

Reglement

Vastgesteld op ledenvergadering NVvPG 23 mei 2024



NVvPG Keurmerk

Preventief Gezondheidsonderzoek

NEN8051 gecertificeerd



Inhoudsopgave

1. Inleiding	2
2. Werkingsfeer van het Keurmerk-NVvPG	2
3. Toetsingscriteria Keurmerk-NVvPG en visie op kwaliteit	2
3.1. Toetsingscriteria	2
3.2. Visie op kwaliteit en doelmatigheid	3
4. Ontwikkeling en toetsing van het Keurmerk-NVvPG.....	3
5. Wanneer mag een aanbieder het keurmerk-NVvPG dragen?.....	4
6. Verlies van het Keurmerk-NVvPG.....	4
6.1. Opzegging of beëindiging NVvPG-lidmaatschap.....	4
6.2. Opschorting en/of intrekking van het certificaat	5

1. Inleiding

De aandacht voor preventie en vroegdiagnostiek neemt toe onder consumenten, werkgevers en zorgprofessionals. Door technologische ontwikkelingen zijn er steeds meer mogelijkheden om gegevens te genereren over persoonlijke gezondheid, om met zogenoemde preventief gezondheidsonderzoek te screenen op voor de cliënt relevante aandoeningen en om risicofactoren, zowel lichamelijk als geestelijk, te ontdekken voordat klachten ontstaan¹.

Een preventief gezondheidsonderzoek (PGO) is een (geneeskundig) onderzoek dat bedrijfsmatig of beroepsmatig wordt aangeboden en uitgevoerd. Het onderzoek wordt uitgevoerd ongeacht of er sprake is van een concrete gezondheidsklacht of van een indicatie van een gezondheidsrisico of -probleem.

Het doel van een PGO is het vroegtijdig ontdekken of iemand een aandoening heeft of krijgt, of kenmerken heeft die de kans op ziekte vergroten (ziektepreventie). Na een PGO worden aanbevelingen gedaan over hoe het risico kan worden verkleind, hoe de ziekte kan worden behandeld en/of hoe een cliënt kan worden gestimuleerd tot een gezonde leefstijl om ziekte te voorkomen of welzijn en vitaliteit te verbeteren. Een PGO staat dus niet op zichzelf en dient het niet te eindigen met een uitkomst van het onderzoek. Het is een middel om preventie bij de client te stimuleren, hetzij gericht op gezondheidsbevordering, hetzij gericht op gezondheidsbescherming.

Met dit keurmerk wil de Nederlandse Vereniging voor Preventief Gezondheidsonderzoek kwaliteit, continue verbetercyclus, veiligheid, professionaliteit, doelmatigheid en de preventieve stimulans van het PGO aanbod en uitvoering van preventief gezondheidsonderzoek verbeteren.

2. Werkingsfeer van het Keurmerk-NVvPG

- Dit keurmerk is gericht op aanbod en uitvoering van preventief gezondheidsonderzoeken met “enige medisch risico”, onderzoeken waarbij voorbehouden handeling en/of gespecialiseerde inbreng van een (medisch) professional noodzakelijk is om uitkomsten van een onderzoek te interpreteren en te duiden.
- Dit keurmerk is gericht op de dienst/product PGO en haar aanbieder en betreft niet een keurmerk voor de algemene bedrijfsvoering / managementsysteem van de organisatie. Het is een specifieke aanvulling op reeds bestaande managementsysteem certificeringen (zoals ISO, ZKN, certificatieschema Arbodiensten, etc.).
- Het keurmerk is ondergeschikt aan de wettelijke kaders, zoals de Wet op Bevolkingsonderzoek, WKKGZ, wetten m.b.t. gegevensbescherming.
- Zie toetsingscriteria voor nadere duiding van de werkingsfeer.

3. Toetsingscriteria Keurmerk-NVvPG en visie op kwaliteit

3.1. Toetsingscriteria

De toetsingscriteria voor het keurmerk zijn vastgelegd in de NEN8051 Kwaliteitsstandaard Preventief Gezondheidsonderzoek², met uitzondering van Hoofdstuk 9 Informatieparagraaf. Deze

¹ Gezondheidsraad, *Doorlichten doorgelicht*. (2015).

² NEN8051 Kwaliteitsstandaard NEN8051, 1 juli 2023, <https://www.nen.nl/nen-8051-2023-nl-294030>

standaard tot stand gekomen in nauwe samenwerking tussen de NVvPG, OVAL en NEN, op basis van richtlijnen van NEN en het Zorginstituut Nederland voor standaardontwikkeling.

3.2. Visie op kwaliteit en doelmatigheid

Deze toetsingscriteria zijn gebaseerd op het kwaliteitsmodel van Lachman³. Dit model is niet zo zeer organisatiegericht maar gericht op het centraal stellen van de client.

Deze criteria hebben betrekking op:

- 1) Aanbieder preventief gezondheidsonderzoek
 - a) *Leiderschap, weerbaarheid en verantwoordelijkheid*
 - b) *Uitbesteden (deel) PGO aan een PGO-onderaannemer*
 - c) *Informatie over aanbod preventief gezondheidsonderzoek*
 - d) *Bedrijfsvoering (daarbij wordt verwezen naar aanwezigheid)*
- 2) Uitvoering preventief gezondheidsonderzoek
 - a) *Intake en informatie*
 - b) *Aard PGO-vraag en -bevindingen*
 - c) *Profiel van de cliënt*
 - d) *Nadelen en risico's van PGO*
 - e) *Informatiekwaliteit*
 - f) *Goed geïnformeerde keuze voor een PGO*
 - g) *Toestemmingsverklaring*
 - h) *Uitvoeren testen en/of onderzoek*
 - i) *Informatie over de uitslagen van het PGO en begeleiding*
 - j) *Interpretatie en advies*
- 3) Verwijzing cliënt voor vervolgonderzoek/behandeling
 - a) *Inleiding*
 - b) *Verwijzing naar een passende zorgverlener*
 - c) *Overeenstemming met cliënt*
 - d) *Verwijsinformatie*
 - e) *Contact met zorgverlener*

4. Ontwikkeling en toetsing van het Keurmerk-NVvPG

De NVvPG is eigenaar en beheerder van het keurmerk. NVvPG beschikt over een Commissie Kwaliteit, bestaande uit inhoudsdeskundige vertegenwoordigers van leden, bijgestaan door een onafhankelijk College van Deskundigen. Zij zijn verantwoordelijk voor de verdere ontwikkeling van het keurmerk-NVvPG:

- Eventuele aanpassingen van de kwaliteitstandaard op basis van een evaluatiemoment.
- Aanvullende criteria.

Het College en de Commissie Kwaliteit adviseert over de inhoud en het proces van het keurmerk die door het NVvPG- bestuur en de Algemene Ledenvergadering worden beoordeeld.

Het NVvPG-bestuur is verantwoordelijk voor de randvoorwaarden van het NVvPG-keurmerk. Het bestuur bepaalt welke Certificerende Instanties (bevoegd CI) het keurmerk mogen toetsen. De CI's moeten voldoen aan de kwalificatie-eisen zoals verwoord in dit Toetsingsreglement.

³ Lachman P, Batalden, P., & Vanhaecht, K., *A multidimensional quality model: an opportunity for patients, their kin, healthcare providers and professionals to coproduce health*, F1000Research 2021, 9:1140, <https://doi.org/10.12688/f1000research.26368.2>

5. Wanneer mag een aanbieder het keurmerk-NVvPG dragen?

Het keurmerk is (verplicht) van toepassing voor leden die PGO's aanbieden binnen de werkingssfeer van het keurmerk. Een aanbieder mag het keurmerk voeren als:

- Zij lid is van de NVvPG
- Zij met positief gevolg een audit voor het keurmerk door een bevoegd CI heeft afgerond.

Vanaf het moment dat de bevoegde CI het certificaat heeft afgegeven mogen de gecertificeerde locaties van de aanbieder het keurmerk-logo voeren (fysiek en digitaal).

Omdat het keurmerk in mei 2024 is geïntroduceerd, geldt tot 1 mei 2026 de volgende overgangsregel:

- 1) Bestaande leden (dd 1 mei 2024)
Bestaande leden die aanbieders zijn van PGO's binnen werkingssfeer van het Keurmerk (op dd 1 mei 2024), dienen de audit van de Certificerende Instelling met positief gevolg af te ronden voor mei 2026.
- 2) Nieuwe leden na 1 juli 2024
Nieuwe leden, die PGO's aanbieden binnen de werkingssfeer van het Keurmerk die in aanmerking willen komen voor het NVVPG-keurmerk worden eerst kandidaat-regulier lid van NVVPG. Zij dienen de audit van de Certificerende Instelling met positief gevolg af te ronden voor mei 2026.
- 3) Nieuwe leden na mei 2025.
Nieuwe leden, die PGO's aanbieden binnen de werkingssfeer van het Keurmerk die in aanmerking willen komen voor het NVVPG-keurmerk worden eerst kandidaat-regulier lid van NVVPG. Zij dienen de audit van de Certificerende Instelling met positief gevolg af te ronden binnen 1 jaar.

Leden die geen PGO's aanbieden binnen de werkingssfeer van het Keurmerk, kunnen wel lid zijn van de NVvPG maar mogen niet het keurmerk voeren. Zij moeten zich bij fysieke en digitale uitingen beperken tot "Lid van de Nederlandse Vereniging voor Preventief Gezondheidsonderzoek".

6. Verlies van het Keurmerk-NVvPG

6.1. Opzegging of beëindiging NVVPG-lidmaatschap

Met beëindiging van het NVVPG-lidmaatschap verliest de PGO-aanbieder direct het recht op het voeren van het certificaat/keurmerk-NVvPG, ook als het certificaat dat een langere looptijd kent. De CI informeert de kliniek hierover bij het aangaan van de certificatieovereenkomst.

6.2. Opschorting en/of intrekking van het certificaat

Het besluit tot opschorting of intrekking neemt de CI. Opschorting vindt plaats in de volgende gevallen:

1. Wanneer het gecertificeerde aanbod en uitvoering van PGO's bij voortdurende en in ernstige mate niet voldoet aan de eisen. Een voorbeeld is het onder verscherpt toezicht plaatsen door de IGJ, of bestuursrechtelijke maatregelen van IGJ (aanwijzing, bevel, last onder dwangsom of last onder bestuursdwang, bestuurlijke boete).
2. De effectiviteit van het systeem onvoldoende is.
3. De aanbieder geen audits toestaat of deze belemmert.

Een certificaat kan met onmiddellijke ingang worden ingetrokken in de volgende gevallen:

- a) Vaststelling van kritische tekortkomingen waarbij geen herstel meer mogelijk is.
- b) Het niet treffen van adequate corrigerende maatregelen tijdens een periode van opschorting.
- c) Wanneer het systeem van een kliniek onvoldoende vertrouwen geeft voor handhaving. Dit kan tevens voorkomen uit het oordeel van andere organisaties, zoals IGJ.

Zie hoofdstuk 5 van het toetsingsreglement voor nadere duiding van opschorten en/of intrekking van een certificaat.