



Rijksinstituut voor Volksgezondheid
en Milieu
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

nota

Besluit quickscan DPIA voor eerste monitoring
rapportages

A. van Leeuwenhoeklaan 9
3721 MA Bilthoven
Postbus 1
3720 BA Bilthoven
www.rivm.nl

KvK Utrecht 30276683

T 030 274 91 11
5.1.2e@rivm.nl

Datum
4 januari 2021

Ons kenmerk

Nota nummer	DPV_198
Aan	Stuurgroep Covid-registratie
Contactpersoon	5.1.2e 5.1.2e
Afgestemd met	5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e
	5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e
	5.1.2e

Doel

De stuurgroep Covid-registratie wordt gevraagd kennis te nemen van risico's m.b.t. levering gegevens uit de BI omgeving van CIMS voorafgaand aan de volledige risico-analyse en DPIA op BI-CIMS onderdelen.

Achtergrond

Voor de Vaccinatieregister COVID-19 verwerkingen van persoonsgegevens is een gegevensbeschermingseffectbeoordeling (DPIA) verplicht. Het RIVM heeft gekozen voor een gefaseerde aanpak (live gang functionaliteiten). De verwerkingen zullen in opeenvolgende uitgevoerd gaan worden. Voor elk van die verwerkingen/fases is een DPIA verplicht. De inventarisatie en analyse van privacy risico's én informatiebeveiligingsrisico's worden bij het RIVM – tenzij anders wordt besloten- moeten worden doorlopen conform het Informatierisicomanagement proces ("IRM"), met als eindresultaat een zgn. Risicoacceptatie ("Racc"). Het ligt in de rede om ook wanneer wordt afgeweken van wettelijke verplichtingen, wanneer er bijvoorbeeld geen (volledige) DPIA wordt uitgevoerd dan wel een IB risico-analyse, dit vast te leggen in een Risico-acceptatieformulier. Voorafgaand aan de start van een DPIA wordt een quickscan AVG ingezet, om na te gaan óf er sprake is van verwerking van persoonsgegevens. Voor onderstaande beschrijving is er misschien sprake van niet tot personen te herleiden verwerkingen en zou momenteel een DPIA achterwege kunnen blijven. Dat zal uitgezocht (moeten) worden.

Voor het kunnen rapporteren van gegevens uit CIMS is een rapportage omgeving ingericht. Deze wordt ook wel BI-CIMS genoemd: Business Intelligence. Deze omgeving heeft een geplande livegang in week 8 van 2021. De volledige risico-analyse en DPIA zijn gepland in januari van 2021.

RIVM (EPI) wil voor de datum van livegang aan diverse partijen al gegevens kunnen aanleveren. Zodra de vaccinatiecampagne van start gaat moet er gemonitord kunnen worden op opkomst, voor zover beschikbaar in CIMS. De gegevens zijn beschikbaar in de rapportage-omgeving kort nadat de vaccinatiegegevens in CIMS worden geregistreerd.

Datum

4 januari 2021

Ons kenmerkDPV_193 Besluitnota
koppeling GGDGHOR

De gegevens waarover gerapporteerde moet gaan worden zijn:

- aantallen gevaccineerden.
- gegeven vaccin (vaccinsoort of productnaam)
- aantallen doses van het gegeven vaccin.
- leeftijd gevaccineerde
- indicatie 0, 1, 2 of 3

De vorm waarin de gegevens verstrekt gaan worden moet nog worden vastgesteld. Maar te denken valt aan open data op de RIVM website. Ten behoeve van lokale bestuurders kunnen gegevensbestanden via beveiligde mail worden uitgewisseld. Doelgroepen moeten vooraf goed zijn bepaald.

Mogelijk middels bestands-uitwisseling via beveiligde mail, in de definitieve oplossing kan er gewerkt worden met een directe API koppeling.

Open data kan mogelijk beschikbaar worden gemaakt op de RIVM website, data ten behoeve van lokale bestuurders kunnen mogelijk aan Regionale GGD-en worden geleverd. Mogelijk verloopt dit via GGD-GHOR.

De DPIA en de IB-analyse moeten versneld worden uitgevoerd door respectievelijk de privacy officer en de CISO, met focus op de vraag of de voorgestelde oplossing veilig genoeg is.

Gevraagde besluiten. De stuurgroep Covid-registratie:

1. Neemt kennis en onderkent de behoefte van het leveren van gegevens aan stakeholders direct na start van de vaccinatiecampagne.
2. Gaat akkoord met een verkorte DPIA en Quickscan BIO ten behoeve van de levering van voornoemde gegevens voorafgaand aan de officiële livegang van de rapportage omgeving.