

**Comité de sécurité de l'information  
Chambre sécurité sociale et santé**

CSI/CSSS/25/026

**DÉLIBÉRATION N° 25/012 DU 27 JANVIER 2025 PORTANT SUR LA COMMUNICATION DE DONNÉES À CARACTÈRE PERSONNEL PSEUDONYMISÉES RELATIVES À LA SANTÉ, VIA LA PLATEFORME HEALTHDATA.BE, AU BELGIAN STUDYGROUP FOR MULTIPLE SCLEROSIS (BSGMS) DANS LE CADRE DU REGISTRE BELTRIMS**

Le Comité de sécurité de l'information, chambre sécurité sociale et santé (dénommé ci-après « le Comité ») ;

Vu le règlement (UE) n° 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/CE (règlement général sur la protection des données) ;

Vu la loi du 30 juillet 2018 *relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements de données à caractère personnel*;

Vu la loi du 15 janvier 1990 *relative à l'institution et à l'organisation d'une Banque-carrefour de la sécurité sociale* ;

Vu la loi du 21 août 2008 *relative à l'institution et à l'organisation de la plate-forme eHealth* ;

Vu la demande d'autorisation introduite par le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques (GBESP);

Vu le rapport d'auditorat de la Plate-forme eHealth du 15 mai 2024 ;

Vu le rapport de monsieur Michel Deneyer ;

Décide comme suit, le 27 janvier 2025, après délibération :

## I. OBJET DE LA DEMANDE

1. Le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques (GBESP) introduit une demande auprès du Comité de sécurité de l'information afin de recevoir d'hôpitaux, par le biais de la plateforme Healthdata, des données à caractère personnel pseudonymisées relatives à la santé, dans le cadre du registre BELTRIMS.
2. Le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques (GBESP) réalise une étude observationnelle multicentrique prospective, axée sur la collecte de données relatives à l'efficacité et aux effets secondaires de nouvelles immunothérapies pour la sclérose en plaques (SEP). Ce registre a reçu le nom de « BELTRIMS, l'acronyme de Belgian Treatments in Multiple Sclerosis. BELTRIMS doit contribuer à une prestation de soins de santé optimale aux personnes souffrant de la sclérose en plaques en Belgique et ailleurs. L'objectif est d'aider à la prise de décisions en matière de prise en charge de la SEP grâce à une analyse de pointe de données de vie réelle, qualitatives, cohérentes et à long terme provenant de patients souffrant de la SEP. Le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques est une asbl qui a été créée en 1957. La mission du GBESP telle que définie dans ses statuts, consiste à réaliser des études scientifiques.
3. Les personnes dont les données à caractère personnel seront traitées sont des adultes chez qui un neurologue ou un autre médecin compétent a diagnostiqué une sclérose en plaques (SEP) sur la base des critères McDonald les plus récents, ou des affections liées à la SEP (trouble du spectre de la neuromyélite optique (NMOSD) et trouble associé à la glycoprotéine de l'oligodendrocyte de la myéline (MOGAD)), en particulier lorsque ces personnes sont prises en charge par des traitements modificateurs de la maladie (DMT) (médicaments). Ceci est basé sur le registre des patients. Les chercheurs souhaitent obtenir un nombre maximal de patients souffrant de la SEP. En Belgique, environ 12.000 personnes souffrent de la SEP et de maladies associées à la SEP.<sup>1</sup>
4. Les données visées concernent des données cliniques pertinentes qui font partie du suivi médical régulier de personnes souffrant de la SEP. Les catégories de données à caractère personnel qui seront collectées sont en particulier les suivantes:
  - Variables démographiques (NISS pseudonymisé, sexe, date de naissance (convertie en âge), date de décès<sup>2</sup>, pays de résidence, ethnicité);
  - Données diagnostiques;
  - Affections médicales;
  - Antécédents familiaux;
  - Visites;
  - Rechute;
  - Traitements;
  - Effets secondaires graves;
  - Liquide cérébrospinal;

<sup>1</sup> Plus loin dans la délibération, il sera uniquement question de la SEP; toutefois, les maladies associées à la SEP sont aussi comprises.

<sup>2</sup> Cette variable est recueillie par l'intermédiaire des hôpitaux (et non via un lien entre healthdata.be et le Registre national).

- Grossesses;
- Première IRM;
- Nouvelle IRM;
- Laboratoire;
- Neuropsychologie.

Ces données sont nécessaires et considérées comme la référence pour obtenir des résultats personnalisés et mieux comprendre la maladie en général.

5. Le flux de données est repris ci-dessous.

## **II. COMPÉTENCE**

6. Conformément à l'article 42, § 2, 3°, de la loi du 13 décembre 2006 *portant dispositions diverses en matière de santé*, toute communication de données à caractère personnel relatives à la santé requiert, sauf les exceptions prévues, une délibération de principe de la chambre sécurité sociale et santé du Comité de sécurité de l'information.
7. Le Comité estime dès lors qu'il est compétent pour se prononcer sur la communication de données à caractère personnel relatives à la santé envisagée.

## **III. EXAMEN DE LA DEMANDE**

### **A. ADMISSIBILITÉ**

8. Le traitement de données à caractère personnel relatives à la santé est en principe interdit, et ce conformément au prescrit de l'article 9, §1<sup>er</sup> du Règlement (UE) 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/CE (RGPD).
9. L'interdiction de traitement de données à caractère personnel relatives à la santé ne s'applique pas lorsque le traitement est nécessaire à des fins archivistiques dans l'intérêt public, à des fins de recherche scientifique ou historique ou à des fins statistiques, conformément à l'article 89, paragraphe 1, sur la base du droit de l'Union ou du droit d'un État membre, qui doit être proportionné à l'objectif poursuivi, respecter l'essence du droit à la protection des données et prévoir des mesures appropriées et spécifiques pour la sauvegarde des droits fondamentaux et des intérêts de la personne concernée<sup>3</sup>.
10. Le GBESP a été créé pour la réalisation d'études scientifiques. Les statuts décrivent les finalités du GBESP comme suit:  
*« L'association a pour but désintéressé de favoriser et de développer en Belgique, en collaboration avec la fondation d'utilité publique « Fondation Charcot » (anciennement dénommée « les Amis de la Fondation Charcot ») dont elle est le fondateur, l'étude de la*

---

<sup>3</sup> Article 9, alinéa 2, j) du RGPD.

*nature, et plus spécialement encore, du traitement de la sclérose en plaques, à l'aide des diverses disciplines de recherche scientifique disponibles, notamment la recherche clinique, biologique, biochimique, électrophysiologique, immunologique, virologique, génétique, épidémiologique, ainsi qu'anatomo-pathologique. (...) »*

- 11.** A la lumière de ce qui précède, le Comité est d'avis qu'il existe un fondement admissible pour le traitement des données à caractère personnel relatives à la santé envisagé.

**B. PRINCIPES RELATIFS AU TRAITEMENT DE DONNÉES À CARACTÈRE PERSONNEL**

**1. FINALITÉS**

- 12.** En vertu de l'article 5 du RGPD, les données à caractère personnel doivent être traitées de manière licite, loyale et transparente au regard de la personne concernée. Elles doivent être collectées pour des finalités déterminées, explicites et légitimes, et ne pas être traitées ultérieurement d'une manière incompatible avec ces finalités.
- 13.** L'objectif de BELTRIMS est de tenir à jour un registre national des personnes souffrant de la SEP (âgées de plus de 18 ans en Belgique). Un registre qualitatif, détaillé recueillant des données réelles permet de mieux comprendre la SEP (prévalence, incidence, ...). Une banque de données structurée offre une bonne base pour l'étude, ce qui peut donner lieu à des soins de santé optimaux pour ce groupe de patients. Les personnes souffrant de la SEP devraient être suivies depuis le diagnostic (le diagnostic est le plus souvent posé chez des trentenaires) jusqu'à leur décès<sup>4</sup> et les données collectées à cette occasion (de préférence, sur base annuelle) continuent à avoir leur raison d'être, aussi à long terme. C'est la raison pour laquelle il est important de pouvoir réaliser des comparaisons historiques.
- 14.** Le registre BELTRIMS<sup>5</sup> doit contribuer à une prestation de soins de santé optimaux aux personnes souffrant de la sclérose en plaques en Belgique et ailleurs. L'objectif est d'aider à la prise de décisions en matière de prise en charge de la SEP (par les cliniciens, les chercheurs, les législateurs et les patients) grâce à une analyse de pointe de données de la vie réelle (real-world data - RWD) qualitatives, cohérentes et à long terme provenant de patients souffrant de la SEP. Les RWD sont définies comme des données provenant de plusieurs sources qui sont associés à des résultats dans une population de patients hétérogène représentant le monde réel (par exemple, des données collectées par des médecins et des équipes multidisciplinaires dans le cadre de soins cliniques standard et d'un suivi longitudinal). L'analyse de ces données génère une preuve du monde réel qui, à son tour, permet d'obtenir des informations utiles sur les besoins en souffrance, les stratégies d'intervention et l'impact clinique et économique sur les patients et les régimes des soins de santé. Malgré la dépendance croissante à l'égard des RWD, des défis et des contraintes compliquent la génération, la collecte et l'utilisation de ces données. En raison de l'intérêt de plusieurs parties prenantes pour la collecte de RWD en Belgique, ainsi que de la complexité

---

<sup>4</sup> Cette variable est recueillie par l'intermédiaire des hôpitaux (et non via un lien entre healthdata.be et le Registre national).

<sup>5</sup> BELTRIMS: Belgian Treatments in Multiple Sclerosis.

et de la lenteur de la collecte et de l'analyse des RWD, plusieurs parties prenantes belges sont prêtes à unir leurs forces pour mettre en place une infrastructure de données durable et adéquate pour la sclérose en plaques en Belgique.

- 15.** Au vu des objectifs du traitement tels que décrits ci-dessus, le Comité de sécurité de l'information considère que le traitement des données à caractère personnel envisagé poursuit bien des finalités déterminées, explicites et légitimes.

## 2. MINIMISATION DES DONNÉES

- 16.** Selon l'article 5 du RGPD, les données à caractère personnel doivent être adéquates, pertinentes et limitées à ce qui est nécessaire au regard des finalités pour lesquelles elles sont traitées.
- 17.** Il s'agit d'un traitement ultérieur. Les données sont recueillies dans le cadre d'une prise en charge et d'un suivi cliniques réguliers au sein des hôpitaux et des centres spécialisés pour la sclérose en plaques.<sup>6</sup> Il s'agit donc de données qui sont enregistrées par défaut dans le dossier médical du patient, mais qui sont à présent collectées dans le cadre du projet registre SEP. Il s'agit d'une consultation permanente des données.
- 18.** Conformément aux modalités décrites dans la délibération n° 15/009 du 17 février 2015, modifiée en dernier lieu le 3 mars 2020, relative à la méthode générique d'échange de données à caractère personnel et de données à caractère personnel pseudonymisées relatives à la santé, dans le cadre de healthdata.be et healthstat.be, healthdata.be reçoit des dates exactes. Ces champs sont uniquement disponibles dans l'environnement de validation. Les chercheurs n'ont cependant pas accès aux dates exactes. Ils ont uniquement accès à des dates relatives.
- 19.** Deux groupes d'utilisateurs internes auront accès aux données demandées. D'une part, les collaborateurs scientifiques et les analystes/collaborateurs scientifiques qui ont été mandatés à valider et utiliser les données dans le chef du GBESP. D'autre part, les experts et gestionnaires de bases de données de l'équipe Datawarehouse du service healthdata.be au sein de Sciensano. Ceci en raison des processus ELT et de la tenue à jour du datawarehouse de healthdata.be.
- 20.** Les collaborateurs scientifiques du GBESP, le personnel technique de Sciensano<sup>7</sup> et les collaborateurs scientifiques qui ont reçu un mandat du GBESP pour la validation et l'utilisation des données, auront accès aux données non-agrégées codées. L'INAMI, les entreprises pharmaceutiques qui en font la demande<sup>8</sup> et les hôpitaux qui ont partagé des données avec BELTRIMS, auront accès aux données agrégées (rapports). Seuls les hôpitaux participants auront accès à des données non pseudonymisées pour autant qu'il s'agit de données qu'ils ont eux-mêmes enregistrées.

---

<sup>6</sup> Collecte de données HD4DP (hôpitaux).

<sup>7</sup> Qui a été chargé de rendre des services relatifs à une infrastructure de recherche sécurisée.

<sup>8</sup> Les entreprises pharmaceutiques peuvent demander à recevoir des données anonymes.

- 21.** Une liste des données demandées ainsi qu'une motivation circonstanciée par variable sont jointes ci-après.

### **3. LIMITATION DE LA CONSERVATION**

- 22.** Selon l'article 5, §1<sup>er</sup>, e) du RGPD, les données à caractère personnel doivent être conservées sous une forme permettant l'identification des personnes concernées pendant une durée n'excédant pas celle nécessaire au regard des finalités pour lesquelles elles sont traitées; les données à caractère personnel peuvent être conservées pour des durées plus longues dans la mesure où elles seront traitées exclusivement à des fins archivistiques dans l'intérêt public, à des fins de recherche scientifique ou historique ou à des fins statistiques conformément à l'article 89, §1<sup>er</sup>, pour autant que soient mises en œuvre les mesures techniques et organisationnelles appropriées requises par le règlement afin de garantir les droits et libertés de la personne concernée (limitation de la conservation).
- 23.** Les données sont conservées sous forme pseudonymisée pendant 30 ans à compter de leur enregistrement et sont ensuite anonymisées. Les données collectées via Healthdata.be sont conservées dans le Datawarehouse de Healthdata.be. Ce délai est nécessaire dans la mesure où le fait de compléter systématiquement le registre BELTRIMS par des informations nouvelles et actualisées, tout en conservant les informations existantes, permet de créer une base de données statistiquement plus solide pour mener des études sur les RWD et contribuer ainsi à la réalisation des objectifs. Pour ce type de base de données, un délai de conservation plus long (même après le décès du patient) s'avère important pour affiner les connaissances sur la pathologie et le traitement.
- 24.** Le Comité estime que le délai de conservation est raisonnable.

### **4. TRANSPARENCE**

- 25.** Lorsque les données à caractère personnel n'ont pas été collectées auprès de la personne concernée, le responsable du traitement est tenu de fournir les informations visées à l'article 14, §§1 et 2 du RGPD à la personne concernée.
- 26.** Les patients reçoivent, lors de leur prise en charge, une brochure leur expliquant comment leurs données sont utilisées, sous forme pseudonymisée, par BELTRIMS et pourquoi. La brochure est basée sur la déclaration de confidentialité.
- 27.** Le Comité est d'avis qu'il existe suffisamment de transparence quant au traitement envisagé.

### **5. SÉCURITÉ DE L'INFORMATION**

- 28.** Selon l'article 5, §1<sup>er</sup>, f) du RGPD, les données à caractère personnel doivent être traitées de façon à garantir une sécurité appropriée des données à caractère personnel, y compris la protection contre le traitement non autorisé ou illicite et contre la perte, la destruction ou les dégâts d'origine accidentelle, à l'aide de mesures techniques ou organisationnelles appropriées (intégrité et confidentialité).

- 29.** Pour ce projet, l'infrastructure de healthdata est utilisée, comme décrit dans la délibération n° 15/009 du 17 février 2015, modifiée en dernier lieu le 3 mars 2020, relative à la méthode générique d'échange de données à caractère personnel et de données à caractère personnel pseudonymisées relatives à la santé, dans le cadre de healthdata.be et healthstat.be.
- 30.** Le Comité fait observer qu'une analyse d'impact relative à la protection des données a déjà été réalisée et que le Comité l'a reçue, conformément à l'article 35 du RGPD.
- 31.** Le Comité constate que P95 réalisera une analyse de risque « small cell » avant la transmission des données aux chercheurs. Le rapport SCRA sera publié sur le site web fair.healthdata.be.
- 32.** Le Comité fait observer que le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques a désigné un médecin responsable du traitement des données à caractère personnel relatives à la santé, ainsi qu'un délégué à la protection des données.
- 33.** Le Comité fait observer que les collaborateurs du Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques ont un devoir de confidentialité par rapport aux données qu'ils traitent dans le cadre de leur fonction.
- 34.** Le Comité constate que la Plate-forme eHealth intervient comme tiers de confiance (TTP) pour la pseudonymisation des données. Par ailleurs, le Comité constate que la Plate-forme eHealth conservera le lien entre la série de données pseudonymisées et l'identité des personnes. Ce qui permettra aux chercheurs de suivre les patients, de manière longitudinale<sup>9</sup>, et de réaliser des contrôles de qualité<sup>10</sup>.
- 35.** Le Comité rappelle que ni le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques, ni ses collaborateurs ne peuvent entreprendre des démarches pour réidentifier les personnes concernées. Les résultats de l'étude doivent être publiés sous forme anonyme.
- 36.** Le Comité rappelle que les parties intervenantes doivent satisfaire aux principes tels que décrits dans la note n° 25/022 du 27 janvier 2025 contenant les principes généraux concernant le traitement de données à caractère personnel, la pseudonymisation et le partage de responsabilités de traitement.
- 37.** Le Comité rappelle qu'en vertu de l'article 9 de la loi du 30 juillet 2018 *relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements de données à caractère personnel*, le responsable du traitement prend les mesures supplémentaires suivantes lors du traitement de données génétiques, biométriques ou des données concernant la santé :
- 1° les catégories de personnes ayant accès aux données à caractère personnel, sont désignées par le responsable du traitement ou, le cas échéant, par le sous-traitant, avec une description précise de leur fonction par rapport au traitement des données visées;

---

<sup>9</sup> Un même pseudoID est requis à cet effet.

<sup>10</sup> Pouvoir retourner à l'identifiant original en cas de suspicion de données erronées pouvant donner lieu à de mauvaises conclusions et/ou recommandations sur le plan des soins de santé pour la SEP.

2° la liste des catégories des personnes ainsi désignées est tenue à la disposition de l'autorité de contrôle compétente par le responsable du traitement ou, le cas échéant, par le sous-traitant;

3° il veille à ce que les personnes désignées soient tenues, par une obligation légale ou statutaire, ou par une disposition contractuelle équivalente, au respect du caractère confidentiel des données visées.

- 38.** Le Comité estime nécessaire de rappeler que depuis le 25 mai 2018, le Groupe belge d'étude pour la sclérose en plaques est tenu de respecter les dispositions et les principes du Règlement (UE) 2016/679 du Parlement européen et du Conseil du 27 avril 2016 relatif à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel et à la libre circulation de ces données, et abrogeant la directive 95/46/CE (règlement général sur la protection des données). Ces instances sont également tenues de respecter les dispositions de la loi du 30 juillet 2018 *relative à la protection des personnes physiques à l'égard des traitements de données à caractère personnel*.

Par ces motifs,

**la chambre sécurité sociale et santé du comité de sécurité de l'information**

conclut que :

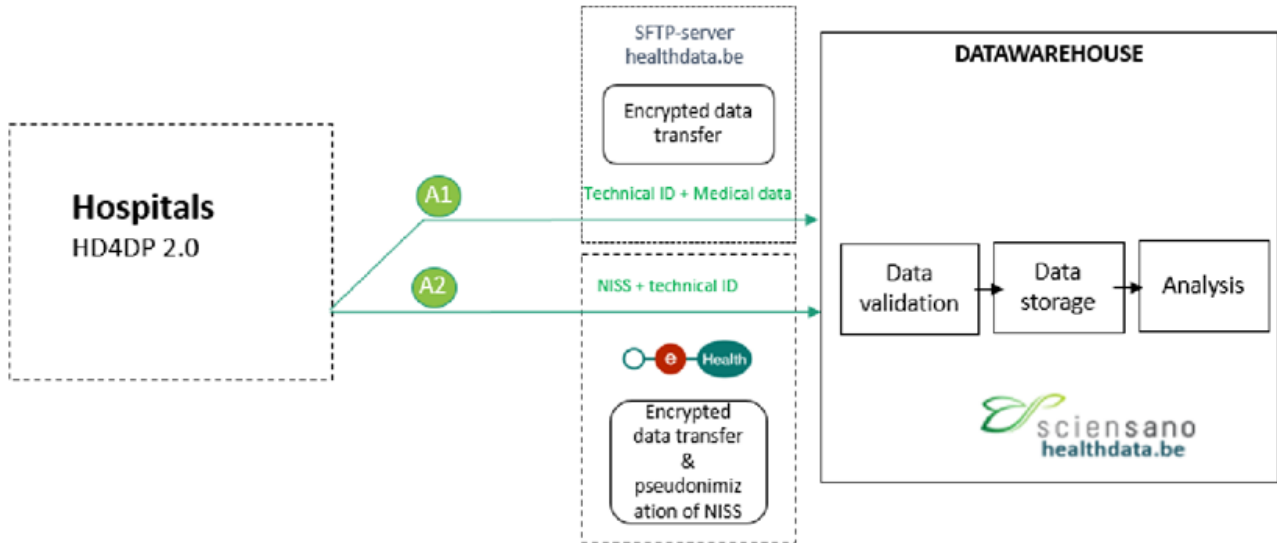
la communication des données à caractère personnel telle que décrite dans la présente délibération est autorisée moyennant le respect des mesures de protection des données qui ont été définies, en particulier les mesures en matière de limitation de la finalité, de minimisation des données, de limitation de la durée de conservation des données et de sécurité de l'information.

La présente délibération entre en vigueur le 27 janvier 2025.

Michel DENEYER  
Président

Le siège de la chambre sécurité sociale et de la santé du comité de sécurité de l'information est établi dans les bureaux de la Banque Carrefour de la sécurité sociale, à l'adresse suivante: Quai de Willebroeck 38 - 1000 Bruxelles (tél. 32-2-741 83 11).

## Bijlage: Gegevensstroom



Het register maakt gebruik van de architectuur zoals beschreven in de beraadslaging nr. 15/009 van 17 februari 2015, laatst gewijzigd op 22 januari 2023, betreffende de generieke methode voor de uitwisseling van gepseudonimiseerde en niet-gepseudonimiseerde persoonsgegevens die de gezondheid betreffen in het kader van healthdata.be en healthstat.be, waarmee healthdata.be de goedkeuring verkreeg om die gehele basisarchitectuur te gebruiken.

Data afkomstig van de ziekenhuizen zal gecollecteerd worden via de datacollectie-software HD4DP 2.0 en getransfereerd worden naar healthdata.be via 2 aparte flows:

Flow A1 bevat medische gegevens met een technische ID. De data wordt getransfereerd via SFTP naar het datawarehouse van healthdata.be. Aangezien dit bestaan geen data bevat die dienst gepseudonimiseerd te worden, zal het bestand rechtstreeks verzonden worden door de ziekenhuizen naar het datawarehouse van healthdata.be.

Flow A2 bevat het INSZ van de patiënt samen met dezelfde technische ID. De gegevens worden via het eHealth-platform (voor de pseudonimisering van de identificatiegegevens van de patiënt met behulp van eHBox codage) naar het datawarehouse van healthdata.be (DWH HD) overgemaakt.

De technische ID wordt door de verzender vercijferd terwijl het INSZ door het eHealth-platform als TTP wordt gecodeerd. Het platform healthdata.be consolideert de afzonderlijke mededelingen vanaf de ontvangst ervan op basis van het technisch identificatienummer. Na consolidatie en technische kwaliteitscontrole wordt het technisch identificatienummer onmiddellijk en definitief verwijderd uit de healthdata.be-infrastructuur. Het healthdata.be-platform houdt een log bij van deze technische processen.

Data die eerder gecollecteerd werden via de BELTRIMS 1.0 applicatie zal doorgestuurd worden door de deelnemende ziekenhuizen via DH4DP 2.0 naar healthdata.be. Deze data flow is identiek als de flow voor de nieuwe datacollectie.

De betrokken wetenschappelijke medewerkers zullen toegang krijgen tot het healthdata.be datawarehouse, volgens het verkregen mandaat, zodat validatie en exploitatie van de gegevens kan plaatsvinden.

Alvorens de data ter beschikking te stellen in de analyse-omgeving van het healthdata.be datawarehouse voor de betrokken BELTRIMS-wetenschappers vinden volgende stappen plaats om de gegevens verder te pseudonimiseren:

- a) bepaalde (in)directe identificatoren, die door het ziekenhuis in ruwe vorm bezorgd worden (bv. geboortedatum) worden door technici van healthdata.be geaggregeerd.
- b) de dataset wordt aangepast op basis van de resultaten van een small cell risk analyse die door een externe, gespecialiseerde partij wordt uitgevoerd. Deze partij zal instructies aanleveren om op basis van K-anonymity berekeningen risico's inzake heridentificatie nog verder te beperken.

## **Bijlage 2: Overzicht van de gegevens en verantwoording**

Legende:

- TTP: eHealth = TRUE betekent dat dit veld wordt gepseudonimiseerd door de TTP eHealth
- TTP: hd = MS betekent dat dit veld wordt gepseudonimiseerd door de TTP healthdata

### Demografische gegevens

Verantwoording:

- Gepseudonimiseerde NISS-nummer: voor eenduidige gepseudonimiseerde identificatie van de patiënten om juiste statistieken te garanderen (dubbelvermijden) en voor opvolging van personen met MS gedurende de tijd dus het verzamelen van longitudinale gegevens en de juiste statistieken garanderen.
- Leeftijd, overlijdensdatum, verblijfsland, etniciteit: MS wordt voornamelijk vastgesteld bij vrouwen tussen 20 en 40 jaar afkomstig uit westerse landen. Geslacht, leeftijd en etniciteit rapporteren is belangrijk om dergelijke vaststellingen te confirmeren of te wijzigen.
- Overlijdensdatum: voor inzichten inzake mortaliteit binnen de patiëntenpopulatie.

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ttp::ehealth	ttp::hd
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_System	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_DeathIndicator	Death	CD_PAT_DEATH_INDICAT	TRUE	TRUE			
Patient_DateOfDeath	Date of death	DT_PAT_DOD	TRUE	TRUE			
Patient_NameInformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_NameInformation_FirstNames	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_NameInformation_LastName_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
Patient_AddressInformation	Address information	TX_TTL_PAT_ADR_INFO					
Patient_AddressInformation_Country	Country of residence	CD_CNTRY	TRUE	TRUE			

HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP				
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_Syst	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE			
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_Val	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE			MS
HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO				
HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationSystem	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE			
HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationValue	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE			MS
GeneralPatientData	General patient data	TX_TTL_GEN_PAT_DATA				
LostToFollowUp	Lost to follow-up	CD_LFU	TRUE	TRUE		
SpecifyDeathCause			TRUE	TRUE		
DeathCause	Death cause	CD_COD	TRUE	TRUE		
OtherDeathCause	Specify other cause of death	TX_COD_OTH	TRUE	TRUE		
StartDateDeathCause	Cause of death start date	DT_COD_START				
Ethnicity	Ethnicity	CD_ETHN	TRUE	TRUE		
OtherEthnicity	Please specify other ethnicity	TX_ETHN_OTH	TRUE	TRUE		
Education_SchoolType	Education level	CD_EDU_LEVEL	TRUE	TRUE		
ParticipationInSociety_WorkSituation	Employment status	CD_EMPNT_STA	TRUE	TRUE		
Employment	Specify employment	CD_EMPNT_SPECIF	TRUE	TRUE		
Unemployment	Specify unemployment	CD_UNEMPNT_SPECIF	TRUE	TRUE		
Problem_ProblemStartDate_MSFinding	Date of onset	DT_ONST	TRUE	TRUE		
Problem_ProblemStartDate_MSDiagnosis	Date of diagnosis	DT_DIAGS	TRUE	TRUE		
Problem_ProblemStatus_MSProgression	Progression from onset	CD_PROGR	TRUE	TRUE		
Problem_ProblemStartDate_MSProgression	Date start of progression	DT_PROGR_START	TRUE	TRUE		
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE		
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE		
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE		
TechnicalIDCName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE		
projectid			TRUE	TRUE		
dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrentUser						
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider						

### Diagnostische gegevens en medische aandoeningen

Verantwoording: Het stellen van de diagnose van MS kan moeilijk zijn. Datum van eerste symptomen en datum van diagnose kunnen dus sterk verschillen en zijn bijgevolg belangrijk om te rapporteren. Er zijn verschillende types van MS. Vanaf de start van de ziekte kan er progressie optreden op verschillende momenten. Het is belangrijk te rapporteren of er progressie optreedt en wanneer. Gezien MS een chronische, ongeneeslijke aandoening is, is het belangrijk om ook comorbiteiten te rapporteren.

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ftp::ehealth	ftp::hd
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_Sys	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Va	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_NameInformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_NameInformation_FirstNames	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_NameInformation_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessionalId	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessionalId	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganizat	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganizat	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganizat	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
Problem	Medical conditions	TX_TTL_MEDCOND					
Problem_ProblemName	Comorbidity	CD_COMORB	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemStartDate	Start date	DT_COMORB_START	TRUE	TRUE			
Outcome	Outcome	CD_COMORB_OUTCM	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemEndDate	Outcome date	DT_COMORB_OUTCM	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrentUser							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider							

## Familiegeschiedenis

Verantwoording: Het is tot op heden onduidelijk hoe MS precies ontstaat. Een erfelijke component zou een rol kunnen spelen. Vandaar dat het zinvol is om te rapporteren of er familieleden van de persoon met MS ook lijden aan de ziekte en wat de exacte band is.

name	label:English	name:technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ftp::ehealth	ftp::hd
urlFomioServer							
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DDC		TX_DDC	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient_PatientIdentificationNumber_Patient identification system	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Patient identification number	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_Namelnformation_FirstName First name	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_Namelnformation_LastName Last name	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional_HealthProfession_Health professional identification system	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfession_Health professional identification value	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrgani_Healthcare organization identification system	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrgani_Healthcare organization identification value	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
FamilyHistoryMultipleSclerosis Family history of MS	Family history of MS	CD_FAMHISTY	TRUE	TRUE			
FamilyHistory_FamilyMember_Biologi Biological relationship	Biological relationship	CD_BIORELSHP	TRUE	TRUE			
OtherBiologicalRelationship	Specify other biological relationship	TX_BIORELSHP_OTH	TRUE	TRUE			
Twin	Is the sibling part of twins	CD_TWINT	TRUE	TRUE			
TwinType	Specify type of twins	CD_TWINT_TPE	TRUE	TRUE			
HowManyFamilyMembersForBiologic How many family members for this biological relationship?	How many family members for this biological relationship?	MS_BIORELSHP_AMNT	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDDCName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmis							
dataSourceToRetrieveLastSelectedD							

## Bezoeken

Verantwoording: Regelmatige opvolging van personen met MS is uiterst belangrijk. Gezien de ziekte kan evolueren gedurende de tijd is het nodig om de toestand van de patiënt op te volgen. Meer bepaald moet steeds nagevraagd en gerapporteerd worden of er opflakkeringen zijn geweest sinds het laatste bezoek en of de persoon met MS nog steeds dezelfde medicatie neemt of niet. De EDSS-score en functionele testen om de functionele toestand van de patiënt te kunnen beoordelen, zijn hierbij ook zeer belangrijk.

type	name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::client	ftp::ehealth	ftp::hd
text	Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
text	CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
calculate	Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
calculate	Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
calculate	Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
calculate	DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
calculate	TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE			TRUE	TRUE
select_one_from_file	PATIENT_PatientIdentificationNumber_System	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				MS
text	Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
date	Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
select_one_from_file	SEX_Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
select_one_IDENTIFIER_SYS	HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_System	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
select_one_from_file	HPIN_HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_Value	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
select_one_IDENTIFIER_SYS	HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationNumber_System	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
select_one_from_file	HCP_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationNumber_Value	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
date	Encounter_StartDateTime	Date of visit	DT_VISIT	TRUE	TRUE			
select_one_YN	RelapsesSinceLastEncounterYesNo	Have there been any relapses since last visit?	CD_RLPS_PREV_VISIT	TRUE	TRUE			
select_one_YN	MedicationStillSameYesNo	Is the patient still taking the same medication as during the previous visit?	CD_MEDICT_PREV_VISIT	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_984	Measurement_MeasurementValue_EDSS	EDSS score	CD_EDSS	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_986	Measurement_MeasurementValue_EDSSVisualFunction	Visual function	CD_VIS_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_983	Measurement_MeasurementValue_EDSSBrainstemFunction	Brainstem function	CD_BRAINSTM_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_986	Measurement_MeasurementValue_EDSSPyramidalFunction	Pyramidal function	CD_PYRDL_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_983	Measurement_MeasurementValue_EDSSCerebellarFunction	Cerebellar function	CD_CERBLR_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_986	Measurement_MeasurementValue_EDSSSensoryFunction	Sensory function	CD_SENSO_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_986	Measurement_MeasurementValue_EDSSBowelBladderFunction	Bowel/bladder function	CD_BB_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_981	Measurement_MeasurementValue_EDSCerebralFunction	Cerebral function	CD_CERBRL_FUNCN	TRUE	TRUE			
select_one_SCORE_978	Measurement_MeasurementValue_EDSSAmbulationIndex	Ambulation index	CD_AMBLTN_IDX	TRUE	TRUE			
select_one_TIME_989	Measurement_MeasurementValue_T25FWAttempt1SuccessFail	Time to walk 8 meters - attempt 1 (s)	CD_T25FW_ATTMPT1	TRUE	TRUE			
select_one_TIME_989	Measurement_MeasurementValue_T25FWAttempt2SuccessFail	Time to walk 8 meters - attempt 2 (s)	CD_T25FW_ATTMPT2	TRUE	TRUE			
integer	Measurement_MeasurementValue_9HPTRightAttempt1	Nine-hole peg test - attempt 1 - right	MS_9HPT_ATTMPT1_RIGHT	TRUE	TRUE			
integer	Measurement_MeasurementValue_9HPTRightAttempt2	Nine-hole peg test - attempt 2 - right	MS_9HPT_ATTMPT2_RIGHT	TRUE	TRUE			
integer	Measurement_MeasurementValue_9HPTLeftAttempt1	Nine-hole peg test - attempt 1 - left	MS_9HPT_ATTMPT1_LEFT	TRUE	TRUE			
integer	Measurement_MeasurementValue_9HPTLeftAttempt2	Nine-hole peg test - attempt 2 - left	MS_9HPT_ATTMPT2_LEFT	TRUE	TRUE			
integer	Measurement_MeasurementValue_PASAT	PASAT	MS_PASAT	TRUE	TRUE			
text	Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
text	DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
text	Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
calculate	TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
calculate	projectId				TRUE	TRUE		
calculate	dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrentUser							
calculate	dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider							

## Terugval

Verantwoording: Indien er aangegeven werd door de patiënt dat er één of meerdere aanvallen geweest zijn, is het belangrijk om deze te kunnen beoordelen. Wat hield het precies in, is de patiënt hier reeds van hersteld en/of neemt de persoon met MS nog bepaalde medicatie voor deze aanval?

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ftp::ehealth	ftp::hd
urlFormioServer							
RegistrationAuthor	Registration author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DDC		TX_DDC	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_System	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_Namelnformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_Namelnformation_FirstNames	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_Namelnformation_LastName_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_System	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_Value	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentification	Healthcare organization identification	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationValue	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
Relapses	Relapses	TX_TTL_RLPS					
Problem_ProblemStartDate_Relapse	Start date of relapse	DT_RLPS_START	TRUE	TRUE			
CompletenessRecovery	Completeness of recovery	CD_RLPS_COMPLT_RECOPV	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemAnatomicalLocation_Location_Relapse	Functional systems affected	CD_RLPS_FUNC_SYSTM	TRUE	TRUE			
OtherAffectedFunctionalSystem_Relapse	Specify other affected functional system	TX_RLPS_FUNC_SYSTM_SPECIF	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_ProductUsed_PharmaceuticalProduct	Steroids	CD_RLPS_STERD	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_InstructionsForUse_RouteOfAdministration	Route steroids taken for relapse (IM, IV, Oral, SC, Other)	CD_RLPS_STERD_ROUT	TRUE	TRUE			
OtherRoute	Specify other route	TX_OTH_ROUT	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemName_Fever	Fever during relapse	CD_RLPS_FEVER	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectid			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrentUser							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider							

## Behandelingen

Verantwoording: Er zijn verschillende behandelingen voor personen met MS op de markt, maar niet elke behandeling slaat aan voor elke patiënt. Het is heel belangrijk om dit goed op te volgen zodanig dat deze data gebruikt kan worden voor gepersonaliseerde behandeling. Om welke behandeling gaat het, slaat deze aan, wat zijn de redenen voor een eventuele stop...?

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ttp::ehealth	ttp::hd
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration Author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_Syster	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_NameInformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_NameInformation_FirstNames	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_NameInformation_LastName_LastN	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessionalIdent	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessionalIdent	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganization_	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganization_	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
MedicationUse2_ProductUsed_Pharmaceuti	Treatments						
TreatmentType	Treatment type	CD_TREAT_TPE	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_ProductUsed_Pharmaceuti	Substance name	CD_TREAT_SUBST	TRUE	TRUE			
PharmaceuticalProduct_ProductSpecification	Specify other substance name	TX_TREAT_SUBST_OTH_SPECIF	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_ProductUsed_Pharmaceut	Brand name	CD_TREAT_BRNAM	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_PeriodOfUse_TimeInterval	Start date medication	DT_TREAT_START	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_PeriodOfUse_TimeInterval	End date medication	DT_TREAT_END	TRUE	TRUE			
MedicationUse2_ReasonForChangeOrDiscor	Reason end/discontinuation	CD_TREAT_END_REAS	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			

## Ernstige bijwerkingen

Verantwoording: Behandelingen kunnen gepaard gaan met Serious Adverse Events (SAEs). Indien er effectief een SAE voorkomt, is het belangrijk dit te rapporteren. Dit kan namelijk meespelen in de beslissing om een bepaalde DMT al dan niet voor te schrijven bij een specifieke persoon met MS.

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ttp::ehealth	ttp::hd
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
Patient_PatientIdentificationNumber_Val Patient identification number		IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
SAECriteria	The adverse event meets the following criteria for being serious	CD_SAE_CRIT	TRUE	TRUE			
SAEOtherCondition	Specify other medical important condition	TX_SAE_OTH	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemName	SAE	CD_SAE	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemStartDate	Start date SAE	DT_SAE_START	TRUE	TRUE			
Problem_ProblemEndDate	End date SAE	DT_SAE_END	TRUE	TRUE			
SAESeverity	Severity of SAE	CD_SAE_SEVTY	TRUE	TRUE			
SAEOutcome	Outcome of SAE	CD_SAE_OUTCM	TRUE	TRUE			
SAEOngoingOutcome	Specify ongoing outcome	CD_SAE_OUTCM_ONGO	TRUE	TRUE			
SAERecoveredOutcome	Specify recovered outcome	CD_SAE_OUTCM_RECVRD	TRUE	TRUE			
SAEResidualInjury	Specify residual injury	TX_SAE_OUTCM_RESID	TRUE	TRUE			
SAEOutcomeDate	Date of outcome (when the above outcome was established)	DT_OUTCM	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmission							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataP							

## Zwangerschappen

Verantwoording: Een zwangere persoon met MS heeft mogelijks meer risico op vroeggeboorte en/of een miskraam. Het is belangrijk om dit op te volgen.

<b>name</b>	<b>label::English</b>	<b>name::technical</b>	<b>destination::hd</b>	<b>destination::hd_client</b>	<b>destination::ehealth</b>	<b>ttp::ehealth</b>	<b>ttp::hd</b>
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration Author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_S	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_V	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_NameInformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_NameInformation_FirstName	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_NameInformation_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessional	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessional	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganiz	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganiz	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganiz	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
Pregnancy	Pregnancies	TX_TTL_PREGY					
PregnancyStartDate	Start date pregnancy	DT_PREGY_START	TRUE	TRUE			
Pregnancy_EstimatedDateOfDeliveryt	Date last menstruation	DT_MNS_LAST	TRUE	TRUE			
MultiplePregnancy	Multiple pregnancy	CD_PREGY_MULT	TRUE	TRUE			
NumberOffetuses	How many fetuses	CD_PREGY_FOETS	TRUE	TRUE			
FetusTerminationInfo							
Delivery	Delivery	CD_PREGY_DLV	TRUE	TRUE			
TerminationType	Termination/miscarriage	CD_TERMN_MISCGRG	TRUE	TRUE			
DateTermination	Date termination/miscarriage	DT_TERMN_MISCGRG	TRUE	TRUE			
TerminationReason	Reason of termination	CD_TERMN_REAS	TRUE	TRUE			
TerminationReasonSpecification	Specify other reason of termination	TX_TERMN_REAS_OTH	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			

## Eerste MRI

Verantwoording: Om de diagnose te kunnen stellen van MS is een MRI-scan noodzakelijk.

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	http::ehealth	http::hd
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration Author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_System	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_NameInformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_NameInformation_FirstNames	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_NameInformation_LastName_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationSystem	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationValue	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationSystem	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationValue	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
Procedure	Initial MRI	TX_TTL_MRI_INIT					
Procedure_ProcedureStartDate	Date initial MRI	DT_MRI_INIT	TRUE	TRUE			
Procedure_ProcedureAnatomicalLocation_Location	CNS region	CD_MRI_INIT_CNS	TRUE	TRUE			
NumberOfT2LesionsBrain	Number of T2 lesions (initial MRI, brain)	CD_MRI_INIT_T2_BRAINSTM	TRUE	TRUE			
NumberOfT2LesionsSpinalCord	Number of T2 lesions (initial MRI, spinal cord)	CD_MRI_INIT_T2_SPINC	TRUE	TRUE			
NumberOfGADLesions	Number of GAD lesions (initial MRI)	MS_MRI_INIT_GAD	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrentUser							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider							

## Nieuwe MRI

Verantwoording: Men zal de MRI-scans jaarlijks herhalen en steeds verwijzen naar de vorige scan om eventuele progressie te kunnen vaststellen.

name	label:English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ttp::ehealth	ttp::hd
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration Author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_\Patient identification system		CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_\Patient identification number		IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_Namelnformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_Namelnformation_FirstName	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_Namelnformation_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessional\Health professional identification system		CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessional\Health professional identification value		CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganiz\Healthcare organization		TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganiz\Healthcare organization identification system		CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganiz\Healthcare organization identification value		CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
Procedure	New MRI	TX_TTL_MRI_NEW					
Procedure_ProcedureStartDate	Date new MRI	DT_MRI_NEW	TRUE	TRUE			
Procedure_ProcedureAnatomicalLocat	CNS region (new MRI)	CD_MRI_NEW_CNS	TRUE	TRUE			
DatePreviousMRI	Date previous MRI	DT_MRI_PREV	TRUE	TRUE			
ComparisonToPreviousMostRecentMRI	Comparison to previous most recent MRI	CD_MRI_NEW_PREV	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmiss							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDa							

## Laboratorium en cerebrospinaal vocht

Verantwoording laboratorium: MS is een auto-immuunziekte waarbij het eigen immuunsysteem het centraal zenuwstelsel van de persoon met MS aantast. Het is belangrijk om in bloedstalen bepaalde immunologische waarden vast te stellen.

Verantwoording cerebrospinaal vocht: Oligoclonal band count in het CSF is een algemeen aanvaarde test voor MS.

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ttp::ehealth	ttp::hd
urlFormioServer							
RegistrationAuthor	Registration Author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
<b>Patient</b>	<b>Patient identification</b>	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_System	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PAT_DOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_MultipleBirthIndicator	Multiple birth	CD_PAT_MULT_BIRTH					
Patient_MultipleBirthOrder	Multiple birth order	MS_PAT_MULT_BIRTH_ORD					
Patient_DeathIndicator	Death	CD_PAT_DEATH_INDICAT					
Patient_DateOfDeath	Date of death	DT_PAT_DOD					
<b>Patient_Namelnformation</b>	<b>Name information</b>	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_Namelnformation_FirstNames	First names	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_Namelnformation_Initials	Initials (patient)	TX_PAT_INIT					
Patient_Namelnformation_GivenName	Given name (patient)	TX_PAT_GIVN_NAM					
Patient_Namelnformation_NameUsage	Name usage (patient)	CD_PAT_NAM_USGE					
Patient_Namelnformation_LastName_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
Patient_Namelnformation_LastName_Prefix	Prefix (patient)	TX_PAT_PREFX					
Patient_Namelnformation_LastNamePartner_PartnerLastName	Last name partner (patient)	TX_PAT_PNR_LAST_NAM					
Patient_Namelnformation_LastNamePartner_PartnerPrefix	Prefix partner (patient)	TX_PAT_PNR_PREFX					
Patient_Namelnformation_Titles	Titles (patient)	TX_PAT_TTL					
<b>Patient_AddressInformation</b>	<b>Address information (patient)</b>	TX_TTL_PAT_ADR_INFO					
Patient_AddressInformation_Street	Street (patient)	TX_PAT_STREET					
Patient_AddressInformation_HouseNumber	House number (patient)	TX_PAT_HNR					
Patient_AddressInformation_HouseNumberLetter	House number letter (patient)	TX_PAT_HNR_LTR					
Patient_AddressInformation_HouseNumberAddition	House number addition (patient)	TX_PAT_HNR_ADD					
Patient_AddressInformation_HouseNumberIndication	House number indication (patient)	CD_PAT_HNR_INDICATN					
Patient_AddressInformation_Postcode	Postcode (patient)	CD_PAT_PC					
Patient_AddressInformation_PlaceOfResidence	Place of residence (patient)	CD_PAT_PLC_RESOC					
Patient_AddressInformation_Municipality	Municipality (patient)	CD_PAT_MUNICP					
Patient_AddressInformation_Country	Country (patient)	CD_CNTRY					
Patient_AddressInformation_AdditionalInformation	Additional information (patient)	TX_PAT_ADD_INFO					
Patient_AddressInformation_AddressType	Address type (patient)	CD_PAT_ADR_TPE					
Patient_AddressInformation_AddressUse	Address use (patient)	CD_PAT_ADR_USE					
<b>Patient_ContactInformation</b>	<b>Contact information (patient)</b>	TX_TTL_PAT_CONT_INFO					
Patient_ContactInformation_Type	Contact type (patient)	CD_PAT_CONT_TPE					
Patient_ContactInformation_Value	Contact value (patient)	TX_PAT_CONT_VAL					
Patient_ContactInformation_Use	Contact use (patient)	CD_PAT_CONT_USE					
Patient_ContactInformation_Comment	Contact comment (patient)	TX_PAT_CONT_CMNT					

LaboratoryTestResult	Laboratory test result	TX_TTL_LAB_TEST_RSLT						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional	Requester	TX_TTL_REQE_HP						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthProfessionalId	Health professional identification system (requester)	CD_REQE_HPIN_SYS	TRUE					
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthProfessionalId	Health professional identification value (requester)	CD_REQE_HPIN_VAL	TRUE					MS
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_Specialty	Specialty (requester)	CD_REQE_SPLTY						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_Gender	Sex (requester)	CD_REQE_SEX						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthProfessionalRole	Health professional role (requester)	CD_REQE_HP_ROLE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation	Name information (requester)	TX_TTL_REQE_HP_NAM_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_FirstN	First name (requester)	TX_REQE_HP_FIRST_NAM						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_Initial	Initial initials (requester)	TX_REQE_HP_INIT						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_Given	Given name (requester)	TX_REQE_HP_GIVN_NAM						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_Name	Name usage (requester)	CD_REQE_HP_NAM_USE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_LastN	Last name (requester)	TX_REQE_HP_LAST_NAME						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_LastN_Prefix	LastN Prefix (requester)	TX_REQE_HP_PREFX						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_LastN_Partner	Last name partner (requester)	TX_REQE_HP_PNR_LAST_NAM						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_LastN_Prefix_Partner	LastN Prefix partner (requester)	TX_REQE_HP_PNR_PREFX						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_NameInformation_Titles	Titles (requester)	TX_REQE_HP_TTL						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation	Address Information (requester)	TX_TTL_REQE_HP_ADR_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Stre	Street (requester)	TX_REQE_HP_STREET						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Hou	House number (requester)	TX_REQE_HP_HNR						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Hou	House number letter (requester)	TX_REQE_HP_HNR_LTR						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Hou	House number addition (requester)	TX_REQE_HP_HNR_ADD						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Hou	House number indication (requester)	CD_REQE_HP_HNR_INDICATN						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Pos	Postcode (requester)	CD_REQE_HP_PC						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Plac	Place of residence (requester)	CD_REQE_HP_PLC_RESDC						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Mun	Municipality (requester)	CD_REQE_HP_MUNICP						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Cou	Country (requester)	CD_REQE_HP_CNTRY						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Add	Additional information (requester)	TX_REQE_HP_ADR_ADD_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Add	Add Address type (requester)	CD_REQE_HP_ADR_TPE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_AddressInformation_Add	Add Address use (requester)	CD_REQE_HP_ADR_USE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_ContactInformation	Contact information (requester)	TX_TTL_REQE_HP_CONT_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_ContactInformation_Typ	Contact type (requester)	CD_REQE_HP_CONT_TPE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_ContactInformation_Val	Contact value (requester)	TX_REQE_HP_CONT_VAL						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_ContactInformation_Use	Contact use (requester)	CD_REQE_HP_CONT_USE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_ContactInformation_Con	Contact comment (requester)	TX_REQE_HP_CONT_CMNT						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization (requester)	TX_TTL_REQE_HCO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization identification system (requester)	CD_REQE_HCO_SYS	TRUE					
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_He	Healthcare organization identification value (requester)	CD_REQE_HCO_VAL	TRUE					MS
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Org	Organization name (requester)	TX_REQE_HCO_NAM						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Dep	Department specialty (requester)	CD_REQE_HCO_SPLTY						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Org	Organization type (requester)	CD_REQE_HCO_TPE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Loc	Location name (requester)	TX_REQE_HCO_LOC_NAM						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Loc	Location number (requester)	CD_REQE_HCO_LOC_NR						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Dep	Department identification number (requester)	CD_REQE_HCO_DEPT_NR						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_C	Contact information (Healthcare Organization requester)	TX_TTL_REQE_HCO_CONT_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_C	Contact type (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_CONT_TPE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_C	Contact value (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_CONT_VAL						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_C	Contact use (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_CONT_USE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_C	Contact comment (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_CONT_CMNT						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Ad	Address information (Healthcare Organization requester)	TX_TTL_REQE_HCO_ADR_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_S	Street (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_STREET						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_A	House number (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_HNR						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_H	House number letter (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_HNR_LTR						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_H	House number addition (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_HNR_ADD						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_P	Postcode (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_HNR_INDICATN						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_P	Place of residence (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_PLC_RESDC						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_M	Municipality (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_MUNICP						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_C	Country (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_CNTRY						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_A	Additional information (Healthcare Organization requester)	TX_REQE_HCO_ADR_ADD_INFO						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_A	Address type (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_ADR_TPE						
LaboratoryTestResult_Requester_HealthProfessional_HealthcareOrganization_A	Address use (Healthcare Organization requester)	CD_REQE_HCO_ADR_USE						

LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional	Performer	TX_TTL_PERFMR_HP							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthProfessionalId	Health professional identification system (performer)	CD_HPIN_PERFMR_SYS							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNumber_Value	Health professional identification value (performer)	CD_HPIN_PERFMR_VAL							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_Specialty	Specialty (performer)	CD_PERFMR_HP_SPLTY							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_Gender	Sex (performer)	CD_PERFMR_HP_SEX							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthProfessionalRole	Health professional role (performer)	CD_PERFMR_HP_ROLE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation	Name information (performer)	TX_TTL_PERFMR_HP_NAM_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_FirstN	First name (performer)	TX_PERFMR_HP_FIRST_NAM							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_InitialInitials	Initial initials (performer)	TX_PERFMR_HP_INIT							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_GivenGivenName	Given Given name (performer)	TX_PERFMR_HP_GIVN_NAM							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_NameUsage	Name usage (performer)	CD_PERFMR_HP_NAM_USGE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_LastN	Last name (performer)	TX_PERFMR_HP_LAST_NAM							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_Prefix	Prefix (performer)	TX_PERFMR_HP_PREFX							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_LastNPartner	Last name partner (performer)	TX_PERFMR_HP_PNR_LAST_NAME							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_LastNPrefixed	Prefixed partner (performer)	TX_PERFMR_HP_PNR_PREFX							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_NameInformation_Titles	Titles (performer)	TX_PERFMR_HP_TTL							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation	Address information (performer)	TX_TTL_PERFMR_HP_ADR_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_Street	Street (performer)	TX_PERFMR_HP_STREET							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_HouseNumber	House number (performer)	TX_PERFMR_HP_HNR							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_HouseNumberLetter	House number letter (performer)	TX_PERFMR_HP_HNR_LTR							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_HouseNumberAddition	House number addition (performer)	TX_PERFMR_HP_HNR_ADD							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_HouseNumberIndication	House number indication (performer)	CD_PERFMR_HP_HNR_INDICATN							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_Postcode	Postcode (performer)	CD_PERFMR_HP_PC							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_PlaceResidence	Place of residence (performer)	CD_PERFMR_HP_PLC_RESDC							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_Municipality	Municipality (performer)	CD_PERFMR_HP_MUNICP							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_Country	Country (performer)	CD_PERFMR_HP_CNTRY							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_AdditionalInformation	Additional information (performer)	TX_PERFMR_HP_ADR_ADD_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_AddAddressType	Add Address type (performer)	CD_PERFMR_HP_ADR_TPE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_AddressInformation_AddAddressUse	Add Address use (performer)	CD_PERFMR_HP_ADR_USE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_ContactInformation	Contact information (performer)	TX_TTL_PERFMR_HP_CONT_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_ContactInformation_Type	Contact type (performer)	CD_PERFMR_HP_CONT_INFO_TPE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_ContactInformation_Value	Contact value (performer)	TX_PERFMR_HP_CONT_VAL							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_ContactInformation_Use	Contact use (performer)	CD_PERFMR_HP_CONT_USE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_ContactInformation_Comment	Contact comment (performer)	TX_PERFMR_HP_CONT_CMNT							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization (performer)	TX_TTL_PERFMR_HCO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganization	Healthcare organization identification system (performer)	CD_PERFMR_HCO_SYS							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HealthcareOrganizationIdentificationNumber_Value	Healthcare organization identification value (performer)	CD_PERFMR_HCO_VAL							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_OrganizationName	Organization name (performer)	TX_PERFMR_HCO_NAM							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_DepartmentSpecialty	Department specialty (performer)	CD_PERFMR_HCO_SPLTY							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_OrganizationType	Organization type (performer)	CD_PERFMR_HCO_TPE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_LocationName	Location name (performer)	TX_PERFMR_HCO_LOC_NAM							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_LocationNumber	Location number (performer)	CD_PERFMR_HCO_LOC_NR							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_DepartmentIdentificationNumber	Department identification number (performer)	CD_PERFMR_HCO_DEPT_NR							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_ContactInformation	Contact information (Healthcare Organization performer)	TX_TTL_PERFMR_HCO_CONT_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_ContactType	Contact type (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_CONT_TPE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_ContactValue	Contact value (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_CONT_VAL							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_ContactUse	Contact use (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_CONT_USE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_ContactComment	Contact comment (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_CONT_CMNT							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_AddressInformation	Address information (Healthcare Organization performer)	TX_TTL_PERFMR_HCO_ADR_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Street	Street (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_STREET							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HouseNumber	House number (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_HNR							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HouseNumberLetter	House number letter (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_HNR_LTR							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HouseNumberAddition	House number addition (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_HNR_ADD							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_HouseNumberIndication	House number indication (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_HNR_INDICATN							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Postcode	Postcode (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_PC							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_PlaceResidence	Place of residence (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_PLC_RESDC							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Municipality	Municipality (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_MUNICP							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_Country	Country (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_CNTRY							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_AdditionalInformation	Additional information (Healthcare Organization performer)	TX_PERFMR_HCO_ADR_ADD_INFO							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_AddressType	Address type (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_ADR_TPE							
LaboratoryTestResult_Performer_HealthProfessional_HealthcareOrganization_AddressUse	Address use (Healthcare Organization performer)	CD_PERFMR_HCO_ADR_USE							

<b>LaboratoryTestResult_Specimen</b>	<b>Specimen</b>	<b>TX_TTL_SPECIM</b>					
LaboratoryTestResult_Specimen_SpecimenId_System	Specimen ID system	CD_LAB_SAMPLE_SYS					
LaboratoryTestResult_Specimen_SpecimenId_Value	Specimen ID	TX_LAB_SAMPLE_VAL					
LaboratoryTestResult_Specimen_SpecimenNumberExtension	Specimen number extension	TX_LAB_SAMPLE_EXT					
LaboratoryTestResult_Specimen_ContainerType	Container type	CD_LAB_CONT_TPE					
LaboratoryTestResult_Specimen_SpecimenMaterial	Specimen material	CD_LAB_SAMPLE_ORIGIN					
LaboratoryTestResult_Specimen_AnatomicalLocation_Laterality	Laterality	CD_LAB_LTRLTY					
LaboratoryTestResult_Specimen_AnatomicalLocation_Location	Location	CD_LAB_LOC					
LaboratoryTestResult_Specimen_Microorganism	Microorganism	CD_LAB_PATHOGEN					
LaboratoryTestResult_Specimen_CollectedVolume	Collected volume (mL)	MS_LAB_COLLCN_VOL					
LaboratoryTestResult_Specimen_TimeInterval_StartDateTime	Start date/time	DT_LAB_START					
LaboratoryTestResult_Specimen_TimeInterval_EndDateTime	End date/time	DT_LAB_END					
LaboratoryTestResult_Specimen_TimeInterval_Duration	Duration (min)	MS_LAB_DURA					
LaboratoryTestResult_Specimen_CollectionDateTime	Date of sample	DT_LAB_COLLCN	TRUE	TRUE			
LaboratoryTestResult_Specimen_ReceivedDateTime	Received date/time	DT_LAB_RECEIVD					
LaboratoryTestResult_Specimen_CollectionMethod	Collection method	CD_LAB_COLLCN METH					
LaboratoryTestResult_Specimen_Morphology	Morphology	CD_LAB_MORPH					
LaboratoryTestResult_Specimen_SpecimenSource	Specimen source	CD_LAB_SPECIM_SRC					
LaboratoryTestResult_Specimen_Comment	Comment	TX_LAB_CMNT_SPECIM					
<b>LaboratoryTestResult_LaboratoryTest</b>	<b>Laboratory test</b>	<b>TX_TTL_LAB_TEST</b>					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestCode	Test name	CD_LAB_TEST_CODE	TRUE	TRUE			
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestMethod	Test method	CD_LAB_TEST METH					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestDateTime	Test date	DT_LAB_TEST					FALSE
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultID	Test result ID	TX_LAB_TEST_RSLT_ID					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultCodeableConcept	Test result (qualitative)	CD_LAB_TEST_RSLT_QL	TRUE	TRUE			
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultString	Test result (text)	TX_LAB_TEST_RSLT_TXT					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultQuantity	Test result (quantitative)						
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultQuantity_Value	Value	MS_LAB_TEST_RSLT_QN_VAL	TRUE	TRUE			
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultQuantity_Unit	Unit	CD_LAB_TEST_RSLT_QN_UNIT	TRUE	TRUE			
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_TestResultStatus	Test result status	CD_LAB_TEST_RSLT_STA					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeUpperLimitString	Reference range upper limit (text)	TX_LAB_RR_UL					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeUpperLimitQuantity	Reference range upper limit (quantitative)						
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeUpperLimitQuantity_Va	Reference range upper limit (quantitative) - value	MS_LAB_RR_UL_VAL					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeUpperLimitQuantity_Ur	Reference range upper limit (quantitative) - unit	CD_LAB_RR_UL_UNIT					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeLowerLimitString	Reference range lower limit (text)	TX_LAB_RR_LL					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeLowerLimitQuantity	Reference range lower limit (quantitative)						
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeLowerLimitQuantity_Va	Reference range lower limit (quantitative) - value	MS_LAB_RR_LL_VAL					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ReferenceRangeLowerLimitQuantity_Ur	Reference range lower limit (quantitative) - unit	CD_LAB_RR_LL_UNIT					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_InterpretationMethod	Interpretation method	CD_LAB_INTRPR METH					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ResultFlags	Result flags	CD_LAB_RSLT_FLAG					
LaboratoryTestResult_LaboratoryTest_ResultInterpretation	Result interpretation	TX_LAB_RSLT_INTRPR					
LaboratoryTestResult_PanelOrBattery	Panel or battery	CD_LAB_PNL_BATT					
LaboratoryTestResult_Status	Result status	CD_LAB_RSLT_STA					
LaboratoryTestResult_Comment	Comment	TX_LAB_CMNT_TEST_RSLT					
LaboratoryTestResult_ResultType	Result type	CD_LAB_RSLT_TPE					
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectID			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrentUser							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider							

## Neuropsychologie

Verantwoording: Cognitief kunnen personen met MS sterk achteruit gaan. Het is belangrijk de eerste en verdere tekenen hiervan op te sporen.

name	label::English	name::technical	destination::hd	destination::hd_client	destination::ehealth	ttp::ehealth	ttp::hd
urlFomioServer							
RegistrationAuthor	Registration Author	TX_TTL_REGN_AUTHOR					
AuthorGroup	Author group	TX_AUTHOR_GR					
Author	Author	TX_AUTHOR	TRUE				
CoAuthor	Co-author	TX_COAUTHOR	TRUE				
dataSourceAuthorGroup							
StudyDesign	Study design	TX_TTL_STDY					
Program		TX_PROG	TRUE	TRUE			
Project		TX_PROJ	TRUE	TRUE			
Event		TX_EVENT	TRUE	TRUE			
DCD		TX_DCD	TRUE	TRUE			
TX_BUSINESS_KEY		TX_BUSINESS_KEY	TRUE		TRUE	TRUE	MS
Patient	Patient identification	TX_TTL_PAT					
Patient_PatientIdentificationNumber_System	Patient identification system	CD_IDC_PAT_SYS	TRUE				
Patient_PatientIdentificationNumber_Value	Patient identification number	IDC_PAT	TRUE	TRUE	TRUE	TRUE	MS
Patient_DateOfBirth	Date of birth	DT_PATDOB	TRUE	TRUE			
Patient_Gender	Sex	CD_PAT_SEX	TRUE	TRUE			
Patient_NameInformation	Name information	TX_TTL_PAT_NAM_INFO					
Patient_NameInformation_FirstNames	First name	TX_PAT_FIRST_NAM					
Patient_NameInformation_LastName_LastName	Last name	TX_PAT_LAST_NAM					
HealthProfessional	Health professional	TX_TTL_HP					
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNur	Health professional identification system	CD_HPIN_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthProfessionalIdentificationNur	Health professional identification value	CD_HPIN_VAL	TRUE				MS
HealthProfessional_HealthcareOrganization	Healthcare organization	TX_TTL_HP_HCO					
HealthProfessional_HealthcareOrganization_Healthcare	Healthcare organization identification system	CD_HP_HCO_SYS	TRUE				
HealthProfessional_HealthcareOrganization_Healthcare	Healthcare organization identification value	CD_HP_HCO_VAL	TRUE				MS
Measurement	Neuropsychology	TX_TTL_NEU(RO)PSYCHLY					
Measurement_MeasurementDateStartTime_SDMT	Date of SDMT assessment	DT_SDMT	TRUE	TRUE			
AssessmentMode	Assessment mode	CD_SDMT_MODE	TRUE	TRUE			
Measurement_MeasurementValue_SDMT	SDMT score	MS_SDMT_SCORE	TRUE	TRUE			
Status		CD_STATUS_REC	TRUE	TRUE			
DataSource		CD_DATA_SRC	TRUE	TRUE			
Language		TX_LANG	TRUE	TRUE			
TechnicalDCDName		TX_REG_NAM	TRUE	TRUE			
projectId			TRUE	TRUE			
dataSourceToRetrieveTheLastSubmissionOfTheCurrent							
dataSourceToRetrieveLastSelectedDataProvider							