

**To:** [redacted]@lumc.nl; [redacted]@lumc.nl; [redacted]@lumc.nl; [redacted]@lumc.nl;  
**From:** [redacted]  
**Sent:** Tue 4/16/2024 8:30:07 AM  
**Subject:** RE: koppelen van deelnemers uit het RIVM longCOVID onderzoek  
**Received:** Tue 4/16/2024 8:30:08 AM

Hi [redacted] en [redacted],

Dat klopt. Leuk dat jullie het ook een goed idee vinden, we zijn in overleg met de privacy afdeling van het RIVM hoe we dit kunnen invoeren en inderdaad hoe we toestemming kunnen vragen aan de deelnemers voor deze koppeling ( dat is waarschijnlijk inderdaad met een zin in de uitnodiging mail: "met het invoeren van de koppelcode gaat u akkoord met koppelen van uw gegevens")

Met vriendelijke groeten,

[redacted]

---

**From:** [redacted]@lumc.nl <[redacted]@lumc.nl>  
**Sent:** maandag 15 april 2024 16:37  
**To:** [redacted]@lumc.nl; [redacted]@rivm.nl; [redacted]  
 <[redacted]@rivm.nl>  
**Subject:** RE: koppelen van deelnemers uit het RIVM longCOVID onderzoek

Sluit ik me bij aan!

Misschien dan ook toestemming vragen voor het koppelen (of 'met het invoeren van de koppelcode gaat u akkoord met koppelen van uw gegevens' (oid?))

Groetjes, [redacted]

---

**From:** [redacted]@lumc.nl  
**Sent:** maandag 15 april 2024 15:56  
**To:** [redacted]@rivm.nl; [redacted]@lumc.nl; [redacted]  
 <[redacted]@rivm.nl>  
**Subject:** Re: koppelen van deelnemers uit het RIVM longCOVID onderzoek

Hoi [redacted]

Ik zou niet weten waarom ik hier tegen zou kunnen zijn. Het lijkt me veilig (AVG technisch ook netjes) en daarnaast vergroten we meteen onze populatie door een 'grote' groep deelnemers.

Toch?

Mvg, [redacted]

---

**From:** [redacted]@rivm.nl  
**Sent:** 12 April 2024 16:03  
**To:** [redacted]@lumc.nl; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted]@lumc.nl  
**Subject:** koppelen van deelnemers uit het RIVM longCOVID onderzoek

Hi [redacted] en [redacted]

[redacted] en ik hadden een overleg over hoe we de deelnemers van het RIVM longCOVID onderzoek kunnen includeren in de patiënt portal. Het zou een interessant idee kunnen zijn om deze deelnemers te kunnen koppelen aan de gegevens die worden verzameld in het post COVID portal, en vervolgens ook te koppelen aan CBS data. Deze gecombineerde dataset kan een goede basis zijn voor een cost of illness analyse door te kijken naar bijvoorbeeld zorgverbruik en werkverzuim in deze patiëntengroep.

Om dit uit te voeren hadden we het volgende bedacht: wanneer het patiënten portal beschikbaar is, zullen we een email naar onze deelnemers sturen met een koppeling code, die vervolgens kan worden ingevuld in de vragenlijst van het patiënten portal. Hiervoor wordt in de vragenlijst een vraag gesteld: "heb je deelgenomen aan het RIVM

longCOVID onderzoek”, en zo ja zullen we vragen naar de koppeling code. Daarnaast moet ook een kleine aanpassing in de DPIA worden gemaakt en de informed consent dat we de gegevens van het RIVM longCOVID onderzoek mogen koppelen. Dit kan tevens voor anderen cohorten ook worden toegepast.

Wat vinden jullie van dit idee?

Met vriendelijke groeten,

5.1.2e

Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is verzonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen. Het RIVM aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.  
[www.rivm.nl](http://www.rivm.nl) *De zorg voor morgen begint vandaag*

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message. RIVM accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.

[www.rivm.nl/en](http://www.rivm.nl/en) Committed to *health and sustainability*