

**To:** (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl; (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl; (10)(2e)  
 (10)(2e) @rivm.nl  
**From:** (10)(2e)  
**Sent:** Mon 10/19/2020 2:31:37 PM  
**Subject:** RE: PIA nodig voor onderzoek Q-koorts en COVID-19? \*DEPARTEMENTAAL VERTROUWELIJK\*  
**Received:** Mon 10/19/2020 2:31:38 PM

Dat is erg jammer, (10)(2e) Ik zal VWS informeren over de vertraging.  
 (10)(2e) liet mij vorige week al weten dat het moeilijk is om huisartsen te vinden die willen deelnemen. Hij vreest dat het toegezegde aantal niet gehaald kan worden. De vraag is of dit deel van het onderzoek nog wel voldoende info gaat leveren.

---

**From:** (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Sent:** maandag 19 oktober 2020 16:17  
**To:** (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Subject:** FW: PIA nodig voor onderzoek Q-koorts en COVID-19? \*DEPARTEMENTAAL VERTROUWELIJK\*

Hoi (10)(2e), (10)(2e) en (10)(2e)

Helaas een negatief advies van de (10)(2e) om al te starten met het onderzoek voordat de PIA er is. Het lijkt me goed om VWS hierover te informeren dat dit deel verdere vertraging op gaat lopen. En we moeten denk ik bekijken of (10)(2e) het tijdens mijn verlof alleen kan trekken of dat er (tzt) versterking nodig is.

Ik heb zojuist een vergadering gehad met (10)(2e) over de PIA, hij maakt nu een ureninschatting voor het opstellen van een concept PIA.

Groeten, (10)(2e)

---

**From:** (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>  
**Sent:** maandag 19 oktober 2020 16:04  
**To:** (10)(2g) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Cc:** (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Subject:** RE: PIA nodig voor onderzoek Q-koorts en COVID-19? \*DEPARTEMENTAAL VERTROUWELIJK\*

Beste (10)(2e),

Ik zie dat een aantal elementen van een DPIA al gedaan zijn, en waar dus al voorwerk voor invulling DPIA verricht is. Mijn advies is om de DPIA verder uit te werken voor tot implementatie en uitvoering over te gaan omdat er wellicht privacyrisico's zijn die nu niet inzichtelijk zijn. En hiermee de voornaamste (rest)risico's inzichtelijke worden, zodat de verwerkingsverantwoordelijke deze kan afwegen, en waar mogelijk adresseren en eventueel accepteren.

Bovenstaande mede gezien de type gegevens vallend onder de categorie bijzondere persoonsgegevens en de verschillende partijen die betrokken zijn.

En het feit dat gebruik gemaakt wordt van formdesk, waarbij het op basis van de documenten niet duidelijk is waar de data precies komt te staan (binnen of buiten het RIVM bij formdesk) en hoe deze beveiligd is. Maar ook in hoeverre het email adres verwerkt wordt en deze te koppelen is met de vragenlijsten. In de bijlagen is de QIS Formdesk opgenomen, in het document staat februari 2019. Echter het is onduidelijk wat de status is na de ontdekking van het datalek inzake Infectieziektenbestrijding. (10)(2e) => Zie ook mijn eerder gemaakte opmerkingen hierover bij Onderzoek Contest. Dit betreft een RIVM breed vraagstuk waarbij de antwoorden wellicht al bekend zijn maar nog niet bij mij.

Daarnaast is een belangrijk onderdeel van de DPIA betreft hoe om te gaan wordt met de rechten van betrokkene, in trekking toestemming.

Gezien de gevoelige informatie en de verwerking waarschijnlijk een hoog risico inhoudt voor de rechten en vrijheden van de betrokkene, zal alvorens van start te gaan met de voorgenomen gegevensverwerking de DPIA nader uitgewerkt moeten worden. Ik zie conform art. 35 AVG geen mogelijkheid om hier van af te wijken. Als je start zonder een uitgewerkte PIA loop je het risico dat zaken teruggedraaid moet worden. Door het nu te doen worden de privacyrisico's inzichtelijk en is een afweging te maken om het risico te mitigeren of eventueel te accepteren.

Zie in de bijlage ook al enkele opmerkingen van mijn zijde bij de voorgenomen verwerking.

Mochten jullie vragen hebben, dan hoor ik het graag.

Met vriendelijke groet,

Groet,

(10)(2e)



ing. (10)(2e)

(10)(2e)

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

(10)(2e) @minVWS.nl | (06) (10)(2e)

Parnassusplein 5 | 2511 VX | Den Haag  
Postbus 20350 | 2500 EJ | Den Haag

**Van:** (10)(2g) (10)(2e) @rivm.nl>

**Verzonden:** woensdag 14 oktober 2020 12:38

**Aan:** (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl>

**CC:** (10)(2g) (10)(2e) @rivm.nl>; (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl>

**Onderwerp:** FW: PIA nodig voor onderzoek Q-koorts en COVID-19? \*DEPARTEMENTAAL VERTROUWELIJK\*

**Urgentie:** Hoog

\*DEPARTEMENTAAL VERTROUWELIJK\*

Hallo (10)(2e)

Eind vorige week belde ik jou met een spoed verzoek, je hebt je bereid verklaard hier op kort termijn naar te kunnen kijken.

(10)(2e) heeft de door jou en mij gemaakte afspraken netjes uitgewerkt, zie de bijlage 'Q koorts en COVID 19 tbv FG VWS'.

Zie het specifieke verzoek hieronder in **geel**. De vraag komt ook terug in het Word document.

Zou je hier naar willen kijken svp en terugkoppeling willen geven? Zoals ik je heb verteld is er veel haast bij.

Dank je wel.

GR

(10)(2e)

**Van:** (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl>

**Verzonden:** dinsdag 13 oktober 2020 15:09

**Aan:** (10)(2g) (10)(2e) @rivm.nl>

**CC:** (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl>; (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl>; (10)(2e)

(10)(2e) @rivm.nl>

**Onderwerp:** RE: PIA nodig voor onderzoek Q-koorts en COVID-19?

Hallo AVG team, beste (10)(2e)

Ik heb een document klaar dat naar de (10)(2e) verstuurd kan worden mbt onderstaand verzoek. Het is al best uitgebreid geworden dus het kostte daarom iets meer tijd.

Kunnen jullie bijgevoegd document en de bijlagen voorleggen aan de (10)(2e) om te beslissen of er simultaan gestart mag worden met ontwikkelen van de PIA en het uitvoeren van het onderzoek, in het bijzonder of de vragenlijst dus gebruikt mag worden zoals die er nu ligt.

Ik hoor heel graag de uitkomst en alvast dank voor jullie hulp.

Met vriendelijke groet,  
(10)(2e)

Dr. (10)(2e)  
(10)(2e)

Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM) | Centrum Infectieziektebestrijding (CiB)  
Centrum Epidemiologie en Surveillance van Infectieziekten (EPI) | Zorggerelateerde Infecties en Antimicrobiële resistentie (ZIA)  
Postbus 1 (postbak(10)(2e))  
3720 BA BILTHOVEN  
Tel: 030 (10)(2e)  
Email: (10)(2e)@rivm.nl (10)(2e)

**From:** (10)(2g) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Sent:** donderdag 8 oktober 2020 16:24  
**To:** (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Cc:** (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>; (10)(2g) <(10)(2e)@rivm.nl>  
**Subject:** PIA nodig voor onderzoek Q-koorts en COVID-19?

Hi (10)(2e),

Hierbij nog de uiteenzetting van hetgeen we besproken hebben.

De (10)(2e) is van mening, op basis van de bij mij beschikbare info, dat er een PIA moet komen. FCC is het daarmee eens.

Het maken van de PIA kan (alleen) simultaan met de start van het onderzoek als aan de volgende voorwaarden wordt voldaan:

1. Het moet *vooraf* duidelijk zijn op welke rechtsgrond, met welke doelbinding, welk beveiligingsniveau, toepassing van dataminimalisatie etc welke data verwerkt wordt (en door wie) en wie de bronnen / betrokken partijen zijn (en of daarmee verwerkersovereenkomsten zijn afgesloten);
2. Er een GO – NO GO moment wordt ingebouwd waarbij het hele proces en de keten duidelijk beschreven zijn en de vereisten zijn (zie ook 1) ingelost zijn.

Er mag – als reeds gestart is met dataverwerking – gaandeweg weg GEEN conclusie worden getrokken bij het maken van de PIA dat iets onrechtmatig blijkt óf niet goed beveiligd is/noodzakelijke afspraken niet gemaakt zijn.

Gezien de urgentie adviseert de (10)(2e) voor bestaande registraties (zoals controlegroep uit OSIRIS) zich te beroepen op de daarvoor geldende PIA, ik vul aan Quicksan, PENTest etc.  
Voorstel is gedateerd is 28-8-2020. VWS heeft de opdracht per eind september verstrekt, jij probeert de opdrachtbrief zoals gestuurd naar RIVM te verkrijgen.

Om zelf zo snel mogelijk met de vragenlijst dataverzameling te kunnen starten heb ik je gevraagd om voor dit deel van het onderzoek een GO vraag aan de (10)(2e) te includeren in jouw uiteenzetting.  
Het is belangrijk dat inzicht wordt gegeven dat en hoe aan de vereisten (zie ook punt 1) vooraf wordt voldaan.

De (10)(2e) benadrukte dat het maken van een PIA geen exercitie is van 'door een hoepel springen', maar juist inzichten verschaft, keuzes afdwingt en te nemen maatregelen ten behoeve van de AVG compliancy van dit onderzoek.

Ik heb je aangegeven dat je voor vragen mbt het inzetten en geschiktheid van applicaties (zoals FormDesk in dit geval) primair terecht kunt bij jullie domein Informatie manager. Voor CiB is dat (10)(2e).

Ik wacht nu op jouw input (naar AVG mailbox, zodat het niet afhangt van mijn beschikbaarheid).  
Jij probeert dit vanmiddag te sturen zodat het asap naar de (10)(2e) kan. Anders wordt het na het weekend, gaf je aan.

Succes!

GR

(10)(2e)

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

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message. RIVM accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.  
[www.rivm.nl/en](http://www.rivm.nl/en) *Committed to health and sustainability*