

DPV_329 Besluitnota Datakoppeling CIMS-CBS

5.1.2e

, 1 dec 2021

Gevraagd besluit

De stuurgroep Registratie COVID-19 vaccinatie wordt gevraagd:

- 1) De uitvoering van het project 'Monitoring determinanten COVID-19 vaccinatie' te accorderen;
- 2) En de conclusie te ondersteunen dat er geen belemmeringen zijn, vanuit informatiebeveiliging, ten aanzien van technische oplevering van data-aanlevering t.b.v. de koppeling van de vaccinatieregistratie CIMS aan CBS data in de RA omgeving van het CBS.

Achtergrond en doel

Inzicht in determinanten van vaccinatie is de basis voor interventies om de vaccinatiegraad te verhogen en verschillen in vaccinatiegraad tussen bevolkingsgroepen te verkleinen. Landelijke data zijn nodig omdat het om verschillende groepen verspreid over het land gaat en om inzicht te krijgen in ontwikkelingen over de tijd. Zowel op landelijk als lokaal niveau en ook vanuit de politiek is er veel vraag naar inzicht in ontwikkelingen in de vaccinatiegraad en de betekenis voor de bescherming tegen COVID-19. Door middel van het koppelen van de vaccinatiegegevens uit CIMS en data ten aanzien van sociaaleconomische, omgeving- en huishoud-determinanten en COVID-19 testresultaten van het CBS wordt meer inzicht in determinanten voor vaccinatieopkomst verkregen en kunnen meer gerichte maatregelen worden genomen om de vaccinatiegraad te verhogen.

Status

Voor het kunnen nemen van een besluit zijn er verschillende documenten nodig. Dit project wordt in opdracht van het ministerie van VWS uitgevoerd door het RIVM in samenwerking met het CBS wat is vastgelegd in een opdrachtbrief. Verder is er een raamovereenkomst tussen het RIVM en het CBS opgesteld, waarin op instituut niveau de voorwaarden voor samenwerking wordt vastgelegd. Per project komt er een projectovereenkomst waarin afspraken op projectniveau zullen worden vastgelegd. Zowel de opdrachtbrief als de raamovereenkomst en projectovereenkomst voor deze CIMS-CBS koppeling voor de beantwoording van bovengenoemde vragen zijn in concept gereed, maar dienen nog getekend te worden.

Voor de uitvoering van het project is een technisch ontwerp gemaakt. Hierop is zowel een quickscan BIO als een risicoanalyse uitgevoerd. Er zijn geen restrisico's uit de risicoanalyse naar voren gekomen. Het opstellen van een risico acceptatie formulier bleek derhalve niet nodig te zijn.

Er is een DPIA opgesteld waarin wordt geconcludeerd dat uit de koppeling en het onderzoek zelf geen specifieke risico's voortvloeien die niet kunnen worden ondervangen met de bestaande maatregelen. Wel wordt geadviseerd, om verwatering van de het medisch beroepsgeheim te voorkomen door hergebruik van de dataset, om een categorisch verbod in te stellen om de gegevens in de RA-omgeving voor een ander doel te gebruiken, tenzij met toestemming van het RIVM. Verder wordt geadviseerd om maatregelen te nemen met betrekking tot het openbaarmaking van de onderzoeksresultaten. Deze kunnen tot hoge risico's leiden voor groepen in de samenleving. Hier zullen met zowel CBS als VWS nog nadere afspraken over worden gemaakt. Uit het advies van de FG op de DPIA komen geen verdere risico's naar voren.

Parallel aan accordering door de Stuurgroep Registratie COVID-19 vaccinatie zal de commissie Dataverzoeken CIMS de documenten nog beoordelen en een advies formuleren voor de eigenaar van CIMS, het hoofd DVP (ook lid van deze Stuurgroep).

Uitgangspunten

1. RIVM zet eenmaal per maand de meest recente vaccinatiedata klaar op een sftp server
2. CBS download deze data en zet deze na pseudonimisering klaar in de RA omgeving
3. Onderzoekers van het RIVM en CBS zullen op basis van een analyseplan de data analyseren en publiceren – volgens proces beschreven in de projectovereenkomst

Bijlages

- Onderzoeksvoorstel (DPV_329a)
- DPIA (DPV_329b)
- Advies FG VWS (DPV_329c)
- Quicksan BIO (DPV_329d)
- Risicoanalyserapport (DPV_329d)
- Opdrachtbrief VWS
- Raamovereenkomst
- Projectovereenkomst