**NDRIS-EP.3 Wijziging dosisgegevens in het NDRIS**

Revisiedatum: 24 maart 2022

### Korte toelichting

In artikel 7.16 van het Besluit basisveiligheidsnormen stralingsbescherming is vastgelegd dat de ondernemer zorgdraagt voor de dosisregistratie van de gemeten of bepaalde doses. In artikel 7.17 wordt genoemd het dosisregistratiesystem NDRIS ten behoeve van het bewaren van de resultaten van individuele monitoring. In geval de dosis met een persoonsdosismeter afkomstig van een door de overheid erkende dosimetrische dienst is vastgesteld, zorgt deze dienst voor periodieke aanlevering van de dosisgegevens aan het NDRIS. In het algemeen zal de waarde die de dosimetrische dienst heeft bepaald voor het persoonsdosisequivalent *Hp*(10) (kortweg: dieptedosis) een goede benadering zijn voor de effectieve dosis. Standaard wordt daarom de dieptedosis in het NDRIS geregistreerd als effectieve dosis. Tevens kan bij gebruik van een loodschort, onder voorwaarden zoals beschreven in artikel 5.4 van de ministeriële regeling SZW, een correctie op de dieptedosis worden toegepast om tot de effectieve dosis te komen.

Er zijn echter onvoorziene omstandigheden denkbaar waarbij de dosis bepaald met de persoonsdosismeters – eventueel met correctie voor het dragen van een loodschort – de effectieve dosis niet juist weerspiegelt. De onder­nemer is verplicht om in dergelijke gevallen een verzoek in te dienen om de geregistreerde dosisgegevens te laten wijzigen. De te volgen procedure is weergegeven in bijgaand schema. Het verzoek dient een omschrijving te bevatten van de feiten en omstandigheden alsmede een onderbouwing van de nieuw te registreren effectieve dosis als ook bijbehorende loodschortcorrectie. Voorts wordt gevraagd om een verklaring van de betrokken werk­nemer. Bijgaand formulier A geeft een overzicht van de benodigde gegevens.

Betreffende een wijzing op de loodschortcorrectie is het belangrijk te vermelden dat met dit formulier slechts een verzoek tot wijziging van een reeds geregistreerde loodschortcorrectie kan worden uitgevoerd. Als er sprake is van een structurele wijziging in het gebruik van de loodschort dan zal dit apart bij de dosimetrische dienst moeten worden gemeld.

In geval er bij de uitlezing van de persoonsdosismeter sprake is van een fout van technische aard, waardoor de dosismeteruitslag onjuist is, kan de dosismetrische dienst zonder tussenkomst van de Inspectie SZW via de beheerder van het NDRIS tot wijziging van de dosisgegevens overgaan. De hier beschreven procedure is dan niet van toepassing.

**NDRIS-EP.3 Wijziging dosisgegevens in het NDRIS**

Revisiedatum: 24 maart 2022



1. **Ondernemer**

* Constateert onjuiste dosisgegevens in het NDRIS

2. **Ondernemer**

* Stelt verzoek tot wijziging op aan de hand van formulier A.

3. **Ondernemer**

* Dient verzoek in bij de Nederlandse Arbeidsinspectie

4. **Nederlandse Arbeidsinspectie**

* Beoordeelt verzoek tot wijziging

5. **Nederlandse Arbeidsinspectie**

* + Meldt aan ondernemer de reden voor afwijzing

6. **Nederlandse Arbeidsinspectie**

* Meldt dosiswijziging aan de beheerder van het NDRIS via formulier A

7. **Beheerder NDRIS**

* Wijzigt dosisgegevens in het NDRIS

8. **Beheerder NDRIS**

* Meldt dosiscorrectie aan ondernemer
* Meldt dosiscorrectie aan dosimetrische dienst
* Meldt dosiscorrectie aan de Nederlandse Arbeidsinspectie

9. **Beheerder NDRIS**

* Archiveert correspondentie

### Formulier A

VERZOEK TOT WIJZIGING VAN EEN IN HET NDRIS\* GEREGISTREERDE PERSOONSDOSIS

\*Nationaal DosisRegistratie- en InformatieSysteem

|  |  |
| --- | --- |
| Naam en voorletters betrokkene |  |
| Geboortedatum betrokkene |  |
| NDRIS-nummer betrokkene |  |
| Naam ondernemer/instelling |  |
| Adres, postcode en woonplaats van de ondernemer/instelling |  |
| Naam dosimetrische dienst |  |
| Betreft dosis van jaar / periode |  |
| Geregistreerde dosisgegevens |  |
| Effectieve dosis\* | mSv |
| Loodschortcorrectie | Ja  Nee |
| Dient te worden gewijzigd in |  |
| Effectieve dosis\* | mSv |
| Loodschortcorrectie | Ja  Nee |

### \* Waar van toepassing is de effectieve dosis inclusief de toegepaste loodschortcorrectiefactor van 0.2.

### Omschrijving feiten en omstandigheden (evt. verwijzen naar bijlage):

### Onderbouwing nieuw te registreren dosisgegevens (evt. verwijzen naar bijlage):

Handtekening namens ondernemer

Naam:

Functie:

Datum:

Plaats:

**Verklaring betrokken werknemer (evt. verwijzen naar bijlage):**

Handtekening betrokkene

Naam:

Datum:

Plaats:

Het ingevulde en ondertekende formulier kan worden gezonden naar:

Nederlandse Arbeidsinspectie

Kernenergiewet-zaken

Postbus 90801

2509 LV Den Haag

of per e-mail naar: contact@nlarbeidsinspectie.nl

BESTEMD VOOR DE NEDERLANDSE ARBEIDSINSPECTIE EN NDRIS

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Datum | Naam |
| Datum ontvangst Nederlandse Arbeidsinspectie |  |  |
| Datum akkoord Nederlandse Arbeidsinspectie |  |  |
| Datum ontvangst NDRIS |  |  |
| Datum wijziging dosis |  |  |
| Datum melding ED |  |  |
| Datum melding OND |  |  |

Opmerkingen: