

To: [redacted] [redacted]@rivm.nl
From: [redacted]
Sent: Thur 2/25/2021 4:18:47 PM
Subject: RE: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.
Received: Thur 2/25/2021 4:18:47 PM

Dank, had ik nog niet gezien.

Met vriendelijke groet,

[redacted]

[redacted]

[redacted]

Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu

Antonie van Leeuwenhoeklaan 9 | Postbus 1 | 3720 BA Bilthoven

T +31(0)30 [redacted]

[redacted]

M +31(0)6 [redacted]

[redacted]

[redacted]

@rivm.nl

<http://www.rivm.nl>

RIVM De zorg voor morgen begint vandaag

From: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Sent: donderdag 25 februari 2021 13:48
To: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Subject: FW: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.

Ter info.

Groet, [redacted]

Van: [redacted]

Verzonden: dinsdag 23 februari 2021 17:06

Aan: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Onderwerp: FW: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.

Ter info.

Groet, [redacted]

Van: [redacted]

Verzonden: dinsdag 23 februari 2021 16:53

Aan: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

CC: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Onderwerp: FW: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.

Dag allen,

De terugkoppeling van de [redacted] rondom monitoring is zojuist binnengekomen. Zie onderstaand en bijgaand.

Groet, [redacted]

Van: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Verzonden: dinsdag 23 februari 2021 16:43

Aan: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Onderwerp: Fwd: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.

Ter info

From: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>
Date: 23 February 2021 at 16:31:31 CET
To: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Cc: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>, [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Subject: RE: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.

Beste [redacted] en [redacted]

Bijgaand het [redacted] advies met betrekking tot de DPIA CIMS fase v en fase vii

Naast het [redacted] advies, hierbij nog enkele opmerkingen van algemene aard die aandacht behoeven.

- Er zijn diverse memo's separaat aan de [redacted] verstrekt welke sterke verwantschap met de DPIA hebben. Een DPIA dient een op zich zelf staand document te zijn. Dit betekent dat de memo's welke van toepassing zijn in de DPIA genoemd moeten worden.
- De lay out komt de leesbaarheid van het document niet ten goede. Nummeringen lopen niet goed, hoofdstukken hebben geen nummer etc.. Advies maak gebruik van de Hoofdstuk nummer van het rijksmodel. Zeker nu blijkt dat meerdere verwerkingen gebaseerd zijn op het initiële DPIA document.
- Eerder is aangegeven dat door de AP vragen zijn gesteld over epidemiologisch onderzoek (zie mail als bijlage –Vragen AP). De beantwoording van deze vragen zijn niet terug te vinden in de DPIA. Zie in de bijlage de mail aan het RIVM van de door de AP gestelde vragen.
- Let op; In de memo dPIA CIMS Rapportage -addendum op dPIA CIMS 1.0 d.d. 17 februari 2021 staat bij de korte beschrijving staat proces gebruik data en privacy waarborgen gekeken wordt naar nut-en noodzaak. Echter dit is te summier er zal ook beoordeeld dienen te worden of de verwerking van de gegevens voor epidemiologisch onderzoek (anders dan in de fase vii) aantoonbaar aan de (U)AVG voldoet. Dat de verwerking in beginsel rechtmatig is (op basis van welke grondslag), verenigbaar met het doel waarvoor de persoonsgegevens oorspronkelijk zijn verzameld, proportionaliteit- en subsidiariteit. Aan de [redacted] heeft de AP het volgende aandachtspunt over verdere verwerking ten behoeve van epidemiologisch onderzoek meegegeven:

Aandachtspunt AP door [redacted] op 23-2 ontvangen: ' Het RIVM doet (epidemiologisch) onderzoek met de verzamelde persoonsgegevens. In dat verband vraagt de AP uitdrukkelijk aandacht voor de wijze waarop uitdrukkelijke toestemming wordt gevraagd. In het bijzonder geldt daarbij het vereiste dat uitdrukkelijke toestemming voldoende specifiek moet zijn. Gevaccineerde betrokkenen moeten zo specifiek mogelijk weten voor welk wetenschappelijk onderzoek hun (bijzondere) persoonsgegevens worden gebruikt. Daarnaast moet aantoonbaar kunnen worden gemaakt dat het wetenschappelijk onderzoek aansluiten bij de wettelijke taken die aan het RIVM zijn opgedragen.'

Naast het aandachtspunt in de laatste bullet heeft de AP meerdere aandachtspunten aan VWS/RIVM meegegeven, zie mail in de bijlage (zie mail als bijlage FW: Centraal register COVID vaccinatie)

Met vriendelijke groet,

[redacted]

Van: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Verzonden: donderdag 18 februari 2021 15:21

Aan: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>

CC: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Onderwerp: dPIA CIMS rapportage - voorgenomen live gang 25.2.2021- Verzoek advies.

Urgentie: Hoog

[redacted]

Vanwege de op 25 februari beoogde live gang Rapportage Tooling en de vele inspanningen om de functionele en niet functionele eisen aan dit onderdeel van CIMS (CIMS BI) te realiseren, komen wij later dan bedoeld met het verzoek om advies. Dit verzoek werd al eerder door mij aangekondigd. Hierbij is het dan een feit !

Voor dit onderdeel Vaccinatieregister COVID – 19 fase vii/ rapportage tooling is gekozen voor een gefaseerde aanpak.

Zie hiervan een beschrijving -in woorden van de [redacted] [redacted] -.

Fase 1: beoordeling CIMS BI omgeving

Hiervoor is nodig:

- Het uitvoeren van een gedegen informatiebeveiligingsanalyse op de BI omgeving van het CIMS, om te controleren of de omgeving als zodanig goed is beveiligd en welke maatregelen er zijn getroffen ter beveiliging.
- Daarnaast moet worden beoordeeld hoe de anonimisering en pseudonimisering van de gegevens in de BI CIMS omgeving plaatsvindt en welke maatregelen zijn getroffen om dit te borgen.
- Bepalen van de primaire grondslag op het gebied van privacy voor BI CIMS omgeving ten behoeve van monitoring. Dit is uitgewerkt door 5.1.2e en 5.1.2e in de aanvulling op de DPIA CIMS 1.0

Fase 2: beoordelen van individuele data aanvragen uit de CIMS BI omgeving

- Opstellen van een procedure voor het opvragen van datasets voor rapportages uit de CIMS BI omgeving. In dit proces moet worden uitgewerkt wat er moet gebeuren per aanvraag van een dataset. Dus wie mag een dataset opvragen, wat moet er (o.a. op het gebied van privacy) getoetst worden voor het verstrekken van een dergelijke dataset (zoals grondslag, doelbinding, dataminimalisatie etc), wie de dataset mag ontvangen en hoe de dataset zal worden aangeleverd enz.
- Een project of commissie aanstellen die deze data aanvragen gaan beoordelen conform de voorgenoemde procedure.

Fase 2 is het document DPV_233, hier wordt verder geen wijziging in aangebracht.

In de bijlage tref je dus de DPIA CIMS met uitvoer naar EPI v. 2.. Een aanvulling op DPIA CIMS release 1.0 ((voor jouw gemak ook de track changes versie bijgevoegd). De functionaliteit "Rapportage", is de technische oplossing bekend als "BI-CIMS" zoals beschreven in DPV 232 addendum DPIA CIMS rapportage v 1.0.

In geval van het gebruik van de tooling, zullen per dataverzoek de privacy risico's worden beoordeeld. DPV 233 geeft inzicht hoe er met dataverzoeken zal worden omgegaan. De assessments (PIA's), zullen alsdan voor advies aan je worden voorgelegd.

Graag vernemen we je advies omtrent gekozen opzet met het oog op voorgenomen live gang van de rapportage tooling op 25 februari.

Nogmaals excuus voor dit weinig tijdige verzoek.

We vertrouwen we op je welwillendheid. Dank daarvoor.

@ Zou je om er zeker van te zijn dat jou advies ons tijdig bereikt, hiervan ook een cc naar 5.1.2e willen sturen (in cc).

Vr. groet,

5.1.2e

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 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 Committed to health and sustainability