

besluit

Naar aanleiding van de verzoeken van 18 september 2023, 2023-0000608003 en 2023-0000608004, is de Stichting VUmc bij besluit van 26 oktober 2023, 2023-0000615905, geautoriseerd voor de systematische verstrekking van gegevens uit de basisregistratie personen in verband met het verrichten van onderzoek naar het ontstaan, beloop en de consequenties van depressie en angststoornissen bekend onder de naam 'de Nederlandse Studie naar Depressie en Angst (NESDA)' en onderzoek naar de factoren die het risico op een stemmingsstoornis verhogen bij kinderen van ouders met een stemmingsstoornis bekend onder de naam 'Cohort study into Mood and Resilience in Offspring – the MARIO study (MARIO)'. In de e-mail van 16 oktober 2023, 2023-0000635178 heeft de Stichting VUmc de bovengenoemde verzoeken gewijzigd ten aanzien van de gegevensset. Voornoemd besluit wordt gewijzigd als gevolg van de naamswijziging van Stichting VUmc naar "Stichting Amsterdam UMC".

Gelet op de artikelen 3.1 en 3.13 van de Wet basisregistratie personen en artikel 44 van het Besluit basisregistratie personen wordt op dit verzoek als volgt besloten.

Paragraaf 1. Begripsbepalingen

Artikel 1

In dit besluit wordt verstaan onder:

- a. de onderzoeksinstelling: Stichting Amsterdam UMC, bekend als Amsterdam UMC;
- b. de Wet BRP: de Wet basisregistratie personen;
- c. het Besluit BRP: het Besluit basisregistratie personen;
- d. de basisregistratie personen: de basisregistratie personen, bedoeld in artikel 1.2 van de Wet BRP;
- e. de systematische verstrekking: de systematische verstrekking, bedoeld in artikel 1.1, onder g, van de Wet BRP;
- f. systeembeschrijving: de systeembeschrijving, bedoeld in artikel 1 van het Besluit BRP;
- g. de persoonslijst: de persoonslijst, bedoeld in artikel 1.1, onder c, van de Wet BRP;

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

- h. de ingeschrevene: de ingeschrevene, bedoeld in artikel 1.1, onder e, van de Wet BRP;
- i. autorisatietabelregel: de tabel ten behoeve van de systematische verstrekking van gegevens, bedoeld in artikel 1.1, onder g, van de Wet BRP;
- j. de afnemersindicatie: de codering die de onderzoeksinstelling aanduidt in verband met de uitvoering van dit besluit en die is vermeld in de autorisatietabelregel;
- k. de verstrekking van gegevens op verzoek: de verstrekking van gegevens, bedoeld in artikel 37, eerste lid, onder c, van het Besluit BRP, waarbij het aantal personen waarover informatie wordt verstrekt per verzoek ten hoogste tien bedraagt;
- l. de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens: de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens van het Ministerie van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties;
- m. het onderzoek: de onderzoeken zoals beschreven in bijlage I van dit besluit;
- n. de deelnemer: een persoon die (potentieel) deelneemt aan het onderzoek.

Paragraaf 2. De verstrekking van gegevens op verzoek aan de onderzoeksinstelling

Artikel 2

1. Aan de onderzoeksinstelling wordt op zijn verzoek een gegeven verstrekt dat is vermeld op de persoonslijst van een ingeschrevene, indien het een gegeven betreft dat is opgenomen in bijlage II bij dit besluit.
2. De onderzoeksinstelling verzoekt slechts om een gegeven dat is opgenomen in bijlage II bij dit besluit indien het verzoek gericht is op het verkrijgen van gegevens over een deelnemer aan het onderzoek dan wel een ouder van een minderjarige deelnemer en de verstrekking van de gegevens noodzakelijk is voor:
 - a. de aanschrijving van deelnemers;
 - b. het vaststellen of de deelnemer nog in leven is en in het geval van overlijden de doodsoorzaak te achterhalen.
3. Aan de onderzoeksinstelling worden geen gegevens verstrekt, indien een of meer van de gegevens waarvan de onderzoeksinstelling bij zijn verzoek gebruik heeft gemaakt, niet is opgenomen in bijlage II bij dit besluit.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

Paragraaf 3. Overige verstrekkingen aan de onderzoeksinstelling

Artikel 3

1. Indien een verstrekking aan de onderzoeksinstelling op grond van dit besluit een gegeven betreft dat op juistheid wordt of is onderzocht, bevat de verstrekking naast dit gegeven tevens de gegevens over dat onderzoek.
2. De verstrekking van gegevens aan de onderzoeksinstelling die op grond van dit besluit plaatsvindt, bevat geen gegeven waarbij "indicatie onjuist dan wel strijdigheid met de openbare orde" is vermeld.
3. Indien aan de onderzoeksinstelling gegevens worden verstrekt van een persoonslijst waarvan de bijhouding is opgeschort, bevat de verstrekking tevens de gegevens omtrent de reden en de datum van de opschorting, alsmede, voor zover deze gegevens zijn opgenomen op de persoonslijst, gegevens over de verificatie en de aanlevering van de verstrekte gegevens.

Paragraaf 4 Slotbepalingen

Artikel 4

1. De onderzoeksinstelling verstrekt aan de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties onverwijld alle nieuw gebleken informatie die betrekking heeft op hetgeen geregeld is in dit besluit.
2. Deze informatie betreft in ieder geval wijzigingen in:
 - a. het onderzoek of de wijze van uitvoering van het onderzoek van de onderzoeksinstelling;
 - b. de regelgeving ten aanzien van het onderzoek of de wijze van uitvoering van het onderzoek van de onderzoeksinstelling;
 - c. de gegevens uit de basisregistratie personen die noodzakelijk zijn voor de uitvoering van het onderzoek van de onderzoeksinstelling.

Datum
19 januari 2026
Kenmerk
2025-0000707731

Artikel 5

Het besluit van de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties van 26 oktober 2023, 2023-0000615905, wordt ingetrokken.

Artikel 6

Dit besluit treedt in werking met ingang van 1 februari 2026.

Het besluit en de bijlagen bij het besluit worden gepubliceerd in de Staatscourant.

's-Gravenhage, 19 januari 2026

De staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties,
Herstel Groningen, Koninkrijksrelaties en Digitalisering
namens deze,

wnd. Directeur Uitvoering

Belanghebbenden kunnen binnen zes weken na bekendmaking van dit besluit daartegen per brief bezwaar maken bij de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties, Postbus 10451, 2501 HL Den Haag. Het bezwaarschrift moet zijn ondertekend, voorzien zijn van een datum alsmede de naam en het adres van de indiener en dient vergezeld te gaan van de gronden waarop het bezwaar berust en, zo mogelijk, een afschrift van het besluit waartegen het bezwaar is gericht.

BIJLAGE I

Bijlage bij artikel 1 van dit besluit.

AANLEIDING ONDERZOEKSPROJECT:

- De Nederlandse Studie naar Depressie en Angst (NESDA)

Het NESDA-onderzoek is een onderzoek waarbij het ontstaan, beloop en de gevolgen van depressie en angststoornissen in kaart worden gebracht. Het NESDA-onderzoek is een langdurige cohortstudie dat op 1 november 2003 is gestart om het beloop van angst en depressie klachten in kaart te brengen. Momenteel wordt de zevende meting, 13 jaar na de eerste meting, uitgevoerd. De Stichting VUmc (hierna: het VUmc) heeft het onderzoek opgezet met het Leids Universitair Medisch Centrum, het Universitair Medisch Centrum Groningen en Geestelijke Gezondheidszorg (GGZ) inGeest. Het NESDA-onderzoek wordt gefinancierd door de Geestkracht programma van de Nederlandse Organisatie voor Gezondheidsonderzoek en -ontwikkeling en financiële bijdragen van deelnemende universiteiten en GGZ-organisaties, namelijk VU Medisch Centrum, GGZ inGeest, Leids Universitair Medisch Centrum, Universiteit Leiden, GGZ Rivierduinen, Universitair Medisch Centrum Groningen, Rijksuniversiteit Groningen, Lentis, GGZ Friesland, GGZ Drenthe, Rob Giel Onderzoekscentrum. De onderzoeksresultaten worden gepubliceerd in (internationale) wetenschappelijke tijdschriften. Gelet op de aard van het onderzoek gaat het hier om gegevensverwerking voor medisch-wetenschappelijk onderzoek.

- Cohort study into Mood and Resilience in Offspring – the MARIO study (MARIO)

De MARIO-studie is een onderzoek waarbij wordt onderzocht welke factoren het risico op een stemmingsstoornis verhogen bij kinderen van ouders met een stemmingsstoornis, zoals een depressie of bipolaire stoornis. De MARIO-studie is een langdurige cohortstudie die gestart is in november 2019. In 2017 hebben vijf onderzoekscentra de handen ineengeslagen om dit project op te starten: het VUmc (Amsterdam), Erasmus MC (Rotterdam), UMC Utrecht (Utrecht), UMCG (Groningen) en LUMC (Leiden). Daarnaast wordt voor de uitvoering van dit onderzoek samengewerkt met verschillende psychiatrische instellingen, kenniscentra en patiëntenverenigingen, zoals GGZ inGeest (Amsterdam). Daarnaast wordt er binnen de MARIO-studie samengewerkt met verschillende psychiatrische instellingen, kenniscentra en patiëntenverenigingen. Het onderzoek wordt gefinancierd door een subsidie van ZonMw. Daarnaast leveren de hierboven genoemde deelnemende centra een financiële bijdrage. De onderzoeksresultaten worden gepubliceerd in (internationale) wetenschappelijke tijdschriften. Gelet op de aard van het onderzoek gaat het hier om gegevensverwerking voor medisch-wetenschappelijk onderzoek.

PROBLEEMSTELLING EN ALGEMEEN BELANG VAN HET ONDERZOEK:

- NESDA

Het NESDA- onderzoek dient het algemeen belang van volksgezondheid. De hoofddoelstelling van het NESDA-onderzoek is om de lange termijn prognose van angst en depressie te bestuderen om bij te dragen aan een betere kwaliteit van de zorg en het voorkomen van chroniciteit. Ongeveer één op de drie mensen krijgt gedurende zijn leven te maken met stemmings- en angststoornissen, zoals een depressie, angst en paniekstoornis of een fobie. Bovendien zijn de effecten van deze stoornissen op het welzijn en het dagelijks functioneren enorm en vergelijkbaar met die van belangrijke chronische lichamelijke ziekten. Door zowel het verlies van productiviteit ten tijde van de stoornis en het gebruik van gezondheidszorg gedurende de stoornis behoren depressieve en angststoornissen tot de top-vijf van alle stoornissen in termen van maatschappelijke en economische kosten. Daarnaast lopen kinderen van mensen met veel depressie- en angstklachten meer risico op depressie- en angststoornissen, maar velen van hen ontwikkelen zelf geen stoornis. Hierdoor is het vergroten van de kennis over deze stoornissen van groot belang voor de volksgezondheid.

Het NESDA-onderzoek brengt het volgende in kaart:

- Beschrijvend: het lange termijn beloop, economische gevolgen van angst en depressie, en de ontwikkeling van co-morbiditeit (het tegelijkertijd hebben van twee of meer stoornissen of aandoeningen) en suïcidaliteit in kaart brengen;
- Risicofactoren voor chroniciteit, ongunstige gevolgen, co-morbiditeit en suïcidaliteit in kaart brengen;
- De rol van biologische processen onderzoeken;
- Onderzoeken welke factoren (vanuit de patiënt gezien) het verkrijgen van de gewenste hulp in de weg staan en het verlenen van adequate zorg aan patiënten met angst- en depressieve stoornissen verhinderen;
- De mate waarin psychische klachten van generatie op generatie worden doorgegeven

Belangrijke vragen die de onderzoekers hopen te beantwoorden zijn bijvoorbeeld: Wat maakt mensen gevoelig voor angststoornissen of depressies? Waarom is de één drie maanden depressief en de ander drie jaar? Welke gevolgen heeft het hebben van een depressie of angststoornis voor het dagelijks functioneren?

- MARIO

De MARIO-studie dient het algemeen belang van volksgezondheid. Onderzoek toont aan dat meer dan de helft van de kinderen met ouders met stemmingsstoornissen vóór volwassenheid een stemmingsstoornis ontwikkelt. Toch zijn er ook veel kinderen die ondanks de stoornis van hun ouders geen stemmingsstoornis krijgen. Bovendien blijkt uit onderzoek dat sommige kinderen zich goed kunnen aanpassen aan moeilijke situaties of er soms zelfs sterker door worden (veerkracht). De resultaten van deze studie zullen hopelijk een positieve invloed hebben op het leven van honderdduizenden kinderen in Nederland.

Binnen het MARIO-project zijn er drie doelen. Met de MARIO-studie probeert het VUmc het ontstaan van stemmingsklachten bij kinderen van ouders met psychiatrische problematiek beter te:

- begrijpen: beter begrijpen waarom sommige kinderen van ouders met een stemmingsstoornis zelf ook een stemmingsstoornis krijgen en andere kinderen niet;
- herkennen: stemmingsklachten bij kinderen van ouders met psychiatrische problemen beter en eerder herkennen;
- voorkomen: onderzoeken of het ontstaan van een stemmingsstoornis bij kinderen van ouders met psychiatrische problemen voorkomen kan worden door het volgen van een onlineprogramma.

ONDERZOEKSGROEP:

- NESDA

Tot de doelgroep behoren de (potentiële) deelnemers aan het NESDA-onderzoek. Daarbij wordt onder een (potentiële) deelnemer verstaan een persoon met en zonder depressie- en angststoornissen. Op dit moment worden er nog steeds nieuwe deelnemers uitgenodigd om deel te nemen aan het NESDA-onderzoek. De onderzoeksgroep bestaat momenteel uit ongeveer 2350 deelnemers.

NESDA is opgezet om personen met depressie- en angststoornissen te onderzoeken die voorkomen in:

- verschillende lijnen in de gezondheidszorg. Daarbij gaat het om personen die (i) deelnemers waren aan de Netherlands Mental Health Survey and Incidence Study (NEMESIS) of Adolescents at Risk of Anxiety and Depression (ARIADNE) en die tussen de 18 en 65 jaar zijn, (ii) via huisartspraktijken zijn uitgenodigd en die tussen de 18 en 65 jaar zijn, (iii) via GGZ-instellingen (regio Amsterdam, Leiden of Groningen) zijn uitgenodigd en die tussen de 18 en 65 jaar zijn, (iv) broers en zussen van NESDA-deelnemers zijn en die tussen de 18 en 65 jaar zijn (uitbreiding cohort, zesde meting), of (v) kinderen van personen die deelnemen aan het NESDA-onderzoek en die 26 jaar of ouder zijn (uitbreiding cohort "NESDA NEXT", zevende meting);
- verschillende fasen van de ontwikkeling van de stoornis, namelijk (i) normaal, (ii) hoog familiaal risico, (iii) eerste episode, of (iv) opnieuw optredende episodes.

- MARIO

Tot de doelgroep behoren de (potentiële) deelnemers aan de MARIO-studie. Daarbij wordt onder deelnemer verstaan een kind in de leeftijd van 10 tot 25 jaar:

- van een ouder die deelnemers was of is aan één van de volgende studies: Nederlandse Studie naar Depressie en Angst (NESDA), Bipolar Genetics, OPPER, Image_AL, MOod Treatment with Antidepressants or Running (MOTAR), BINCO of NormQuest;
- dat eerder deel heeft genomen aan de Brain Imaging, Development & Genetics (BRIDGE) studie.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

Dit houdt in dat de onderzoeksgroep bestaat uit kinderen van ouders met en zonder stemmingsstoornissen. Op dit moment worden er nog steeds nieuwe deelnemers uitgenodigd om deel te nemen aan de MARIO-studie.

Ook zal het VUmc aanvullende informatie bij de ouders van de deelnemers opvragen als zij geen contact kan krijgen met de minderjarige deelnemers aan het onderzoek. De ouders zijn geen deelnemers aan het onderzoek. De onderzoeksgroep kan maximaal bestaan uit 2400 personen.

UITVOERING ONDERZOEK:

Deelnemers aan het NESDA-onderzoek worden periodiek benaderd om deel te nemen aan vervolgonderzoek. Deelnemers aan de MARIO-studie worden gedurende vier jaar voor vijf onderzoekrondes uitgenodigd om een online vragenlijst in te vullen, mee te werken aan een experience sampling methode (ESM) op hun mobiel en het onderzoekscentrum te bezoeken voor fysieke meting, namelijk een interview, afnemen van cognitieve testen en lichamelijk onderzoek (onder andere bloed afnemen, bloeddruk meten).

Het VUmc heeft gegevens uit de BRP nodig voor de uitvoering van de volgende handelingen:

- Aanschrijven van (potentiële) deelnemers
Het VUmc wil de deelnemer op het juiste adres aanschrijven voor deelname aan het vervolgonderzoek (eerste uitnodiging en rappelbrief) en om materialen of nieuwsbrieven toe te sturen. Het VUmc zal de BRP niet bevragen ten aanzien van de personen waarvan zij weet dat zij overleden zijn of anderszins niet meer tot de doelgroep behoort. Een deelnemer behoort niet meer tot de doelgroep als de deelnemer een geheim adres heeft, of om een andere reden niet meer deelneemt aan het onderzoek (bijvoorbeeld omdat de deelnemer niet heeft ingestemd met een fysieke meting). In dat geval worden deze deelnemers niet meer worden opgezocht in volgende rondes en worden hun contactgegevens verwijderd. Daarnaast wil het VUmc voorkomen dat zij deelnemers uitnodigt die al overleden zijn. Een deelnemer die is geëmigreerd naar een land binnen Europa, zal alsnog per post aangeschreven worden. Een deelnemer die is geëmigreerd naar een land buiten Europa, kan nog telefonisch dan wel digitaal deelnemen aan onderzoeksmetingen.
- Opvragen doodsoorzaak
Van de overleden deelnemers wil het VUmc de doodsoorzaak achterhalen om te onderzoeken of er een associatie bestaat tussen mentale stoornissen en doodsoorzaak. Daarom dient het VUmc te beschikken over actuele overlijdensgegevens. De overlijdensgegevens uit de BRP worden gekoppeld aan de gegevens van het Centraal Bureau voor de Statistiek (CBS).

Deze gegevens kunnen gelet op de omvang en aard van het onderzoek niet uit andere bronnen worden verkregen. Gelet op het voorgaande is gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen noodzakelijk.

PRIVACY:

De gegevens worden in overeenstemming met de Algemene verordening gegevensbescherming (AVG) verwerkt en beheerd. Hierdoor is de privacy van deelnemers gewaarborgd. De data worden verwerkt en beheerd in overeenstemming met de regelgeving en procedures zoals die vanuit de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens gehanteerd en gevraagd worden.

De MARIO-studie en het NESDA-onderzoek worden door het Amsterdam UMC, locatie VUmc uitgevoerd. Het VUmc is verwerkingsverantwoordelijke zoals bedoeld in artikel 4, lid 7, van de AVG en dus verantwoordelijk voor het borgen van de privacy. Het onderzoek is voorgelegd aan de functionaris gegevensbescherming (FG) van het VUmc en er heeft een data protection impact assessment (DPIA) plaatsgevonden voor het onderzoek. De Medisch Ethische Toetsingscommissie (METC) van het VUmc heeft het NESDA-onderzoek en de MARIO-studie goedgekeurd. Daarnaast is op dit onderzoek het handboek informatiebeveiliging Onderzoek & Innovatie van GGZ inGeest van toepassing waarin de wijze waarop binnen de onderzoeksactiviteiten de waarborging voor informatiebeveiliging en privacy van deelnemers en medewerkers is beschreven.

Wanneer er derde partijen betrokken zijn bij de dataverwerking worden er overeenkomsten afgesloten om de privacy van deelnemers te waarborgen.

Meer informatie is te vinden in de privacyverklaring op de website van het Amsterdam UMC.

Technische en organisatorische maatregelen

De ontvangen gegevens uit de basisregistratie personen worden gekoppeld aan de respondentnummers van de deelnemers (pseudonimisering). De gegevensbestanden met persoonsgegevens, het bestand met onderzoeksgegevens (vragenlijsten en interviews), en het bestand met lichaamsmateriaal worden gescheiden van elkaar bewaard. Slechts het lokale onderzoeksteam van het deelnemende universitair medisch centrum heeft toegang tot de code dat het respondentennummer verbindt tot een persoon.

De volgende personen kunnen zonder code de persoonsgegevens van de deelnemers inzien:

- Leden van de commissie die de veiligheid van het onderzoek in de gaten houdt.
- Een controleur die voor de opdrachtgever werkt.
- Nationale en internationale toezichthoudende autoriteiten. Bijvoorbeeld de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd.

Dit zijn mensen die controleren of de onderzoekers het onderzoek goed en betrouwbaar uitvoeren. Het VUmc vraagt de deelnemers in te stemmen met deze inzage.

Uitsluitend ten behoeve van wetenschappelijk onderzoek en onder bepaalde voorwaarden, waaronder een aanvraag en analyseplan van gekwalificeerde onderzoekers, kunnen gegevens aan derden worden verstrekt.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

Onderzoeksgegevens worden alleen in gepseudonimiseerde vorm aan derden beschikbaar gesteld. Enkel bij goedkeuring van een aangewezen comité binnen de afdeling Psychiatrie van het Amsterdam UMC van de aanvraag worden de gepseudonimiseerde gegevens verstrekt.

De deelnemers worden via de informatiebrief geïnformeerd over de verstrekking van gegevens aan derden, zoals voor toekomstig onderzoek, en kunnen hiervoor toestemming geven.

Gedurende het onderzoek worden de verzamelde persoonsgegevens van deelnemers opgeslagen in een database op de server van het deelnemende universitair medisch centrum (VUmc, EMC, UMCU, UMCG, LUMC). De databanken zijn afgeschermd, beveiligd en slechts toegankelijk door bevoegde medewerkers.

Bewaartermijn

Omdat dit een langdurige cohortstudie betreft, is de bewaartermijn 15 jaar na het einde van de studie. De gegevens en (overgebleven) lichaamsmateriaal van de deelnemer kunnen na afloop van de NESDA-studie ook nog van belang zijn voor ander wetenschappelijk onderzoek op het gebied van angst en depressie. Deze gegevens worden om deze reden 15 jaar bewaard in het onderzoekscentrum en de biobank. De Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek (CCMO) acht hantering van een bewaartermijn van 15 jaar in principe aanvaardbaar. De deelnemers stemmen via de informatiebrief in met een bewaartermijn van 15 jaar.

Rechten van betrokkene

De deelnemers ontvangen een informatiebrief met toestemmingsformulier voor deelname aan het onderzoek. In de informatiebrief worden de deelnemers geïnformeerd over hun privacyrechten, de bewaartermijnen, het verlenen van toestemming, intrekken van toestemming, doorgifte naar landen buiten de Europese Unie en de verstrekking van gegevens aan derden. Het VUmc hanteert hierbij het beleid van de CCMO. Dit betekent dat zij deelnemers eerst per brief informeren over het doel van het onderzoek, de duur, de handelingen, eventuele risico's, vergoedingen, waarborging van privacy en de opslag van gegevens. De deelnemer kan tijdens het onderzoek besluiten om te stoppen en zonder opgaaf van reden de toestemming intrekken. Dit geldt ook voor de verwerking van de gegevens voor toekomstige onderzoeken. In het geval een deelnemer de toestemming intrekt, zal het VUmc de gegevens uit de basisregistratie personen en onderzoeksgegevens op verzoek van de deelnemer vernietigen.

Geheimhouding en integriteit

Alle gegevens die het VUmc verzamelt vallen onder het medisch beroepsgeheim, en worden vertrouwelijk behandeld volgens het privacyreglement van het VUmc en het handboek informatiebeveiliging Onderzoek & Innovatie van GGZ inGeest. De projectleider en alle onderzoekers zijn Organisatie voor Klinisch Onderzoekers (BROK) gecertificeerd. Dit betekent dat deze onderzoekers kennis hebben over de wet- en regelgeving, verantwoordelijkheden en afspraken die bij medisch-wetenschappelijk onderzoek komen kijken.

BIJLAGE II

Bijlage bij artikel 2 van dit besluit.

RUBRIEK	OMSCHRIJVING
01	PERSOON
01.01.10	A-nummer persoon
01.02.10	Voornamen persoon
01.02.30	Voorvoegsel geslachtsnaam persoon
01.02.40	Geslachtsnaam persoon
01.03.10	Geboortedatum persoon
06	OVERLIJDEN
06.08.10	Datum overlijden
07	INSCHRIJVING
07.70.10	Indicatie geheim
08	VERBLIJFPLAATS
08.11.10	Straatnaam
08.11.20	Huisnummer
08.11.30	Huisletter
08.11.40	Huisnummertoevoeging
08.11.50	Aanduiding bij huisnummer
08.11.60	Postcode
08.11.70	Woonplaatsnaam
08.12.10	Locatiebeschrijving
08.13.10	Land adres buitenland
08.13.30	Regel 1 adres buitenland
08.13.40	Regel 2 adres buitenland
08.13.50	Regel 3 adres buitenland

Toelichting

1. Algemeen

Inleiding

De Wet basisregistratie personen (Wet BRP) vormt de juridische basis voor de basisregistratie personen. In de basisregistratie personen zijn persoonsgegevens opgeslagen in de vorm van persoonslijsten.

De basisregistratie personen bevat gegevens over personen die zijn ingeschreven bij een van de gemeenten in Nederland. De gemeenten houden deze gegevens bij.

Verder zijn in de basisregistratie personen gegevens opgenomen van personen die buiten Nederland woonachtig zijn, de niet-ingezetenen. Deze registratie van niet-ingezetenen in de basisregistratie personen wordt aangeduid als de Registratie Niet-Ingezetenen (RNI), waarvoor de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties verantwoordelijk is. Over niet-ingezetenen wordt een beperkter aantal gegevens bijgehouden dan over ingezetenen. In dit besluit vallen onder niet-ingezetenen ook de ingezetenen van Bonaire, Sint Eustatius en Saba, die in de Wet BRP ingezetenen van een openbaar lichaam worden genoemd. De staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties houdt de gegevens van deze niet-ingezetenen ook bij in de RNI.

De Wet BRP biedt de grondslag voor systematische gegevensverstrekking over ingezetenen en niet-ingezetenen aan overheidsorganen en daartoe aangewezen andere organisaties. Bij de systematische verstrekking worden vanuit een centraal bestand op geautomatiseerde wijze persoonsgegevens uit de basisregistratie personen verstrekt.

Organisaties die in aanmerking komen voor systematische gegevensverstrekking

Allereerst komen overheidsorganen in aanmerking voor systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen. Daarnaast kunnen ook organisaties die werkzaamheden verrichten met een gewichtig maatschappelijk belang daarvoor in aanmerking komen, indien deze werkzaamheden en deze organisaties op grond van artikel 3.3 van de Wet BRP zijn aangewezen. Voorts voorziet artikel 3.13 Wet BRP in systematische gegevensverstrekking aan onderzoeksinstellingen. Waar in het vervolg van deze toelichting zal worden gesproken over "de afnemer" worden daarmee zowel overheidsorganen als derden als onderzoeksinstellingen bedoeld.

Het autorisatiebesluit

Afnemers die systematisch gegevens verstrekt willen krijgen uit de basisregistratie personen dienen hiertoe een verzoek in bij de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties. Het verzoek wordt gedaan in de vorm van een autorisatieaanvraagformulier. In dit formulier is aangegeven welke gegevens, over welke personen en voor welke taken de aanvrager op systematische wijze verstrekt wenst te krijgen. Het verzoek wordt getoetst, waarbij wordt uitgegaan van de beoordelingscriteria zoals deze zijn neergelegd in de Wet BRP en het Besluit basisregistratie personen (Besluit BRP). Onder meer bepalend is of en in hoeverre de verstrekking van de gegevens noodzakelijk is voor de goede vervulling van de taak van de aanvrager. Hierbij wordt steeds de bescherming van de persoonlijke levenssfeer van de personen, van wie de aanvrager gegevens verstrekt wenst te krijgen, gewaarborgd.

Na toetsing van het autorisatieverzoek wordt door de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties een autorisatiebesluit ten behoeve van de aanvrager genomen. In dit autorisatiebesluit wordt bepaald welke gegevens over welke categorieën van personen en in welke gevallen aan de afnemer worden verstrekt. Aan het autorisatiebesluit kunnen voorschriften en beperkingen worden verbonden in het belang van een zorgvuldige en doelmatige gegevensverstrekking.

Het autorisatiebesluit wordt voor zover mogelijk technisch vertaald in een zogenoemde autorisatietabelregel. Aan de hand van de autorisatietabelregel wordt de geautoriseerde afnemer herkend en kan de gegevensverstrekking vanuit de basisregistratie personen geautomatiseerd afgewikkeld worden.

2. Toelichting op de wijzen van verstrekken

De systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen kan op verschillende wijzen plaatsvinden. Op grond van dit besluit vindt de verstrekking op de volgende manier plaats:

De verstrekking op verzoek

Een afnemer kan op verzoek een set gegevens van een persoonslijst verstrekt krijgen. In het autorisatiebesluit is opgenomen welke gegevens van welke categorieën personen mogen worden opgevraagd.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

Indien gegevens worden opgevraagd van een persoonslijst die is opgeschort, hetgeen onder meer gebeurt indien een ingeschrevene is overleden of geëmigreerd, worden de reden en datum opschorting bijhouding van de persoonslijst meeverstrekt. Bij verstrekking van gegevens van een persoonslijst van een niet-ingezetene, is het van belang om aan te geven wanneer de gegevens op de persoonslijst geverifieerd zijn en welke organisatie in een categorie opgenomen gegevens heeft aangeleverd. Om dit te bereiken, worden de verificatiegegevens of de gegevens over de aanleverende organisatie, voor zover die gegevens zijn opgenomen op de persoonslijst, meeverstrekt als er gegevens worden verstrekt uit een categorie waarin die gegevensgroepen voorkomen.

Overige verstrekkingen

Indien een onderzoek is ingesteld of afgerond naar een gegeven of een verzameling van gegevens, wordt hiervan bij het verstrekte gegeven melding gedaan.

3. De verzending en ontvangst van berichten

Over de verstrekking van gegevens via alternatieve media, al dan niet naar aanleiding van infrastructurele wijzigingen, over de leverings- en selectiedata en over andere relevante onderwerpen dient overeenstemming te zijn met de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens.

4. Stichting Amsterdam UMC

Dit autorisatiebesluit is genomen ten behoeve van de Stichting Amsterdam UMC, bekend als Amsterdam UMC.

De MARIO-studie en het NESDA-onderzoek (in deze toelichting tezamen verder genoemd: het onderzoek) worden door het Amsterdam UMC, locatie VUmc uitgevoerd.

Het Amsterdam UMC (in deze toelichting verder genoemd: de onderzoeksinstelling) is een instelling als bedoeld in artikel 44, eerste lid, onder a, van het Besluit BRP, namelijk een instelling op grond van artikel 1.2 van de Wet op het hoger onderwijs en wetenschappelijk onderzoek.

Om als onderzoeksinstelling voor systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen in aanmerking te komen, moet zijn voldaan aan de volgende voorwaarden:

- het onderzoek moet een algemeen belang dienen,
- de gegevens uit de basisregistratie personen moeten noodzakelijk zijn voor het betreffende onderzoek,
- de verzoeker dient te hebben aangetoond dat de nodige voorzieningen zijn getroffen teneinde te verzekeren dat verdere verwerking van de verstrekte gegevens uitsluitend geschiedt ten behoeve van het onderzoek en dat ook overigens is voorzien in zodanige waarborgen dat de persoonlijke levenssfeer van de betrokkene niet onevenredig wordt geschaad,

- de gegevens mogen slechts in geanonimiseerde vorm aan derden beschikbaar worden gesteld, tenzij de ingeschrevene uitdrukkelijk met de voorgenomen openbaarmaking van de hem betreffende gegevens heeft ingestemd,
- de verzoeker moet hebben aangetoond dat de systematische verstrekking van de gegevens noodzakelijk is voor een goede uitvoering van het onderzoek, en
- de Autoriteit Persoonsgegevens is over het verzoek om systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen gehoord.

De onderzoeksinstelling voldoet aan deze voorwaarden.

4.1. Het onderzoek van de onderzoeksinstelling

Een toelichting op het onderzoek waarvoor de onderzoeksinstelling gegevens verstrekt krijgt uit de basisregistratie personen is opgenomen in bijlage I van dit besluit.

4.2 Wijze van verstrekken aan de onderzoeksinstelling

De onderzoeksinstelling krijgt de gegevens die noodzakelijk zijn voor de vervulling van de hierboven beschreven taken op systematische wijze verstrekt uit de basisregistratie personen. De systematische verstrekking aan de onderzoeksinstelling vindt plaats door middel van gegevensverstrekking op verzoek. Tot de doelgroep van de onderzoeksinstelling behoren zowel ingezetenen als niet-ingezetenen.

De verstrekking van gegevens op verzoek aan de onderzoeksinstelling

De onderzoeksinstelling mag op verzoek gegevens opvragen uit de basisregistratie personen. Het betreft de gegevens die zijn opgenomen in bijlage II. De onderzoeksinstelling mag gegevens opvragen over (potentiële) deelnemers aan het onderzoek.

4.3 Toelichting te verstrekken gegevens

Categorie 01 persoon

De gegevens uit de categorie 01 Persoon worden verstrekt om de doelgroep dan wel de ouder van een minderjarige deelnemer op de juiste wijze aan te kunnen schrijven. Het gegeven geboortedatum is nodig om de identiteit van de deelnemer te kunnen verifiëren. Bijvoorbeeld in het geval dat een ouder en kind in hetzelfde huishouden dezelfde voor- en achternaam hebben. In het geval dat de onderzoeksinstelling geen contact kan krijgen met de minderjarige deelnemers aan het onderzoek, dan zal zij de basisregistratie personen bevragen.

Het A-nummer is nodig om volledige koppelingen met Centraal Bureau van Statistiek (CBS)-data mogelijk te maken en na te gaan wat de doodsoorzaak van de deelnemer is door deze bij het CBS op te vragen, welke nodig is voor het onderzoek om te onderzoeken of er een relatie is tussen mentale stoornissen en doodsoorzaak.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

Categorie 06 Overlijden

Het gegeven "Datum overlijden" wordt verstrekt ter voorkoming van het benaderen van overleden deelnemers.

Categorie 07 Inschrijving

Het gegeven 07.70.10 Indicatie geheim wordt verstrekt omdat met dit gegeven wordt aangeduid of een ingeschrevene de gemeente heeft verzocht om zijn of haar gegevens niet te verstrekken aan derden en/of aan kerken. Indien dit het geval is, kan de onderzoeksinstelling aanvullende maatregelen treffen om de privacy van de ingeschrevene te waarborgen. Indien gegevens van deelnemers terugkomen met 'indicatie geheim' zal deze persoon niet meer tot de doelgroep behoren en niet meer worden opgezocht in volgende rondes.

Categorie 08 Verblijfplaats

De actuele adresgegevens uit de categorie 08 Verblijfplaats zijn nodig om de doelgroep correct aan te kunnen schrijven. De gegevens "adres buitenland regel 1,2 en 3" en "land adres buitenland" worden verstrekt, omdat de deelnemers die geëmigreerd zijn naar een land binnen Europa ook aangeschreven worden.

5. Bijzonderheden

Voor de uitvoering voor beide wetenschappelijke onderzoeken ontvangt de onderzoeksinstelling gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen via één technische aansluiting (autorisatietabelregel). Ten aanzien van beide onderzoeken is het op verzoek opvragen van gegevens uit de basisregistratie personen noodzakelijk en beide onderzoeken hebben een vaste gegevensset en vergelijkbaar onderwerp en werkwijze. Daarnaast vinden de onderzoeken plaats vanuit dezelfde afdeling, namelijk de afdeling psychiatrie, Amsterdam UMC, locatie VUmc. De onderzoeksdoelen van beide wetenschappelijke onderzoeken zijn verenigbaar en de resultaten afkomstig uit deze studies worden veelal gezamenlijk geanalyseerd.

De onderzoeksinstelling is technisch in staat per onderzoek de desbetreffende gegevens op te vragen uit de basisregistratie personen en te loggen. Op deze wijze zal door de onderzoeksinstelling conform de Algemene verordening gegevensbescherming aan de burger kunnen worden aangetoond voor welk onderzoek zijn gegevens zijn opgevraagd uit de basisregistratie personen.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000707731

6. Inlichtingenplicht

Teneinde de autorisatie actueel te houden dient de onderzoeksinstelling tijdig inlichtingen te verschaffen over wijzigingen die zich voordoen in het onderzoek, in de regelingen waarop het onderzoek is gebaseerd of wijzigingen in de gegevens uit de basisregistratie personen die noodzakelijk zijn voor de uitvoering van het onderzoek. Het is de uitdrukkelijke verantwoordelijkheid van de onderzoeksinstelling om deze informatie onverwijld kenbaar te maken aan de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties. Eventuele gevolgen van onjuistheden in de autorisatie als gevolg van het niet of niet tijdig doorgeven van dergelijke wijzigingen komen voor de verantwoordelijkheid van de onderzoeksinstelling.

7. Wijzigingen

Met dit besluit wordt het autorisatiebesluit van 26 oktober 2023, 2023-0000615905, ingetrokken. Deze intrekking is het gevolg van de naamswijziging van Stichting VUmc naar "Stichting Amsterdam UMC", die zijn oorsprong vindt in de fusie tussen Stichting VUmc en het Academisch Medisch Centrum (AMC).

8. Publicatie

Dit besluit wordt gepubliceerd in de Staatscourant. Het besluit wordt tevens geplaatst op de internetpagina van de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens, publicaties.rvig.nl.