



E-post:

muskelregisteret@unn.no

Hjemmeside:

www.muskelregisteret.no

Postadresse:

Muskelregisteret
Postboks 20
Universitetssykehuset Nord-Norge
9038 Tromsø

Pasientdata

Personnummer _____ (11 siffer)

Fullt navn (Fornavn Mellomnavn Etternavn)

E-post

E-postadr du kan kontaktes på. Send ikke sensitive opplysninger via e-post!

Mobiltelefon: _____

Norsk register for arvelige og medfødte nevromuskulære sykdommer

Informasjonsskriv og erklæring om samtykke

Bakgrunn

På oppdrag fra Helsedirektoratet har Helse Nord RHF opprettet Norsk register for arvelige og medfødte nevromuskulære sykdommer.

Hensikten er å forbedre kvaliteten på diagnostisering og behandling av arvelige muskelsykdommer og sykdommer i perifere nerver. Det er behov for bedre kunnskap, ikke bare om sykdommen hos hver enkelt pasient, men om hele denne pasientgruppen. Et slikt register vil også kunne bidra til å kartlegge hjelpebehov for denne pasientgruppen, og danne grunnlag for prioritering av helsetjenester.

Opplysningene blir lagret i et eget dataregister som er godkjent av Datatilsynet i henhold til Helseregisterloven. Innsamlede data i registeret vil bli lagret permanent og alle data behandles konfidensielt. Alle som arbeider med registeret har taushetsplikt om forhold de får kjennskap til.

Hva skal registreres?

De opplysninger som inngår i registeret er fullstendig personnummer og navn, opplysninger om diagnose, hvilket sykehus som har stilt denne, samt hvilket grunnlag diagnosen er stilt på. I tillegg registreres opplysninger om arv, funksjonsstatus og sykdomsrelatert behandling.

Hvor skal opplysningene i registeret hentes fra?

Opplysningene samles inn til registeret av din behandlende lege på sykehuset, og lagres av Muskelregisteret ved Nevrologisk og nevrofysiologisk avdeling, Universitetssykehuset Nord-Norge HF (UNN).

Opplysningene vil kunne bli sammenstilt med opplysninger fra Norsk pasientregister for å beregne registerets dekningsgrad.

Registrerings skjemaene vil bli oppbevart i et arkiv ved UNN, og de blir makulert etter to år. Opplysningene i skjemaene lagres elektronisk i en nasjonal database hos Norsk register for arvelige og medfødte nevromuskulære sykdommer. Her blir dataene oppbevart permanent i avidentifisert form (separat fra navn og personnummer).

Registeret er godkjent av Datatilsynet.

Du kan bli bedt om å besvare spørreskjema fra registeret i ettertid, og vil i tillegg kunne bli kontaktet ved senere anledninger for opplysninger om din sykdom. De data som innsamles vil gjøres tilgjengelig for det sykehuset som har behandlingsansvaret for deg.

Utlevering av opplysninger

Anonymiserte masseopplysninger fra registeret vil etter nøye vurdering av søknad om dette bli utlevert til bruk innenfor forskning og utvikling. Disse opplysningene vil ikke kunne spores tilbake til den enkelte.

Dersom du ønsker det og samtykker til det kan Nevromuskulært kompetansesenter sende deg relevant informasjon om din sykdom eller informasjon om nye behandlingsmetoder eller anbefaling om jevnlig kontroll. Med ditt skriftlige samtykke kan personopplysninger om deg fra registeret, og for eksempel anbefaling om innkalling til årlig kontroll, også utleveres til din behandlende lege/fastlege.

Med vennlig hilsen

Kjell Arne Arntzen

Overlege, faglig leder, Norsk register for arvelige og medfødte nevromuskulære sykdommer.

Snu arket!

Innsynsrett, endring og sletting av opplysninger

Å bidra med opplysninger til registeret er frivillig. Hvis du samtykker til dette har du rett til å få innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg. Du har videre rett til å få korrigert eventuelle feil i de opplysningene som er registrert.

Dersom du ønsker det, kan du også kreve å få slettet innsamlede opplysninger.

Forskning

En fortløpende epidemiologisk registrering av forekomst av arvelige og medfødte nevrologiske sykdommer vil være viktig for forskning på denne sykdomsgruppen.

Det vil være aktuelt å starte forskningsprosjekter basert på alle opplysningene som blir registrert. Man vil da kunne evaluere diagnostisering, gitt behandling og behandlingseffekt over tid.

For spesielle forskningsprosjekter kan det være aktuelt å sammenstille informasjon fra registeret med andre offentlige registre. Forskningsresultatene kan komme fremtidige pasienter til nytte. De vil bli publisert i medisinske tidsskrifter i inn- og utland.

De enkelte forskningsprosjektene og eventuelle koblinger til andre registre vil måtte vurderes av Personvernombudet, og om nødvendig, godkjennes av Datatilsynet.

Det kan være aktuelt å sammenstille informasjon fra Norsk register for arvelige og medfødte nevrologiske

sykdommer med følgende offentlige registre og befolkningsundersøkelser:

- Registeret i Rikstrygdeverket
- Dødsårsaksregisteret
- Medisinsk fødselsregister
- Norsk Pasientregister
- Kreftregisteret
- Reseptregisteret
- Registeret i Statistisk sentralbyrå
- Befolkningsundersøkelsene som inngår i Conor (Cohort of Norway)
- Befolkningsundersøkelsene som inngikk i Statens Helseundersøkelser (SHUS)
- Skattedirektoratets databaser
- Nasjonalt Nyfødregister

For en nærmere beskrivelse av disse registrene og befolkningsundersøkelsene se oversikt på nettstedet www.muskelregisteret.no

Det kan også være aktuelt å bruke opplysninger om deg fra din sykejournal.

Alle slike sammenstillinger krever forhåndsgodkjenning av de offentlige instanser loven krever, for eksempel Personvernombudet, de regionale komitéer for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk, Datatilsynet, Helsedirektoratet eller Rikstrygdeverket. All informasjon vil bli behandlet med respekt for personvern og privatliv og i samsvar med lover og forskrifter.

Jeg har lest informasjonen ovenfor og samtykker i at de nevnte opplysningene registreres i pasientdatabasen og kan brukes til forskningsformål som nevnt ovenfor.

Hvis du ikke ønsker å oppsøke sykehuset som utredet din nevrologiske sykdom for å få registrert deg i muskelregisteret, kan du samtykke til at Muskelregisteret får utlevert relevante opplysninger fra din journal for å registrere disse i muskelregisteret.

Jeg samtykker til at det kan innhentes relevante journalopplysninger fra sykehuset som har utredet min nevrologiske sykdom, slik at jeg kan registreres i muskelregisteret.

Navn på sykehus: _____

Sted: _____ Dato: _____

Underskrift: _____