



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

nota

COVID-19 vaccinatiegegevens BES-eilanden in CIMS

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

KvK Utrecht 30276683

T 5.1.2e
5.1.5@rivm.nl

Datum
8 april 2021

Auteurs
5.1.2e 5.1.2e
5.1.2e 5.1.2e
5.1.2e 5.1.2e

Achtergrond

Enige tijd geleden is gestart met het voorbereiden van BRBA en CIMS, zodat de BES-eilanden naast procesinformatie t.a.v. de gezette vaccinaties ook gepersonaliseerde data kunnen delen met het RIVM.

Daaraan voorafgaand zijn er meerdere overleggen tussen RIVM en de BES-eilanden geweest, waarbij de BES-eilanden uiteindelijk na enige twijfel hebben aangegeven gepersonaliseerde vaccinatiedata met CIMS te willen delen. De argumentatie hiervoor was dat er vanuit EPI betere monitoring zou kunnen plaatsvinden. Dat dit eventueel van belang zou kunnen zijn voor het vaccinatiebewijs speelde voor hen ook een belangrijke rol.

Omdat de eilanden al gestart waren met vaccineren van de 1^e dosis is besproken dat men bij geven 2^e dosis met terugwerkende kracht informed consent zou vragen aan de cliënten. Echter zijn alle drie de eilanden hier later op terug gekomen. De reden daarvoor is dat men toch geen meerwaarde ziet naast het leveren van de procesdata aan het RIVM. Daarbij vindt men het een risico i.h.k.v. datalekken en verwacht men dat een aanzienlijk deel van de bevolking geen opt-in zal geven. Tot op heden worden ook op andere vlakken geen enkele gepersonaliseerde data vanuit de eilanden met het RIVM gedeeld. Eilanden geven wel aan dat wanneer duidelijk is dat de gepersonaliseerde data gebruikt dient te worden voor bijvoorbeeld het verkrijgen van een vaccinatiebewijs zij willen inzetten op een opt-in achteraf.

Op dit moment worden er nog werkzaamheden uitgevoerd binnen RIVM om CIMS klaar te maken zodat de vaccinatiedata vanuit de BES-eilanden gedeeld kunnen worden. Het voorstel in deze nota is om dit te pauzeren, gezien de opt-in achteraf weinig toegevoegde waarde oplevert.

Impact op monitoring

De inschatting vanuit EPI (5.1.2e 5.1.2e) is dat het naderhand leveren van vaccinatiegegevens aan CIMS geen toegevoegde waarde meer levert t.o.v. de procesdata aan het monitoringsdoel van RIVM.

Impact op vaccinatiebewijs

Datum
8 april 2021

Vanuit CIMS wordt data geleverd voor het vaccinatiebewijs. Echter wordt er ook een 'route B' opgesteld voor wanneer men bijvoorbeeld geen opt-in gegeven heeft om gegevens te delen met het RIVM. De input moet dan vanuit de decentrale bronsystemen zelf komen. VWS geeft verdere invulling aan de exacte vormgeving hiervan.

Lopende werkzaamheden

Als het voorstel aangenomen wordt om te pauzeren dan stoppen we met de nog lopende werkzaamheden voor CIMS. Mocht er later toch besloten worden dat de gegevens wel verwerkt gaan worden dan moet er vanuit gegaan worden dat we minimaal 6 weken, maar mogelijk ook langer nodig hebben om dit te realiseren. RvIG behandelt deze aanvraag nu met spoed. Normaal gaat de looptijd van 6 weken in na ondertekening van het autorisatiebesluit.

Lopende werkzaamheden CIMS 31-mrt-2021:

- Autorisatie voor het ontvangen van PIVA-gegevens is in de maak bij de RvIG.
- Voorbereidingen om de persoons- en vaccinatiegegevens te kunnen ontvangen en verwerken voor BES-cliënten zijn gestart.
- Planning gereed 01-mei-2021
-
- Afgeronde werkzaamheden:
 1. dPIA CIMS is aangepast
 2. Specificaties DPV_217 Koppelingen CIMS (BESCAS) v1.1 zijn opgesteld en BRBA is gereed gemaakt
 3. Informed consent informatiebrief is opgesteld
 4. Gegevens Transfer Overeenkomst is opgesteld
 5. Work around opgesteld zodat inwoners van de BES-eilanden hun eigen vaccinatiegegevens op kunnen vragen bij het RIVM
 - 6.
 - 7. Voorgesteld besluit**
 8. Het voorstel is om alle lopende activiteiten t.a.v. registratie van gepersonaliseerde vaccinatiegegevens in CIMS te pauzeren, en met de BES-eilanden af te spreken dat enkel procesdata gedeeld worden met RIVM.
 - 9.
 10. Wanneer er een gegronde reden is om toch nog naderhand informed consent te vragen aan de cliënten en vaccinatiedata met CIMS te delen, dan kan dit traject weer opnieuw opgestart worden. Echter is er dan wel sprake van een minimale looptijd van 6 weken om autorisatie m.b.t. PIVA te krijgen en de benodigde aanpassingen in CIMS door te voeren.
 - 11.**
 - 12.
 - 13.