

Retningslinjer for videregivelse af personoplysninger fra de støttede, landsdækkende kliniske kvalitetsdatabaser (forskningsadgang)

Version 5.02, d. 09.06.20.

Retningslinjerne for videregivelse af personoplysninger er udarbejdet med udgangspunkt i "Rapport om anvendelse af kliniske kvalitetsdata til forskning", som er udarbejdet af en arbejdsgruppe, nedsat af det Rådgivende Forum for Regionernes Kliniske Kvalitetsudviklingsprogram (RKKP)¹

Retningslinjerne blev indført i version 1.0 den 01.02.13. Medio 2018 er gennemført en gennemgribende revision for at afspejle reglerne i Databeskyttelsesforordningen og Databeskyttelsesloven af maj 2018.

I juni 2019 er opdateret med præcisering af vilkår for kontakt til patienter på baggrund af data fra de kliniske kvalitetsdatabaser.

I juni 2020 er præciseret, at efterfølgende videregivelse af personoplysningerne til andet formål/andet forskningsprojekt kun kan sker efter forudgående skriftlig tilladelse fra RKKP

INDHOLDSFORTEGNELSE

Introduktion	2
Vilkår for videregivelse af data	3
Vilkår – særligt vedr. kontakt til patienter	4
Praktisk fremgangsmåde for ansøgning og videregivelse af data	4
Afgørelse og appelmuligheder	5
Tidsfrister i sagsbehandling.....	5
Evt. samarbejde mellem forskergruppen og databasen	5
Habilitet	5
Publikationsrettigheder	5
Særligt om brug af data til kvalitetsformål	6

¹Gruppen bestod af: Knut Borch-Johnsen, Michael Borre, Claus Emmeluth, Mogens Grønvold, Erik Jakobsen, Søren Worsøe Laursen, Hanne Mainz, Henning T Mouridsen, Lisbeth Plambech, Henrik Schroll & Poul Videbech.

Introduktion

Kliniske kvalitetsdata er data, der er indsamlet rutinemæssigt og offentligt finansieret med det primære formål at monitorere og højne kvaliteten af patientbehandlingen i det danske sundhedsvæsen. På lige fod med andre offentlige registre skal data fra de kliniske kvalitetsdatabaser godkendt af Sundhedsdatastyrelsen, i videst muligt omfang gøres tilgængelige for forskning, baseret på systematiske protokoller, godkendt i henhold til gældende lovgivning. Læs mere om databaser på www.rkkp.dk.

Udover kvalitetsunderstøttelse ønsker de kliniske kvalitetsdatabaser at fremme sundhedsvidenskabelig forskning ved at stille data til rådighed for alle relevante lovlige forskningsprojekter i det danske sundhedsvæsen.

Det følger af databeskyttelseslovens § 10, at der under visse forudsætninger kan ske videregivelse af personoplysninger til forskning og statistik af væsentlig samfundsmæssig betydning.

De grundlæggende betingelser for behandling af personoplysninger i forbindelse med videregivelsen skal overholdes, herunder kravet om dataminimering.

Videregivelsen kan på visse vilkår ske **uden** tilladelse fra Datatilsynet med mindre der er tale om:

- at videregivelsen sker til behandling uden for databeskyttelsesforordningens territoriale anvendelsesområde
- at videregivelsen vedrører biologisk materiale eller
- at videregivelsen sker med henblik på offentliggørelse af oplysninger i anerkendt videnskabelige tidsskrifter eller lignende i ikke-anonymiseret form

Region Midtjylland skal således, som dataansvarlig for de kliniske kvalitetsdatabaser, selv vurdere lovligheden af videregivelsen i øvrige tilfælde. Denne vurdering skal foretages af RKKP's Videncenter, som driftsansvarlig for databaserne.

Indeværende retningslinje beskriver forudsætningerne og proceduren for behandling af ansøgning om videregivelse af personoplysninger fra de kliniske kvalitetsdatabaser til brug for forskning og statistik.

Retningslinjerne er gældende for de oplysninger, der er lovligt indsamlede til de kliniske kvalitetsdatabaser i overensstemmelse med databasens formål og godkendelsen fra Sundhedsdatastyrelsen. Al videregivelse af disse data skal ske sv.t. denne vejledning.

Betingelser, der skal opfyldes, før der kan ske videregivelse af personoplysninger med henblik på modtagerens undersøgelse i statistisk eller videnskabelig øjemed af væsentlig samfundsmæssig betydning.

Videregivelse af personoplysninger forudsætter:

1. indsendelse af en protokol til RKKP, der beskriver studiets rationale, metode, formål, hvilke data der skal anvendes til analyserne, i hvilken form oplysningerne ønskes videregivet, medlemmerne af forskningsgruppen, budget, tidsplan samt evt. publikationsplan.
2. at ansøger har afgivet en skriftlig begrundet erklæring om:

- a. at oplysningerne er konkret nødvendige for modtagerens undersøgelse
 - b. at oplysningerne alene vil blive brugt i statistisk eller videnskabeligt øjemed
 - c. at oplysningerne ved undersøgelsens afslutning vil blive slettet, anonymiseret eller tilintetgjort, således at det efterfølgende ikke er muligt at identificere enkeltpersoner, eller alternativt vil blive overført til opbevaring i arkiv efter arkivlovens regler
3. At det af ansøgningen fremgår enten:
- a. hvilken fortegnelse over behandling af personoplysninger projektet er ført under, herunder med angivelse af jr. nr. på denne fortegnelse/registreringen på fortegnelsen hos den dataansvarlige for projektet og/eller:
 - b. Tilladelse fra Videnskabsetisk komite eller Styrelsen for Patientsikkerhed med dokumentation (kopi af tilladelse og jr. nr.).
4. at det fremgår, hvorledes studiet forventes finansieret, samt om der allerede foreligger hel eller delvis finansiering.
5. at data ikke anvendes til andet formål end det, der er specificeret i protokollen. Ønskes projektet udvidet/ændret, skal der indsendes en tillægsprotokol
6. at betingelser for videregivelse jf. Databeskyttelsesloven § 10, stk. 3. er opfyldt, og at videregivelse kan ske under de vilkår, der gælder for videregivelser af data til brug for andre undersøgelser i statistisk eller videnskabeligt øjemed²

Forudsætning 1-5 skal sikres af ansøger, mens forudsætning 6 skal sikres af databasen styregruppe/tilknyttet RKKP-team.

Vilkår for videregivelse af data

1. At oplysningerne kun behandles inden for databeskyttelsesforordningens territoriale anvendelsesområde
2. At oplysningerne konkret er nødvendige for projektet
3. At oplysningerne alene vil blive brugt i statistisk eller videnskabeligt øjemed.
4. At efterfølgende videregivelse af personoplysningerne til andet formål/andet forskningsprojekt kun sker efter forudgående skriftlig tilladelse fra RKKP, som kan søges ved henvendelse til fagligkvalitet@rkkp.dk
5. At oplysningerne ved undersøgelsens afslutning vil blive slettet, anonymiseret eller tilintetgjort, således at det efterfølgende ikke er muligt at identificere enkeltpersoner, eller alternativt vil blive overført til opbevaring i arkiv efter reglerne i arkivlovgivningen.
6. At modtager af oplysningerne overholder de sikkerhedsmæssige regler for behandling af personoplysninger i databeskyttelsesforordningen og databeskyttelsesloven herunder at formidling af resultaterne fra undersøgelsen sker på en sådan måde, at det ikke er muligt at identificere enkeltpersoner

² Videregivelse til projekter i til tredjelande kræver særlig sagsbehandling. Her skal ske henvendelse til fagligkvalitet@rkkp.dk ved ønske om data.

Vilkår – særligt vedr. kontakt til patienter

Videregivelse af oplysninger fra de kliniske kvalitetsdatabaser til videnskabelige/statistiske formål kan kun ske på de vilkår beskrevet ovenfor.

Der må **ikke** rettes direkte henvendelse til patienterne på baggrund af udtræk fra databaserne **med mindre** der foreligger særskilt hjemmel (f.eks. i form af godkendelse fra en videnskabsetisk komite eller samtykke fra patienterne). Sammenhængen i sundhedslovens bestemmelser om videregivelse til brug for forskning gør, at det skal være den sundhedsperson, som har behandlet patienten, der også retter henvendelse til patienten. Videregivelse af data fra en klinisk kvalitetsdatabase kan dermed **ikke** danne grundlag for at forsker kan rette henvendelse direkte til patienterne, med mindre der er særskilt grundlag herfor, jf. det ovenfor anførte.

Praktisk fremgangsmåde for ansøgning og videregivelse af data

1. Ansøgningen sker via online ansøgningssystem, der kan tilgås her: <https://rkkp-forskningsadgang.dk>. Ansøger skal registrere sig som bruger (grøn knap på forsiden).
2. Ansøgning behandles efterfølgende af RKKP's Videncenter f/Region Midtjylland som den dataansvarlige myndighed sikrer, at formelle betingelser for videregivelse er opfyldt..
3. RKKP registrerer ansøgningen og videresender til styregruppen for den relevante kliniske database.
 - a. Ansøgninger behandles af databasens styregruppe
 - b. Databasens styregruppe og/eller tilknyttet RKKP-team skal på vegne af databasens dataansvarlige myndighed vurdere om de ansøgte data er saglige nødvendige og relevante for gennemførelse af studiet.
 - i. Styregruppen skal endvidere vurdere om omfanget af oplysningerne og den form som personoplysningerne ønskes udleveret i, er sagligt nødvendige og relevante.
 - c. Som led i behandling af ansøgningen kan databasens styregruppe/RKKP's Videncenter gå i dialog med ansøgeren om evt. justering af protokollen. Dette skal gennemføres, hvis databasens styregruppe vurderer, at:
 - i. Det anmodede udtræk ikke kan belyse det ønskede.
 - ii. En ændring/justering af protokollen kan højne projektets videnskabelige værdi.
 - iii. Der er betydende overlap mellem den indsendte protokol og allerede igangværende projekter.
4. Dialogen mellem ansøger og styregruppen har til formål at videregive de personoplysninger der er saglige, nødvendige og relevante for opfyldelse af projektets formål samtidig med, at den dataansvarlige for databasen overholder gældende regler herfor. Forud for videregivelse sikres, at den kan ske givet de vilkår, der er for videregivelse til statistiske/videnskabelige formål.

Afgørelse og appelmuligheder

Hvis databasens styregruppe vurderer, at forudsætningerne for videregivelse ikke er til stede, skal ansøgningen afvises. En hel eller delvis mangel på godkendelse af ansøgning eller forsinkelse af levering af udtræk kan indbringes for RKKP-direktøren pr. mail til fagligkvalitet@rkkp.dk. Direktøren træffer endelig afgørelse om, hvorvidt videregivelse af data kan afslås eller forsinkes.

Hvis der gives afslag på en ansøgning om videregivelse af personoplysninger fra en database, skal dette meddeles til ansøger med angivelse af en begrundelse herfor samt oplysning om klagemulighed.

Tidsfrister i sagsbehandling

Behandling af ansøgninger sker løbende:

1. RKKP's Videncenter meddeler senest syv hverdage efter modtagelsen af ansøgningen, hvis der umiddelbart er behov for yderligere oplysninger (mangelfuld ansøgning).
2. RKKP's Videncenter og databasernes styregruppe skal have foretaget en faglig vurdering af, om der kan ske videregivelse (om der er tale om ansøgning af relevante/nødvendige data, jf. ovenfor) inden for seks uger.
3. Ansøgeren skal modtage dataudtræk med relevante data senest seks måneder efter fremsendelse af korrekt udfyldt ansøgning
 - a. Ved ansøgninger, hvor der ikke er spørgsmål til indhold/projekt, som forsinker sagsbehandlingen, skal videregivelse af data ske indenfor tre måneder efter fremsendelse af korrekt udfyldt ansøgningssekema.

Evt. samarbejde mellem forskergruppen og databasen

Ofte vil projekter, baseret på data fra en klinisk kvalitetsdatabase, blive gennemført i samarbejde med et eller flere medlemmer af databasens styregruppe, men dette er ikke en forudsætning for projektets gennemførelse.

Databasens styregruppe kan jf. ovenstående afsnit tilbyde akademisk/videnskabelig rådgivning i projektet og vil da typisk indgå i projektgruppen. Dette kan dog ikke stilles som krav eller forudsætning for videregivelse af data.

Habilitet

For at der ikke skal opstå inhabilitet i sagsbehandlingen om videregivelse af personoplysninger fra en database, må et styregruppemedlem ikke deltage i vurderingen af grundlaget for videregivelsen samt i den beslutning der træffes herom, hvis medlemmet selv er ansøger.

Publikationsrettigheder

Ved indsendelse af videnskabelige publikationer, der helt eller delvist bygger på data fra en klinisk kvalitetsdatabase, skal det fremgå af metodeafsnittet og "acknowledgment", hvilken klinisk kvalitetsdatabase data er udleveret fra.

Videregivelse af data fra en klinisk kvalitetsdatabase til en forskergruppe, der arbejder uafhængigt af databasen, berettiger således ikke til medforfatterskab til medlemmer af databasens styregruppe, men ved inddragelse af kompetencer fra kvalitetsdatabasen i revision af protokol, dataanalyse, fortolkning mv., skal der udarbejdes en aftale, som også præciserer forfatterrettigheder. Hvis ansøger og databasens styregruppe indgår aftale om et egentlig videnskabeligt samarbejde, er det ansøgerens ansvar at inddrage databasens repræsentanter til et niveau, der overholder "Vancouver-reglernes" krav til medforfatterskab.

Publikationer, der helt eller delvist er baseret på data fra de støttede, landsdækkende kliniske kvalitetsdatabaser, skal ved udgivelse sendes til RKKP (fagligkvalitet@rkkp.dk).

Særligt om brug af data til kvalitetsformål

Anvendelse af egne, lokale data samt anvendelse af resultater (ikke-personhenførbare) fra andre afdelinger/hele landet til rent kvalitetsformål kan ske uden protokol og særlig ansøgning, så længe anvendelsen er omfattet af de generelle retningslinjer for brug af kliniske kvalitetsdata. Afdelingen/sygehuset har uændret adgang til selv at trække og analysere egne data til kvalitetsformål.

Der skal indsendes en protokol til RKKP efter samme retningslinjer som for videnskabelige studier, hvis der ønskes opgørelser af resultater for andre afdelinger, der ikke indgår i databasens normale afrapportering.