

besluit

Naar aanleiding van het verzoek van 14 september 2023, 2023-0000638952, is de Stichting VUmc bij besluit van 21 november 2023, 2023-0000669137, geautoriseerd voor de systematische verstrekking van gegevens uit de basisregistratie personen in verband met het uitvoeren van het onderzoek naar de prevalentie en determinanten van verminderd glucosemetabolisme, diabetes en diabetes-gerelateerde complicaties, bekend onder de naam 'de Hoorn-studie'. Voornoemd besluit wordt gewijzigd als gevolg van de naamswijziging van Stichting VUmc naar "Stichting Amsterdam UMC".

Gelet op de artikelen 3.1 en 3.13 van de Wet basisregistratie personen en artikel 44 van het Besluit basisregistratie personen wordt op dit verzoek als volgt besloten.

Paragraaf 1. Begripsbepalingen

Artikel 1

In dit besluit wordt verstaan onder:

- a. de onderzoeksinstelling: Stichting Amsterdam UMC, bekend als Amsterdam UMC;
- b. de Wet BRP: de Wet basisregistratie personen;
- c. het Besluit BRP: het Besluit basisregistratie personen;
- d. de basisregistratie personen: de basisregistratie personen, bedoeld in artikel 1.2 van de Wet BRP;
- e. de systematische verstrekking: de systematische verstrekking, bedoeld in artikel 1.1, onder g, van de Wet BRP;
- f. de systeembeschrijving: de systeembeschrijving, bedoeld in artikel 1 van het Besluit BRP;
- g. de persoonslijst: de persoonslijst, bedoeld in artikel 1.1, onder c, van de Wet BRP;
- h. de ingeschrevene: de ingeschrevene, bedoeld in artikel 1.1, onder e, van de Wet BRP;
- i. autorisatietabelregel: de tabel ten behoeve van de systematische verstrekking van gegevens, bedoeld in artikel 1.1, onder g, van de Wet BRP;

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

- j. de verstrekking van gegevens op verzoek: de verstrekking van gegevens, bedoeld in artikel 37, eerste lid, onder c, van het Besluit BRP, waarbij het aantal personen waarover informatie wordt verstrekt per verzoek ten hoogste tien bedraagt;
- k. de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens: de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens van het Ministerie van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties;
- l. het onderzoek 'de Hoorn-studie': het onderzoek zoals beschreven in bijlage I van dit besluit.
- m. de deelnemer: een persoon die deelneemt aan een cohort van het onderzoek;
- n. het cohort: de doelgroep die bestaat uit de deelnemers van de Hoorn-studie cohort 1989, de Nieuw Hoorn-studie cohort 2006 en cohort Diabetes Zorgsysteem West Friesland (DZS).

Paragraaf 2. De verstrekking van gegevens op verzoek aan de onderzoeksinstelling

Artikel 2

- 1. Aan de onderzoeksinstelling wordt op zijn verzoek een gegeven verstrekt dat is vermeld op de persoonslijst van een ingeschrevene, indien het een gegeven betreft dat is opgenomen in bijlage II bij dit besluit.
- 2. De onderzoeksinstelling verzoekt slechts om een gegeven dat is opgenomen in bijlage II bij dit besluit, indien het verzoek gericht is op het verkrijgen van gegevens over een deelnemer aan de Hoorn-studie en de verstrekking van de gegevens noodzakelijk is voor:
 - a. de aanschrijving van deelnemers;
 - b. het vaststellen of de deelnemer nog in leven is en in het geval van overlijden de doodsoorzaak te achterhalen.
- 3. Aan de onderzoeksinstelling worden geen gegevens verstrekt, indien een of meer van de gegevens waarvan de onderzoeksinstelling bij zijn verzoek gebruik heeft gemaakt, niet is opgenomen in bijlage II bij dit besluit.

Paragraaf 3. Overige verstrekkingen aan de onderzoeksinstelling

Artikel 3

- 1. Indien een verstrekking aan de onderzoeksinstelling op grond van dit besluit een gegeven betreft dat op juistheid wordt of is onderzocht, bevat de verstrekking naast dit gegeven tevens de gegevens over dat onderzoek.
- 2. De verstrekking van gegevens aan de onderzoeksinstelling die op grond van dit besluit plaatsvindt, bevat geen gegeven waarbij "indicatie onjuist dan wel strijdigheid met de openbare orde" is vermeld.

3. Indien aan de onderzoeksinstelling gegevens worden verstrekt van een persoonslijst waarvan de bijhouding is opgeschort, bevat de verstrekking tevens de gegevens omtrent de reden en de datum van de opschorting, alsmede, voor zover deze gegevens zijn opgenomen op de persoonslijst, gegevens over de verificatie en de aanlevering van de verstrekte gegevens.

Paragraaf 4. Slotbepalingen

Artikel 4

1. De onderzoeksinstelling verstrekt aan de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties onverwijld alle nieuw gebleken informatie die betrekking heeft op hetgeen geregeld is in dit besluit.
2. Deze informatie betreft in ieder geval wijzigingen in:
 - a. het onderzoek of de wijze van uitvoering van het onderzoek van de onderzoeksinstelling;
 - b. de regelgeving ten aanzien van het onderzoek of de wijze van uitvoering van het onderzoek van de onderzoeksinstelling;
 - c. de gegevens uit de basisregistratie personen die noodzakelijk zijn voor de uitvoering van het onderzoek van de onderzoeksinstelling.

Artikel 5

Het besluit van de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties van 21 november 2023, 2023-0000669137, wordt ingetrokken.

Artikel 6

Dit besluit treedt in werking met ingang van 1 februari 2026.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Het besluit en de bijlagen bij het besluit worden gepubliceerd in de Staatscourant.

's-Gravenhage, 19 januari 2026

De staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties,
Herstel Groningen, Koninkrijksrelaties en Digitalisering
namens deze,

wnd. Directeur Uitvoering

Belanghebbenden kunnen binnen zes weken na bekendmaking van dit besluit daartegen per brief bezwaar maken bij de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties, Postbus 10451, 2501 HL Den Haag. Het bezwaarschrift moet zijn ondertekend, voorzien zijn van een datum alsmede de naam en het adres van de indiener en dient vergezeld te gaan van de gronden waarop het bezwaar berust en, zo mogelijk, een afschrift van het besluit waartegen het bezwaar is gericht.

BIJLAGE I

Bijlage bij artikel 1 van dit besluit.

AANLEIDING ONDERZOEKSPROJECT:

De Hoorn-studie is een langdurig onderzoeksproject dat sinds 1989 in het kader van een cohortonderzoek naar diabetes en diabetescomplicaties deelnemers in de gemeente Hoorn volgt, zodat lange termijn gevolgen van diabetes (en determinanten daarvan) onderzocht kunnen worden. De deelnemers worden gevolgd tot aan overlijden.

De Stichting VUmc (hierna: het VUmc) is verantwoordelijk voor de uitvoering van de Hoorn-studie. De Hoorn-studie is opgezet door het Instituut voor Extramuraal Geneeskundig Onderzoek (EMGO) van het VUmc. De kosten voor het onderzoek worden betaald uit diverse onderzoeksubsidies (EU, NWO, ZonMw, private fondsen) en fondsen die zijn toegekend aan deelnemende onderzoekers. De geanonimiseerde onderzoeksresultaten worden gepubliceerd in (internationale) wetenschappelijke tijdschriften. Publicatie zal in overeenstemming zijn met de basisprincipes van de Centrale Commissie Mens gebonden Onderzoek (CCMO) over publicatiebeleid. De onderzoeksresultaten zijn onder andere gepubliceerd in het medisch tijdschrift International Journal of Epidemiology, 2018, Vol. 47, No. 2.

PROBLEEMSTELLING EN ALGEMEEN BELANG VAN HET ONDERZOEK:

De Hoorn-studie is ingericht om de prevalentie en risicofactoren van verminderd glucosemetabolisme, diabetes en diabetes-gerelateerde complicaties te onderzoeken en of toenemende levensduur, fysieke inactiviteit en obesitas de prevalentie en risicofactoren van verstoringen in het glucosemetabolisme beïnvloeden. Er wordt met andere woorden onderzoek gedaan naar de prevalentie en determinanten van verminderd glucosemetabolisme, diabetes en diabetes-gerelateerde complicaties.

De Hoorn-studie dient het algemeen belang van volksgezondheid. Diabetes is een ziekte waarbij hogere glucose (oftewel suiker) waarden in het bloed aantoonbaar zijn. Het is een ziekte die langzaam ontstaat, in het begin geen klachten geeft en dus vaak niet tijdig herkend wordt. Op langere termijn kunnen echter complicaties optreden, in de vorm van aandoeningen aan ogen, nieren, zenuwen en hart en vaten.

Type 2-diabetes (T2DM) is één van de meest voorkomende chronische aandoeningen in Nederland. Niet alleen door de vergrijzing van de bevolking, maar ook door de veranderde leef- en eetgewoontes met een toename van overgewicht, is de verwachting dat het aantal mensen met T2DM zal toenemen. T2DM gaat gepaard met hart- en vaataandoeningen. Begrip voor het ontstaan van T2DM, tijdige herkenning en goede diabeteszorg zijn van belang ter voorkoming van deze complicaties. T2DM is zeer relevant voor de gezondheidszorg vanwege de hoge prevalentie (als zodanig in de top tien van de chronische aandoeningen) en bijkomende morbiditeit en mortaliteit.

ONDERZOEKSGROEP:

Tot de doelgroep behoren deelnemers die in 1989 aan de Hoorn-studie gestart zijn, die in 2006 aan de Nieuwe Hoorn-studie gestart zijn en die via het Diabetes Zorgsysteem West Friesland (DZS) gevraagd zijn mee te werken aan het lange termijn diabetesonderzoek. Niet alle deelnemers aan het onderzoek zijn gediagnostiseerd diabeet bij de start van het onderzoek.

- Cohort de Hoorn-studie

Van 1989 tot 1991 onderzocht het VUmc bij 2500 deelnemers in de gemeente Hoorn het effect van het suikergehalte in het bloed op het ontstaan van complicaties. Bij zo'n 8% van hen kwam uit het onderzoek naar voren dat ze diabetes hadden, terwijl ze hier zelf nog niet van op de hoogte waren. Dankzij dit onderzoek is de diabeteszorg in West-Friesland nu veel beter georganiseerd. Zo wordt de zorg voor diabetespatiënten sinds 1996 vanuit één punt, het DZS, gecoördineerd. Veranderingen in preventie, diagnose en behandeling hebben ertoe geleid dat mensen met diabetes nu minder vaak complicaties hebben.

- Cohort de Nieuwe Hoorn-studie

In 2006 is besloten om nogmaals onderzoek te doen naar diabetes in de gemeente Hoorn. In deze studie, de Nieuwe Hoorn-studie, werden de gegevens uit 1989 vergeleken met de huidige situatie. Wetenschappelijk onderzoek heeft namelijk uitgewezen dat diabetes steeds meer voorkomt. Onder meer door een veranderde levensstijl, zoals een slecht voedingspatroon, weinig bewegen, veel stress, vergrijzing van de bevolking.

- Cohort DZS

De deelnemers aan het DZS overlappen deels met de twee andere cohorten van de Hoorn-studies, omdat de deelnemers met diabetes uit die cohortenonderzoeken ook geregistreerd en behandeld worden in het DZS. Het is één van de grootste lange termijn studies naar de zorg rond type 2-diabetes. In het DZS zijn meer dan 10.000 mensen met diabetes geregistreerd. Deelnemers worden jaarlijks gevolgd ten behoeve van de zorgbehandeling, waarbij voornamelijk fysieke metingen worden uitgevoerd, en op afstand gevolgd via dossier onderzoek. Het onderzoek richt zich voornamelijk op de kwaliteit van zorg en het vaststellen van risicofactoren naar aanleiding van resultaten en complicaties.

De doelgroep die het VUmc wil benaderen zijn de deelnemers aan de drie cohorten van de Hoorn studies. Van de 5291 Hoorn-studie deelnemers is bekend dat ruim 21% van de deelnemers inmiddels is overleden en heeft 1.5% van de deelnemers geen toestemming gegeven voor opvragen van gegevens uit de basisregistratie personen of heeft deze toestemming ingetrokken. In totaal wordt voor ruim 4600 deelnemers van de Hoorn-studie gegevens opgevraagd.

Van het DZS-cohort hebben tot nu toe 8150 deelnemers toestemming gegeven om gegevens op te vragen uit de basisregistratie personen. Van deze deelnemers is bij het VUmc bekend dat 17% is overleden. Van het DZS-cohort wil het VUmc van 6765 deelnemers gegevens opvragen. Het DZS-cohort is een 'open cohort' waarvoor steeds nieuwe deelnemers geïnccludeerd worden die toestemming geven voor het opvragen van gegevens uit de basisregistratie personen. De aantallen voor het DZS-cohort kunnen wijzigen in de tijd.

UITVOERING ONDERZOEK:

De doelgroep bestaat uit de deelnemers van de Hoorn-studie: wave 1989, 2006 en DZS. Deze personen hebben toestemming gegeven (consent) voor deelname. De gegevens die opgevraagd worden uit de basisregistratie personen zullen voor de volgende doeleinden gebruikt worden:

- Achterhalen van juiste adresgegevens voor de uitnodiging voor vervolgonderzoeken. Voor een goede uitvoering van het onderzoek dient het VUmc over de juiste aanschrijfgegevens te beschikken. Bij het aanschrijven voor de onderzoekronde in 2023 worden deelnemers benaderd die eerder hebben deelgenomen aan de Hoorn-studie. Er worden enkel bestaande deelnemers uitgenodigd voor het onderzoek. Van deze bestaande deelnemers wordt door één van de bevoegde onderzoekers in de database nagezocht wie via een toestemmingsformulier toestemming gegeven heeft om opnieuw benaderd te worden en wie toestemming gegeven heeft voor het opvragen van gegevens uit de basisregistratie personen. Op basis hiervan worden de gegevens uit de basisregistratie personen bevraagd. Wanneer NAW-gegevens bij het VUmc niet kloppen, worden deze in de bestanden gecorrigeerd. De gegevens uit de basisregistratie personen worden bewaard in een database waar alleen de onderzoekers toegang toe hebben die daartoe bevoegd zijn. De overige onderzoekers hebben slechts toegang tot gepseudonimiseerde gegevens (respondentnummer).
- De overlijdensdata worden gebruikt om de doodsoorzaak te achterhalen van de overledenen door gebruik te maken van een koppeling met databases van huisartsen en ziekenhuizen, voor zover de deelnemer hier schriftelijk toestemming voor heeft gegeven door middel van een toestemmingsformulier. De deelnemers worden tot aan de dood gevolgd. Als een deelnemer overleden is, dan wordt de deelnemer niet meer aangeschreven en worden de gegevens over de doodsoorzaak (morbiditeit en mortaliteit) achterhaald via de koppeling met Stizon en het Dijklander Ziekenhuis, indien de betreffende deelnemer hiermee heeft ingestemd. Mensen met diabetes hebben een kortere levensverwachting en hebben een hogere kans op sterfte door hart- en vaatziekten. Met de informatie van overleden deelnemers kan het VUmc onderzoeken wat de risicofactoren zijn voor sterfte. Deze informatie wordt verzameld via huisartsen, ziekenhuizen en gemeentehuizen.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Wanneer een deelnemer niet reageert op de uitnodigingsbrief, dan wordt eenmalig een herinneringsbrief gestuurd. Hiervoor wordt de basisregistratie personen niet bevroegd. Indien blijkt dat de uitnodigingsbrief onjuist geadresseerd is, zullen de NAW-gegevens nogmaals gecontroleerd worden middels een bevraging van de basisregistratie personen.

Wanneer deelnemers aangeven deel te willen nemen aan het onderzoek, worden zij uitgenodigd voor een visitebezoek en indien mogelijk een vervolgonderzoek. Met de deelnemer wordt afgesproken op welk adres de visite plaatsvindt. Vanaf dat moment worden alleen nog vragenlijsten of materialen gebruikt met een respondentnummer. De koppeling tussen respondentnummer en NAW-gegevens is alleen toegankelijk voor daartoe bevoegde onderzoekers. Andere medewerkers werken tijdens het bezoek met het respondentnummer. Na het eerste onderzoek worden de deelnemers met intervallen opnieuw aangeschreven voor vervolgonderzoek.

Deelnemers op wiens persoonslijst het gegeven 'indicatie geheim' als actief staat aangegeven, worden uitgesloten van het onderzoek. Dit geldt ook voor de toekomstige onderzoekrondes.

De volgende deelnemers worden dus uitgesloten van het onderzoek:

- Overleden deelnemers;
- Deelnemers waarbij het gegeven "indicatie geheim" wordt verstrekt;
- Deelnemers die geëmigreerd zijn; en
- Deelnemers die hebben aangegeven deelname aan het onderzoek in te trekken.

PRIVACY:

De Hoorn-studie wordt uitgevoerd conform de Algemene verordening gegevensbescherming (AVG). Verwerking en beheer van alle gegevens die uit dit onderzoek verkregen worden, is in overeenstemming met de AVG, zodanig dat de gegevens en privacy van deelnemers gewaarborgd zijn. De data worden verwerkt en beheerd in overeenstemming met de regelgeving en procedures zoals die vanuit de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens gehanteerd en gevraagd worden. Meer informatie is te vinden in de privacyverklaring op de website van het Amsterdam UMC.

Het VUmc is verwerkingsverantwoordelijke zoals bedoeld in artikel 4, lid 7, van de AVG en dus verantwoordelijk voor het borgen van de privacy. De functionaris gegevensbescherming (FG) van het VUmc zorgt er met de onderzoekers van de Hoorn-studie voor dat aan de AVG wordt voldaan.

Alle onderzoeken zijn aangemeld bij het College Bescherming Persoonsgegevens (voorganger van de Autoriteit Persoonsgegevens). Daarnaast heeft de Medisch Ethische Toetsingscommissie (METC) van het VUmc en de Raad van Bestuur van het VUmc de Hoorn-studie, een WMO-plichtig onderzoek, goedgekeurd.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Het Amsterdam UMC houdt een verwerkingsregister bij. Hierin worden onder andere de getroffen privacy maatregelen, ingeschakelde leveranciers, bewaartermijnen, eventuele doorgifte, etc. in bijgehouden. Elke voorgenomen gegevensverwerking binnen Amsterdam UMC wordt daarom aangemeld door middel van het Verwerkingsregister-formulier. De FG van het team privacybescherming & informatiebeveiliging ontvangt vervolgens het formulier. Gedurende de looptijd en bewaartermijn van de verwerking vraagt het systeem de melder automatisch om de status van de verwerking te actualiseren. Als deelnemers hier specifieke vragen over hebben, kunnen ze contact opnemen met het team privacybescherming & informatiebeveiliging van het Amsterdam UMC.

Technische en organisatorische maatregelen

Het VUmc draagt er zorg voor dat alle tot de persoon herleidbare gegevens gescheiden van onderzoeksgegevens worden bewaard. De gegevens van elke deelnemer worden opgeslagen in een Case Record Form (CRF, patiëntgegevensbestand) en in een computerbestand voor analyse. De deelnemers kunnen de informatie opvragen die is opgeslagen in hun CRF. Gegevensbestanden zijn opgesplitst in een bestand met persoonsgegevens (naam, adres, e.d.) en een bestand met onderzoeksgegevens. De betreffende bestanden worden los van elkaar bewaard en kunnen gekoppeld worden door een respondentnummer. Elke deelnemer in de database wordt geïdentificeerd met een nummer (bestaande uit vier tot vijf cijfers, verkregen tijdens eerder onderzoek). Deze nummers zijn niet te herleiden naar de persoon en bevinden zich in een apart bestand gekoppeld aan de persoonsgegevens. Slechts een beperkt aantal medewerkers heeft toegang tot het bestand met identificerende gegevens, namelijk de betrokken onderzoekers, onderzoeksassistenten, een controleur die voor de onderzoeker werkt en leden van de commissie die de veiligheid van het onderzoek in de gaten houden.

Uitsluitend ten behoeve van wetenschappelijk onderzoek worden onderzoeksgegevens in geanonimiseerde vorm aan derden beschikbaar gesteld. De verstrekte gegevens aan derden zijn nooit herleidbaar naar de deelnemer. Gegevens worden alleen verstrekt na indiening van een voorstel aan de hoofdonderzoekers. Voor de verstrekking moet een overeenkomst worden ondertekend die de privacy van deelnemers garandeert en voldoet aan de AVG. Daarnaast kunnen de persoonsgegevens en onderzoeksgegevens van een deelnemer ook gebruikt worden voor ander onderzoek, mits de deelnemer hier toestemming voor heeft gegeven. Het al dan niet instemmen met het gebruik van de gegevens voor ander onderzoek, heeft geen gevolgen voor de deelname aan dit onderzoek.

Bewaartermijn

De Hoorn-studie is een langdurige cohortstudie waardoor de gegevensverzameling stopt bij het overlijden van de deelnemer. Tot die tijd worden gegevens verzameld, inclusief doodsoorzaak. De bewaartermijn van de data is 50 jaar vanaf het moment van deelname.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Rechten van betrokkene

Deelnemers worden middels een informatiebrief uitgenodigd voor het onderzoek. In de informatiebrief wordt aangegeven dat als een deelnemer een vraag of klacht heeft over de verwerking van zijn/haar persoonsgegevens de deelnemer per post, e-mail of telefonisch contact kan opnemen met het onderzoeksteam en/of de FG van het VUmc. Daarnaast worden de deelnemers middels de informatiebrief geïnformeerd over de bewaartermijnen, het verlenen van toestemming, intrekken van toestemming en de verstrekking van gegevens aan derden.

De toestemmingsformulieren worden ondertekend tijdens het eerste visitebezoek. De deelnemer kan tijdens het onderzoek besluiten om te stoppen en zonder opgaaf van reden de toestemming intrekken. In het geval een deelnemer de toestemming intrekt, dan zal het VUmc de verzamelde gegevens en het lichaamsmateriaal niet vernietigen. Er worden geen nieuwe gegevens meer verzamelt vanaf het moment van intrekken.

Geheimhouding en integriteit

De activiteiten binnen de Hoorn-studie vinden plaats in overeenstemming met de geldende wettelijke bepalingen, gedragscodes, reglementen en procedures. Hieronder vallen de Wet op de geneeskundige behandelingsovereenkomst (WGBO), AVG, de Uitvoeringswet AVG (UAVG), de gedragscode 'Verantwoord omgaan met lichaamsmateriaal ten behoeve van wetenschappelijk onderzoek' uit 2011, reglementen geldend binnen Amsterdam UMC en de van toepassing zijnde gestandaardiseerde regels, de zogenaamde standard operating procedures (SOPs). De privacybeschermende maatregelen zijn beschreven in de onderzoeksprotocollen en getoetst door de METC van het VUmc.

Alle gegevens die het VUmc verzamelt, vallen onder het medisch beroepsgeheim, en worden vertrouwelijk behandeld volgens het privacyreglement van het VUmc. Daarnaast zijn de projectleider en aan het onderzoek deelnemende onderzoekers BROK gecertificeerd.

BIJLAGE II

Bijlage bij artikel 2 van dit besluit.

RUBRIEK	OMSCHRIJVING
01	PERSOON
01.01.10	A-nummer persoon
01.02.10	Voornamen persoon
01.02.30	Voorvoegsel geslachtsnaam persoon
01.02.40	Geslachtsnaam persoon
01.03.10	Geboortedatum persoon
01.04.10	Geslachtsaanduiding
01.61.10	Aanduiding naamgebruik
05	HUWELIJK/GEREGISTREERD PARTNERSCHAP
05.02.30	Voorvoegsel geslachtsnaam echtgenoot/geregistreerd partner
05.02.40	Geslachtsnaam echtgenoot/geregistreerd partner
05.06.10	Datum huwelijksluiting/aangaan geregistreerd partnerschap
05.07.10	Datum ontbinding huwelijk/geregistreerd partnerschap
06	OVERLIJDEN
06.08.10	Datum overlijden
07	INSCHRIJVING
07.70.10	Indicatie geheim
08	VERBLIJFPLAATS
08.09.10	Gemeente van inschrijving
08.11.10	Straatnaam
08.11.20	Huisnummer
08.11.30	Huisletter
08.11.40	Huisnummertoevoeging
08.11.50	Aanduiding bij huisnummer
08.11.60	Postcode
08.11.70	Woonplaatsnaam
08.12.10	Locatiebeschrijving

Toelichting

1. Algemeen

Inleiding

De Wet basisregistratie personen (Wet BRP) vormt de juridische basis voor de basisregistratie personen. In de basisregistratie personen zijn persoonsgegevens opgeslagen in de vorm van persoonslijsten.

De basisregistratie personen bevat gegevens over personen die zijn ingeschreven bij een van de gemeenten in Nederland. De gemeenten houden deze gegevens bij.

Verder zijn in de basisregistratie personen gegevens opgenomen van personen die buiten Nederland woonachtig zijn, de niet-ingezetenen. Deze registratie van niet-ingezetenen in de basisregistratie personen wordt aangeduid als de Registratie Niet-Ingezetenen (RNI), waarvoor de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties verantwoordelijk is. Over niet-ingezetenen wordt een beperkter aantal gegevens bijgehouden dan over ingezetenen. In dit besluit vallen onder niet-ingezetenen ook de ingezetenen van Bonaire, Sint Eustatius en Saba, die in de Wet BRP ingezetenen van een openbaar lichaam worden genoemd. De staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties houdt de gegevens van deze niet-ingezetenen ook bij in de RNI.

De Wet BRP biedt de grondslag voor systematische gegevensverstrekking over ingezetenen en niet-ingezetenen aan overheidsorganen en daartoe aangewezen andere organisaties. Bij de systematische verstrekking worden vanuit een centraal bestand op geautomatiseerde wijze persoonsgegevens uit de basisregistratie personen verstrekt.

Organisaties die in aanmerking komen voor systematische gegevensverstrekking

Allereerst komen overheidsorganen in aanmerking voor systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen. Daarnaast kunnen ook organisaties die werkzaamheden verrichten met een gewichtig maatschappelijk belang daarvoor in aanmerking komen, indien deze werkzaamheden en deze organisaties op grond van artikel 3.3 van de Wet BRP zijn aangewezen. Voorts voorziet artikel 3.13 Wet BRP in systematische gegevensverstrekking aan onderzoeksinstellingen. Waar in het vervolg van deze toelichting zal worden gesproken over "de afnemer" worden daarmee zowel overheidsorganen als derden als onderzoeksinstellingen bedoeld.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Het autorisatiebesluit

Afnemers die systematisch gegevens verstrekt willen krijgen uit de basisregistratie personen dienen hiertoe een verzoek in bij de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties. Het verzoek wordt gedaan in de vorm van een autorisatieaanvraagformulier. In dit formulier is aangegeven welke gegevens, over welke personen en voor welke taken de aanvrager op systematische wijze verstrekt wenst te krijgen. Het verzoek wordt getoetst, waarbij wordt uitgegaan van de beoordelingscriteria zoals deze zijn neergelegd in de Wet BRP en het Besluit basisregistratie personen (Besluit BRP). Onder meer bepalend is of en in hoeverre de verstrekking van de gegevens noodzakelijk is voor de goede vervulling van de taak van de aanvrager. Hierbij wordt steeds de bescherming van de persoonlijke levenssfeer van de personen, van wie de aanvrager gegevens verstrekt wenst te krijgen, gewaarborgd.

Na toetsing van het autorisatieverzoek wordt door de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties een autorisatiebesluit ten behoeve van de aanvrager genomen. In dit autorisatiebesluit wordt bepaald welke gegevens over welke categorieën van personen en in welke gevallen aan de afnemer worden verstrekt. Aan het autorisatiebesluit kunnen voorschriften en beperkingen worden verbonden in het belang van een zorgvuldige en doelmatige gegevensverstrekking.

Het autorisatiebesluit wordt voor zover mogelijk technisch vertaald in een zogenoemde autorisatietabelregel. Aan de hand van de autorisatietabelregel wordt de geautoriseerde afnemer herkend en kan de gegevensverstrekking vanuit de basisregistratie personen geautomatiseerd afgewikkeld worden.

2. Toelichting op de wijzen van verstrekken

De systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen kan op verschillende wijzen plaatsvinden. Op grond van dit besluit vindt de verstrekking op de volgende manier plaats:

De verstrekking op verzoek

Een afnemer kan op verzoek een set gegevens van een persoonslijst verstrekt krijgen. In het autorisatiebesluit is opgenomen welke gegevens van welke categorieën personen mogen worden opgevraagd.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Indien gegevens worden opgevraagd van een persoonslijst die is opgeschort, hetgeen onder meer gebeurt indien een ingeschrevene is overleden of geëmigreerd, worden de reden en datum opschorting bijhouding van de persoonslijst meeverstrekt. Bij verstrekking van gegevens van een persoonslijst van een niet-ingezetene, is het van belang om aan te geven wanneer de gegevens op de persoonslijst geverifieerd zijn en welke organisatie in een categorie opgenomen gegevens heeft aangeleverd. Om dit te bereiken, worden de verificatiegegevens of de gegevens over de aanleverende organisatie, voor zover die gegevens zijn opgenomen op de persoonslijst, meeverstrekt als er gegevens worden verstrekt uit een categorie waarin die gegevensgroepen voorkomen.

Overige verstrekkingen

Indien een onderzoek is ingesteld of afgerond naar een gegeven of een verzameling van gegevens, wordt hiervan bij het verstrekte gegeven melding gedaan.

3. De verzending en ontvangst van berichten

Over de verstrekking van gegevens via alternatieve media, al dan niet naar aanleiding van infrastructurele wijzigingen, over de leverings- en selectiedata en over andere relevante onderwerpen dient overeenstemming te zijn met de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens.

4. Stichting Amsterdam UMC

Dit autorisatiebesluit is genomen ten behoeve van de Stichting Amsterdam UMC, bekend als Amsterdam UMC.

Het Amsterdam UMC (in deze toelichting verder genoemd: de onderzoeksinstelling) is een instelling als bedoeld in artikel 1.2 van de Wet op het hoger onderwijs en wetenschappelijk onderzoek en artikel 44, eerste lid, onder a, van het Besluit BRP.

Om als onderzoeksinstelling voor systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen in aanmerking te komen, moet zijn voldaan aan de volgende voorwaarden:

- het onderzoek moet een algemeen belang dienen,
- de gegevens uit de basisregistratie personen moeten noodzakelijk zijn voor het betreffende onderzoek,
- de verzoeker dient te hebben aangetoond dat de nodige voorzieningen zijn getroffen teneinde te verzekeren dat verdere verwerking van de verstrekte gegevens uitsluitend geschiedt ten behoeve van het onderzoek en dat ook overigens is voorzien in zodanige waarborgen dat de persoonlijke levenssfeer van de betrokkene niet onevenredig wordt geschaad,
- de gegevens mogen slechts in geanonimiseerde vorm aan derden beschikbaar worden gesteld, tenzij de ingeschrevene uitdrukkelijk met de voorgenomen openbaarmaking van de hem betreffende gegevens heeft ingestemd,

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

- de verzoeker moet hebben aangetoond dat de systematische verstrekking van de gegevens noodzakelijk is voor een goede uitvoering van het onderzoek, en
- de Autoriteit Persoonsgegevens is over het verzoek om systematische gegevensverstrekking uit de basisregistratie personen gehoord.

De onderzoeksinstelling voldoet aan deze voorwaarden.

4.1. Het onderzoek van de onderzoeksinstelling

Een toelichting op het onderzoek waarvoor de onderzoeksinstelling gegevens verstrekt krijgt uit de basisregistratie personen is opgenomen in bijlage I van dit besluit.

4.2 Wijze van verstrekken aan de onderzoeksinstelling

De onderzoeksinstelling krijgt de gegevens die noodzakelijk zijn voor de vervulling van de in bijlage I onder 'uitvoering onderzoek' beschreven taken op systematische wijze verstrekt uit de basisregistratie personen. De systematische verstrekking aan de onderzoeksinstelling vindt plaats door middel van gegevensverstrekking op verzoek. Tot de doelgroep van de onderzoeksinstelling behoren zowel ingezetenen als niet-ingezetenen.

De verstrekking van gegevens op verzoek aan de onderzoeksinstelling

De onderzoeksinstelling mag op verzoek gegevens opvragen uit de basisregistratie personen. Het betreft de gegevens die zijn opgenomen in bijlage II. De onderzoeksinstelling mag gegevens opvragen over deelnemers aan het onderzoek.

4.3 Toelichting te verstrekken gegevens

Categorie 01 Persoon en categorie 05 Huwelijk/geregistreerd partnerschap

De gegevens uit deze categorieën worden gebruikt ter identificatie en voor de juiste aanschrijving van personen.

Categorie 06 Overlijden

Het gegeven "Datum overlijden" wordt verstrekt ter voorkoming van het aanschrijven van overleden betrokkenen en om na te gegaan wat de doodsoorzaak van een betrokkene is, wat relevant is voor het onderzoek.

Ziekenhuisopnames en doodsoorzaken worden bijgehouden van betrokkenen die hiervoor schriftelijk toestemming hebben gegeven door middel van een toestemmingsformulier. De onderzoeksinstelling zal de overlijdensgegevens van de groep betrokkenen waarvan geen toestemming is verkregen, vernietigen.

Categorie 07 Inschrijving

Het gegeven "Indicatie geheim" wordt verstrekt omdat met dit gegeven wordt aangeduid of een ingeschrevene de gemeente heeft verzocht om zijn of haar gegevens niet te verstrekken aan derden en/of aan kerken. Indien dit het geval is, wordt de deelnemer uitgesloten van het onderzoek.

Datum

19 januari 2026

Kenmerk

2025-0000706168

Categorie 08 en 58 Verblijfplaats

De actuele adresgegevens uit de categorie Verblijfplaats zijn noodzakelijk om een deelnemer correct te kunnen aanschrijven. Het gegeven "gemeente van inschrijving" is noodzakelijk om te kunnen bepalen of de deelnemer is geëmigreerd, zodat de onderzoeksinstelling de betrokkene kan uitschrijven. Bij verhuizing naar het buitenland maakt de desbetreffende persoon namelijk geen deel meer uit van het onderzoek.

5. Inlichtingenplicht

Teneinde de autorisatie actueel te houden dient de onderzoeksinstelling tijdig inlichtingen te verschaffen over wijzigingen die zich voordoen in het onderzoek, in de regelingen waarop het onderzoek is gebaseerd of wijzigingen in de gegevens uit de basisregistratie personen die noodzakelijk zijn voor de uitvoering van het onderzoek. Het is de uitdrukkelijke verantwoordelijkheid van de onderzoeksinstelling om deze informatie onverwijld kenbaar te maken aan de staatssecretaris van Binnenlandse Zaken en Koninkrijksrelaties. Eventuele gevolgen van onjuistheden in de autorisatie als gevolg van het niet of niet tijdig doorgeven van dergelijke wijzigingen komen voor de verantwoordelijkheid van de onderzoeksinstelling.

6. Wijzigingen

Met dit besluit wordt het autorisatiebesluit van 21 november 2023, met kenmerk 2023-0000669137, ingetrokken. Deze intrekking is het gevolg van de naamswijziging van Stichting VUmc naar "Stichting Amsterdam UMC", die zijn oorsprong vindt in de fusie tussen Stichting VUmc en het Academisch Medisch Centrum (AMC).

7. Publicatie

Dit besluit wordt gepubliceerd in de Staatscourant. Het besluit wordt tevens geplaatst op de internetpagina van de Rijksdienst voor Identiteitsgegevens, publicaties.rvig.nl.