013

Handeling: Het jaarlijks (mede) voorbereiden van de milieuprogramma's  
Periode: 1994- 2005  
Grondslag: MAP milieuonderzoek 1995-1998  
Waardering: B (1)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

### 015

Handeling: Het (vierjaarlijks) opstellen van nationale milieuverkenningen  
Periode: 1984- 2005  
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  
Product: '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)  
Waardering: B (1)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

016

Handeling: Het mede opstellen van Europese milieuverkenningen  
Periode: 1991- 2005  
Bron: Jaarverslag RIVM 1991, MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnummer 481505)  
Product: 'The environment in Europe: a global perspective' (1992)  
Waardering: B (1)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

017

Handeling: Het in het kader van de 'UNEP Collaborating Centre for International Environmental Assessment, Reporting and Forecasting' mede opstellen van wereldmilieuverkenningen  
Periode: 1993- 2005  
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnr. 402001)  
Waardering: B (1)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

021

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  
Waardering: B (6)

022

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  
Waardering: B (6)

023

Handeling: Het beheren van in beslag genomen radioactieve stoffen  
Periode: 1970-  
Grondslag: Besluit aanwijzing instelling voor in bezit genomen goederen (radioactieve stoffen), art. 1  
Waardering: V, 10 jaar

024

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.  
Waardering: B (6)

025

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)

Waardering: B (6)

026

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

Periode: 1963-

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding meting

027

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding meting

028

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

Periode: 1970-

Bron: IMP Lucht 1976-1980, p.82

Waardering: B (6)

029

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

Waardering: B (2)

030

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

031

Handeling: Het uitvoeren van periodieke (routinematige) metingen ter registratie van bodem- en grondwaterkwaliteit  
Periode: 1984-  
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnummer 714801)  
Waardering: V, 10 jaar na afronding meting

032

Handeling: Het periodiek rapporteren van de metingen ter registratie van bodem- en grondwaterkwaliteit  
Periode: 1984-  
Bron: MAP milieuonderzoek 1995-1998 (MAP projectnummer 714801)  
Waardering: B (6)

034

Handeling: Het jaarlijks opstellen van de milieubalans  
Periode: 1995- 2005  
Grondslag: Wijziging van de Wet milieubeheer (milieuplanbureau), voorstel van wet, TK 1994-1995, 24 031, artikel I  
Product: 'Milieubalans 95. Het Nederlandse milieu verklaard' (Alphen aan de Rijn, 1995) 'Achtergronden bij: Milieubalans 1995' (Alphen aan den Rijn, 1995)  
Waardering: B (1)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

101- Concept

Handeling: Het ontwikkelen van vernieuwende onderzoeksmethoden en modellen ten behoeve van de analyse van duurzame ontwikkeling  
Periode: 2003- 2005  
Grondslag: Wet op het RIVM  
Bron: Milieu en Natuur Planbureau (MNP)  
Opmerking: Het betreft de resultaten van het strategisch onderzoek  
Waardering: B (1, 4)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

102- Concept

Handeling: Het opstellen van beleidsevaluaties op het terrein van milieu, natuur en ruimte  
Periode: 2003- 2005  
Bron: Milieu en Natuur Planbureau (MNP)  
Product: Evaluatie nota Ruimte  
Evaluatie Nota Mobiliteit  
Evaluatie Mestwetgeving  
Opmerking: Het betreft hier zowel ex ante als ex post evaluaties van het beleid  
Waardering: B (1, 4)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen



## 103- Concept

Handeling: Het onderhouden van onderzoeksmethoden en modellen ten behoeve van evaluaties en verkenningen

Periode: 2003- 2005

Bron: Milieu en Natuur Planbureau (MNP)

Opmerking: Het betreft hier met name het uitbrengen van verbeterde versies van bestaande modellen en technieken

Waardering: V, 15 jaar na vervallen geldigheid  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

## 104- Concept

Handeling: Het rapporteren over specifieke metingen

Periode: 2003- 2005

Bron: Milieu en Natuur Planbureau (MNP)

Product: Geluidsrapportages

Opmerking: Het betreft hier rapportages over scanning en scouting metingen

Waardering: B (2)  
N.B.: deze handeling wordt overgedragen aan het ministerie van VROM en zal t.z.t. in het BSD Milieu worden opgenomen

## 105- Concept

Handeling: Het periodiek meten van verstoring door geluid, trillingen, stank, licht en dergelijke (betreft o.a. bevolkingsonderzoeken)

Periode: ....-

Bron: Centrum voor Milieu Gezondheidsonderzoek (MGO)

Product: jaarverslagen

Waardering: B (6)

## 8.2.2 Risicoschatting en normstelling

### 8.2.2.1 Algemeen

035

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) en drs. H. van den Heiligenberg (SBD)

Waardering: B (1,4)

036

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

Periode: 1940-

Grondslag: a. Voor wat betreft de referentietoek op het gebied van onderzoek naar het voorkomen van stofwisselingsziekten vanaf 1974:  
- 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 referentietoek op het gebied van residu onderzoek naar groeihormonen in slachtdieren vanaf 1991:  
- Beschikking 91/664/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen  
c. Voor wat betreft de referentietoek op het gebied van de controle op mariene biotoxines vanaf 1993:  
- Beschikking 93/383/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen  
d. Voor wat betreft de referentietoek op het gebied van het typeren van zoönosen vanaf 1994:  
- Beschikking 92/117/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen

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

- Jaarverslag RIV 1940

- WHO voorschrift 'Normes pour substances biologiques' (TRS 323)

- MAP directieonderzoek 1993-1996, p. 273 (MAP project 388710)

Waardering: B (1,4)

037

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 referentietoek op het gebied van residu onderzoek naar groeihormonen in slachtdieren vanaf 1991:

- Beschikking 91/664/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen

b. Voor wat betreft de communautaire referentietoek op het gebied van het typeren van zoönosen vanaf 1994:

- Beschikking 92/117/EEG v.d. Raad v.d. Europese Gemeenschappen

Waardering: B (2)

066

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)

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

### **8.2.2.2 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen**

038

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

Waardering: V, 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.

039

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

Waardering: V, 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.

040

Handeling: Het, in opdracht van het Staatstoezicht op de Volksgezondheid (Inspectie voor de Gezondheidszorg (IGZ)), verrichten van biologisch onderzoek van geïmporteerde 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

Waardering: V, 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.

041

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  
Waardering: V, 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.

042

Handeling: Het registreren van typen gesteriliseerde medische hulpmiddelen  
Periode: 1984-  
Bron: Nota van Toelichting Besluit handel gesteriliseerde medische hulpmiddelen, art. 3 eerste lid  
Waardering: V, 10 jaar na registratie

043

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  
Waardering: V, 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.

044

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  
Waardering: V, 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.

045

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  
Waardering: V, 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.

108

Handeling: Het verrichten van onderzoek op het gebied van de geneesmiddelenvoorziening  
Periode: 1996-  
Grondslag: Taken van het RIGO (Rijksinstituut voor Geneesmiddelenonderzoek) zijn per 1/1/1996 ondergebracht bij het RIVM. Zie ook het BSD Geneesmiddelen en Medische hulpmiddelen 1945-, actor RIGO, handeling 206).

Product: Rapporten, briefrapporten, onderzoeksgegevens  
Opmerking: Onderzoek wordt verricht in opdracht van de Inspectie Gezondheidszorg van het Ministerie van VWS en .....

Waardering: B (6): de eindrapporten  
V, 10 jaar: de onderzoeksgegevens

### 8.2.2.3 *Sera en vaccins*

046

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

Waardering: V, 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

047

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 producten

Periode: 1940- 1992

Grondslag: Sera en Vaccinsbesluit, art. 10

Waardering: V, 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

048

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

Periode: 1993-

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

Waardering: V, 10 jaar na advisering

049

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 (project 652412)

Waardering: B (6)

#### 8.2.2.4 *Menselijk bloed en bloedproducten*

052

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

Waardering: V, 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

055

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 bloedproducten

Periode: 1993-

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

Waardering: V, 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

057

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

Periode: 1991-

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding controle

058

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 (project 652412)

Waardering: V, 10 jaar na advisering

059

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

Periode: 1993-

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

Waardering: B (6)

060

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

Waardering: V, 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

#### **8.2.2.5 Diergeneesmiddelen**

061

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

062

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 (project 613310)  
Informatie mw.dr. E. Heijna (ACT)

Waardering: V, 10 jaar na advisering

#### **8.2.2.6 Bestrijdingsmiddelen**

063

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

064

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 (project 613340)

Waardering: V, 10 jaar na advisering

### 8.2.2.7 Milieugevaarlijke stoffen

065

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)

Product: Aandachtstoffenlijst

Waardering: B (1)

095

Handeling: Het uitvoeren van werkzaamheden in het kader van risicobeoordeling Genetisch Gemodificeerde Organismen

Periode: 1990-

Grondslag: Besluit Genetisch Gemodificeerde Organismen (Wet Milieugevaarlijke Stoffen)/ EU- regelgeving

N.B.: zie handeling 622 t/m 627 uit het BSD Milieu van VROM

Bron: Stoffen Expertise Centrum (SEC)

Product: BGGO: kennisgevingen (ingeperkt gebruik), vergunningsaanvragen, erkenning organismen en BVF,s (Biologische Veiligheidsfunctionarissen)

Waardering: V, 10 jaar na afsluiten dossier

### 8.2.2.8 Voeding en voedselveiligheid

067

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

068

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)

Waardering: V, 10 jaar na advisering

069

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek



070

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

071

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

098

Handeling: Het verzamelen en verwerken van gegevens over gevaarlijke producten in het kader van het Warenwetbesluit "Deponeren informatie preparaten".

Periode: 1996-

Grondslag: Warenwetbesluit "Deponeren informatie preparaten" (Stsb. 1996, nr. 38)

Bron: Vergiftigingen Informatie Centrum (VIC)

Opmerking: Het betreft hier gevaarlijke producten waarvan de gedeponeerde productgegevens verwerkt worden in een database. Op basis van deze gegevens wordt informatie verstrekt over de gevolgen van blootstelling aan deze producten

Waardering: V, 10 jaar

110

Handeling: Het (doen) uitvoeren van bevolkingsonderzoeken naar voedingsgerelateerde ziekten

Periode:

Bron: Centrum voor Voeding en Gezondheid (CVG): taak: "het onderbouwen van het beleid van de (rijks)overheid door studie en kennisintegratie van voeding, gezondheid en voedselveiligheid"

Waardering: V, 10 jaar

### 8.2.2.9 Drinkwater

072

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

Waardering: V, 10 jaar na advisering

073

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

074

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

Periode: 1940-

Grondslag: Waterleidingbesluit, art. 10

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

075

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 (project 731011)

Waardering: B (6)

### 8.2.3 Surveillance van gezondheidsbedreigingen

076

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

Waardering: B (1,4)

077

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding onderzoek

078

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)

Waardering: V, 10 jaar na registratie

079

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)

Waardering: V, 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.

080

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

Waardering: V, 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.

081

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)

Waardering: V, 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.

082

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/rhesusfactor en lues 1994

Waardering: V, 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.

083

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

Periode: 1940-

Bron: Jaarverslag RIVM 1994

Waardering: V, 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.

084

Handeling: Het verrichten van onderzoek ten behoeve van de evaluatie van de effecten van het Rijksvaccinatieprogramma

Periode: 1980-

Bron: MAP volksgezondheidsonderzoek 1995-1998 (project 213676)

Waardering: V, 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.

097

Handeling: Het ontwikkelen, implementeren en onderhouden van surveillanceprogramma's en informatiesystemen op het gebied van acute intoxicaties

Periode: 1994-

Bron: Drs. G.A. van Zoelen; Toxicologische Informatie en Kennisbank van het Vergiftigingen Informatie Centrum (VIC)

**Opmerking:** Het betreft hier de signalering van gezondheidsbedreigende stoffen (met name chemische) en producten, en alarmering van inspecterende overheidsinstanties. Het hierbij gebruikte informatiesysteem is de Toxicologische Informatie en Kennisbank.

**Waardering:** B (1,4)

## 8.2.4 Calamiteiten en rampen

100

Handeling: Verzamelen en beschikbaar stellen van door (zware) bedrijven opgestelde veiligheidsrapporten in het kader van het Besluit Risico's Zware Ongevallen (BRZO)

Periode: 1997-

Grondslag: Besluit Risico's Zware Ongevallen (BRZO)

Bron: Centrum voor Externe Veiligheid (CEV)

Waardering: V, 5 jaar na vaststellen nieuw veiligheidsrapport

106

Handeling: Het verrichten of ondersteunen van gezondheidsonderzoek na rampen en/of calamiteiten

Periode: 2003-

Grondslag: Instelling CGOR door Minister van VWS d.d. 13/02/2003

Bron: Centrum voor Milieu Gezondheidsonderzoek (MGO)

Opmerking: Het ondersteunen, coördineren of uitvoeren van gezondheidsonderzoek bij getroffen en van rampen (omwonenden/ hulpverleners) met behulp van vragenlijsten, monitoring van zorgregistraties of andere methoden. Het kan gegevens betreffen van zowel registratie deelnemers (NAW- gegevens), anonieme vragenlijstgegevens, blootstelling en/ of effect in lichaamsmateriaal.

Waardering: V, 30 jaar

107

Handeling: Het ontwikkelen en onderhouden van methoden, protocollen en richtlijnen voor het uitvoeren van gezondheidsonderzoek bij rampen en calamiteiten

Periode: 2003-

Grondslag: Instelling CGOR door Minister van VWS d.d. 13/02/2003

Bron: Centrum voor Milieu Gezondheidsonderzoek (MGO)

Waardering: B (1,4)

## 8.2.5 Ontwikkeling en productie van vaccins

085

- Handeling: Het, samen met de Gezondheidsraad, (jaarlijks) voorbereiden van een standpunt inzake de vaststelling van het Rijksvaccinatieprogramma
- Periode: 1952- 2002
- Grondslag: Besluit zorgaanspraken bijzondere ziektekostenverzekering, art. 28 eerste lid
- Bron: Plan voor evaluatie van het Rijksvaccinatieprogramma Vaccinaties bij kinderen
- Opmerking: Deze taak wordt voortgezet door het Nederlands Vaccin Instituut (NVI) dat is ingesteld als agentschap onder VWS per 1 januari 2003. Het NVI is als afzonderlijke actor opgenomen in dit BSD
- Waardering: B (1)

086

- Handeling: Het ontwikkelen van productieprocestechnologieën ten behoeve van de productie van vaccins
- Periode: 1940- 2002
- Bron: Jaarverslag RIVM 1994
- Opmerking: Deze taak wordt voortgezet door het Nederlands Vaccin Instituut (NVI) dat is ingesteld als agentschap onder VWS per 1 januari 2003. Het NVI is als afzonderlijke actor opgenomen in dit BSD
- Waardering: B (1,4)

087

- Handeling: Het voorbereiden en uitvoeren van productie en aflevering van vaccins
- Periode: 1940- 2002
- Grondslag: a. Besluit uitvoering vaccinatieprogramma Bijzondere Ziektekostenverzekering, art. 3  
b. Regeling nadere regels zorgaanspraken AWBZ, art. 36 eerste lid
- Bron: Jaarverslagen RIV
- Waardering: V, 10 jaar na productie/aflevering vaccin

## **8.3 De actor Minister en/of het NVI**

*Algemeen*

*Vaccinontwikkeling*

*Vaccinproductie*



## **8.4 De actor Coördinatie Commissie voor Metingen in het Milieu (CCRX (voorheen CCRA))**

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

012

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- 1997

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder a/  
Opheffingsbesluit Stcrt 5/12/97 nr. 241

Waardering: B (3)

018

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

Periode: 1963- 1997

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder b/  
Opheffingsbesluit Stcrt 5/12/97 nr. 241

Waardering: B (1)

033

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

Periode: 1963- 1997

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236), art. 2 onder e/  
Opheffingsbesluit Stcrt 5/12/97 nr. 241

Waardering: B (2)

092

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen, bepaling en evaluatie van het door de CCRX (voorheen CCRA) gevoerde beleid

Periode: 1963- 1997

Grondslag: Instellingsbeschikking CCRX (Stcrt. 1993, 236/ Opheffingsbesluit Stcrt 5/12/97 nr. 241

Waardering: B (1,5)

## **8.5 De actor Commissie ex Artikel 1, eerste lid, onder c, van het Besluit Bloedplasma en Bloedproducten**

### **Risicoschatting en normstelling**

050

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 bloedproducten

Periode: 1970- 1994

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

Waardering: B (3)

051

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 bloedproducten

Periode: 1970- 1994

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

Waardering: B (3)

053

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

Periode: 1970- 1994

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

Waardering: V, 10 jaar na advisering

054

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 bloedproducten

Periode: 1970- 1994

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

Waardering: V, 10 jaar na advisering

093

Handeling: Het voorbereiden van, deelnemen aan en rapporteren over de vergaderingen betreffende voorbereiding, bepaling en evaluatie van het door de Commissie ex artikel 1 gevoerde beleid

Periode: 1970- 1994

Grondslag: Besluit Bloedplasma en bloedproducten

Waardering: B (3)

## **8.6 De actor Rijkscontroleur**

### **Risicoschatting en normstelling**

056

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

Periode: 1970-1990

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

Waardering: V, 10 jaar na afronding controle

## Literatuur

- 1 Broos, I.E.C.M m.m.v. S. Slagter en H.E. Erich; En morgen gezond weer op. Een institutioneel onderzoek naar het takenpakket en de handelingen van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieuhygiene 1940-1995; Rijksarchiefdienst/Pivot rapport 41; Den Haag 1996
- 2 Rijksarchiefdienst/PIVOT; Om de kwaliteit van het behoud. De normen 'goede en geordende staat'; Den Haag 1993; brochure
- 3 Centraal Archief RIVM; Procedures en richtlijnen Centraal Archief RIVM; Bilthoven 1996; Standard Operating Procedure (SOP) nr BDA/CA/001; Regeling Archiefbeheer RIVM 2005
- 4 Zon, H. van; Tachtig jaar RIVM; Bilthoven 1990; ISBN 90-232-257-0
- 5 Rümke H.C. e.a.; Plan voor evaluatie van het Rijksvaccinatieprogramma. Een discussienota; Bilthoven 1994; RIVM-rapport 213676001
- 6 Burgmeijer R.J.F. en D.J.A. Bolscher; Vaccinaties bij kinderen. Uitvoering en achtergronden van het Rijksvaccinatieprogramma en andere vaccinaties bij kinderen; Assen 1995

## Bijlage 1 Verzendlijst

- A. Opdrachtgever(s) en overige autoriteiten (is RIVM opdrachtgever, dan hier Directeur-Generaal RIVM)
- B. MAP-Volksgezondheidsrapporten moeten standaard verzonden worden naar de Voorzitter van de Gezondheidsraad, Postbus 1236, 2280 CE Rijswijk.
- C. Belanghebbenden buiten het RIVM **onder toevoeging van het betreffende instituut met vestigingsplaats**
- D. Depot Nederlandse Publikaties en Nederlandse Bibliografie, [Antwoordnummer 13018, 2501 VC Den Haag (1 ex)]
- E. Directie RIVM (1 ex) (voorzover het externe opdrachtgever betreft, bij MAP-D rapport vervalt dit veld)
- F. Belanghebbenden binnen het RIVM, o.a.:
  - Sector Directeur(en)
  - Laboratoriumhoofden
  - Projectleiders
- G. Auteur(s)
- H. SBD/Voorlichting & Public Relations
- I. Bureau Rapportenregistratie (1 exemplaar)
- J. Bibliotheek RIVM (1 exemplaar)
- K. Bureau Rapportenbeheer (10 verkoopexemplaren; dit aantal dient echter opgehoogd te worden indien de auteur grotere afname verwacht)
- L. Reserve exemplaren (voor eigen gebruik, naar keuze)

**Bij een geheim en/of vertrouwelijk rapport dienen B, D, J en K weggelaten te worden.**