



Verzoek om toestemming voor gebruik van de
webservice RRConsult eHealth voor de
toekenning van BIS-nummers

In te vullen door de instelling en terug te sturen naar

RRNConsult@ehealth.fgov.be

Identificatie van de instelling

Benaming

Straat

Nr **Bus**

Postcode

Gemeente

KBO Nummer

RIZIVNummer

EHP Nummer¹

Het eHealth-certificaat wordt aangevraagd op basis van

- KBO nummer
- RIZIV nummer
- EHP nummer

Identificatie van het dagelijks bestuur van de instelling

Naam en voornaam:

e-mail:

¹ Enkel van toepassing voor zorginstellingen erkend door een eHealth-platform-nummer



Identificatie van de functionaris voor gegevensbescherming (DPO)

Naam en voornaam:

e-mail:

Doel van de aanvraag

.....

Omgeving: ACCEPTATIE PRODUCTIE

ApplicationID dat reeds gebruikt wordt in ACCEPTATIE

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

ApplicationID dat reeds gebruikt wordt in PRODUCTIE

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Toelichting en eventuele opmerkingen

.....

Volume van het aantal gevallen waarin een BIS nummer werd aangemaakt (per jaar):

Dienst aangevraagd onder de verantwoordelijkheid van een actieve zorgverlener binnen een ziekenhuis of een erkend laboratorium voor klinische biologie²

De instelling is reeds gemachtigd om toegang te hebben tot de volgende diensten:

- Als ziekenhuis: PersonService, InscriptionService, PersonNotificationService, PersonInfoGroupService
- Als erkend laboratorium voor klinische biologie: PersonService, InscriptionService, PersonNotificationService

De instelling bevestigt het formulier "Circle of Trust" (CoT) te hebben ingevuld en meegedeeld aan haar voorgedij-overheid:

- Ja Neen

De instelling bevestigt het formulier over de minimale zekerheidsnormen, in bijlage aan dit document, te hebben gelezen:

- Ja Neen



<input type="checkbox"/>	Ziekenhuis – CoT	CBSSPersonService (met inachtnaam van de oproepvolgorde)
<input type="checkbox"/>	Erkend laboratorium voor klinische biologie	CBSSPersonService (met inachtnaam van de oproepvolgorde)

Aandachtspunten

- De machtiging om een webservice van het eHealth-platform te gebruiken is steeds beperkt tot een bepaald doeleinde dat in de aanvraag wordt vermeld.
- Het gebruik van de webservices veronderstelt de implementatie van een logging. Het eHealth-platform bewaart alle aanvragen en alle antwoorden. Wanneer een programmanummer of een algemeen INSZ wordt gebruikt, is het de verantwoordelijkheid van de gebruikende instelling om een logging van de request bij te houden op basis waarvan de natuurlijke persoon die de webservices gebruikt heeft, kan worden geïdentificeerd. Deze loggings moeten gedurende minstens 10 jaar worden bewaard.
- Uw DPO moet erop toezien dat de raadplegingen van deze dienst enkel worden verricht door de algemene diensten of door personeel dat specifiek voor dit doel is aangewezen.
- Indien de erkenning wordt ingetrokken of beëindigd of indien zich wijzigingen in de wettelijke of administratieve structuur voordoen, moet uw organisatie het eHealth-platform hiervan onmiddellijk op de hoogte brengen.
- Bij het gebruik van CbssPersonService (dienst voor de aanmaak van bis-nummers) dient de volgorde te worden gerespecteerd die in het cookbook vermeld is. Enkel gemachtigde personen binnen het ziekenhuis / laboratorium mogen bis-nummers creëren en dit steeds onder de verantwoordelijkheid van een arts met de bedoeling om deze laatste te ontlasten van bepaalde administratieve taken. Deze functionaliteit is toegankelijk voor een beperkte groep personen binnen de instelling onder controle van de DPO en met inachtneming van de verbintenissen die opgenomen zijn in het COT-formulier.
- De DPO waarborgt de naleving van de minimale veiligheidsnormen zoals vermeld in dit document.

Voor de instelling

De verantwoordelijke van de instelling	De functionaris voor gegevensbescherming van de instelling (DPO)
Naam:	Naam:
Datum :	Datum :
Handtekening :	Handtekening :



Voor het eHealth-platform

De dienst PPKB van het eHealth-platform

De dienst Veiligheid van het eHealth-platform

Naam:

Naam:

Datum :

Datum :

Handtekening :

Handtekening :



***Na te leven veiligheidsnormen voor de CoT-ziekenhuizen of CoT-laboratoria
die de diensten voor aanmaak van BIS-nummers wensen te gebruiken***

De ziekenhuizen en de erkende laboratoria voor klinische biologie beschikken over de nodige machtigingen voor het gebruik van de persoonsgegevens uit het Rijksregister van de natuurlijke personen en de Kruispuntbankregister om de beroepsbeoefenaars in de gezondheidszorg te helpen bij het opzoeken van de identificatienummers van hun patiënten (zie voor de ziekenhuizen de beraadslagingen RR nr. 21/2009 van 25 maart 2009 en nr. 60/2009 van 7 oktober 2009 en beraadslaging nr. 9/039 van 7 juli 2009 van het Sectoraal Comité van de Sociale Zekerheid en voor de erkende laboratoria voor klinische biologie beraadslaging RR nr. 35 van 6 oktober 2010 en beraadslaging nr. 10/078 van het Informatieveiligheidscomité).

Indien de artsen van een ziekenhuis of een erkend laboratorium voor klinische biologie de aanmaak van een BIS-nummer moeten kunnen delegeren aan administratieve medewerkers van de organisatie, aangezien dit nummer verplicht vermeld moet worden op een voorschrift voor een COVID-test, dan dient het ziekenhuis of het erkende laboratorium voor klinische biologie voorafgaandelijk het document "Verklaring op eer inzake CoT (Circle of Trust)" in te vullen en terug te sturen naar de voogdij-administratie.

Zonder de vermelding "CoT" zal een arts immers de taak van aanmaak van BIS-nummers niet kunnen delegeren aan administratief personeel. Het criterium "CoT" wordt gecontroleerd door de dienst van het eHealth-platform, die slechts toegang zal verlenen tot het systeem van aanmaak BIS-nummers indien dit criterium voldaan is.

Op voorwaarde dat ze kunnen bewijzen dat de 13 criteria die vastgesteld werden om als CoT beschouwd te worden voldaan zijn, moeten deze organisaties in staat zijn om, onder de verantwoordelijkheid van een arts, na te gaan of de patiënt een rijksregisternummer of een Kruispuntbanknummer bezit aan de hand van een fonetische opzoeking op basis van de naam en het geboortjaar van de patiënt. Indien dit niet het geval is, moeten zij een nieuw identificatienummer (BIS-nummer) kunnen toewijzen aan de patiënt.

Bij de aanmaak van een Kruispuntbanknummer voor een patiënt en de registratie van diens persoonsgegevens in de Kruispuntbankregisters, overeenkomstig artikel 4, § 2, van de wet van 15 januari 1990 houdende oprichting en organisatie van een Kruispuntbank van de Sociale Zekerheid, dient te worden voldaan aan de volgende voorwaarden:

- de aanmaak van een Kruispuntbanknummer kan slechts gebeuren in aanwezigheid van de patiënt (de aanmaak van een Kruispuntbanknummer na aanvraag via telefoon, e-mail of via een ander communicatiemiddel is verboden);
- de aanmaak dient gebaseerd te zijn op een geldig document of formulier dat door de patiënt zelf voorgelegd wordt, met het oog op het maximaal invullen van de MID (minimum identification data);
- de software van het ziekenhuis of het erkend laboratorium voor klinische biologie verricht een opzoeking in een bepaalde volgorde en stelt niet onmiddellijk de aanmaak van een Kruispuntbanknummer voor;
- in het elektronisch medisch dossier worden de documenten vermeld die door de patiënt voorgelegd werden, zoals paspoortnummer, plaats van uitreiking ervan of rijbewijsnummer en land van uitreiking ervan, waarbij indien mogelijk een kopie hiervan via mail naar identification@ksz-bcss.fgov.be gestuurd wordt met verwijzing in het onderwerp naar het gecreëerde BIS-nummer en vermelding dat het identiteitsdocumenten betreft.