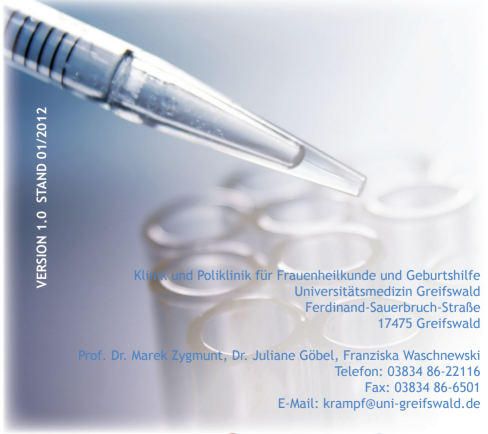


### INFORMATION FÜR PROBANDINNEN

zur Studie

### KOMORBIDITÄTEN BEIM METABOLISCHEN SYNDROM

im Rahmen des Forschungsprojektes "Greifswald Approach to Individualized Medicine" (GANI\_MED)









#### Sehr geehrte Probandin,

das Polyzystische Ovarialsyndrom (PCOS) ist eine der häufigsten Stoffwechselstörungen geschlechtsreifer Frauen. Diese Erkrankung ist begünstigt durch das Auftreten von Risikofaktoren für Herz-Kreislauferkrankungen wie Übergewicht mit einem erhöhten Bauchumfang, Fettstoffwechselstörungen, Bluthochdruck und Störungen des Zuckerstoffwechsels wie z.B. Diabetes. Diese Einzelfaktoren werden in Kombination als "Metabolisches Syndrom" bezeichnet und kommen sehr häufig bei Patientinnen mit einem PCOS vor.

Vor diesem Hintergrund möchten wir Sie bitten, an unserem Forschungsprojekt teilzunehmen. Ziel dieses Forschungsprojektes ist es, durch Bestimmung von so genannten Biomarkern neue Erkenntnisse über die Risikofaktoren für das PCOS und die damit verknüpften Stoffwechselstörungen zu gewinnen, aber auch im weiteren Verbund von GANI\_MED Erkenntnisse über andere Stoffwechselerkrankungen oder die Verträglichkeit von Arzneimitteln zu erhalten.

Unter "Biomarkern" sind Körpersubstanzen, z.B. im Blut und Urin, zu verstehen, die es ermöglichen, frühzeitig und möglichst individuell die Diagnose und Therapie festzulegen sowie den möglichen Verlauf von Erkrankungen besser einschätzen zu können.

Im Rahmen unserer Studie interessiert uns zunächst ganz besonders die Identifizierung von Biomarkern, die Auskunft über Ursache, Verlauf, Behandlung und Prognose des PCOS und des Metabolischen Syndroms geben. Diese ausgewählten Biomarker wollen wir dabei auch hinsichtlich ihrer Funktionen genauer analysieren und durch ein tieferes Verständnis der Entstehungsmechanismen des Metabolischen Syndroms neue Strategien für Prävention und Therapie eröffnen.

All diese medizinischen Forschungsanstrengungen dienen letztlich der Erarbeitung von Grundlagen für eine "Individualisierte Medizin". Von diesem neuen Ansatz versprechen wir uns langfristig nicht nur eine besser auf Einzelne abgestimmte Vorsorge und Therapie, sondern auch eine Senkung der bislang sehr hohen Behandlungskosten.

Um aber wissenschaftlich überprüfen zu können, ob sich die erhofften Einsparungen auch tatsächlich im Rahmen einer "Individualisierten Medizin" erzielen lassen, muss eine auf die wirtschaftlichen Aspekte des Gesundheitswesens spezialisierte Arbeitsgruppe innerhalb unseres Forschungsvorhabens zusätzlich herausfinden, welche Kosten



mit Ihrer Erkrankung sowohl im Rahmen der Behandlung als auch im sonstigen Leben verbunden sind. Auf dieser Grundlage wollen wir Vergleiche mit anderen Behandlungsformen durchführen. Dadurch kann in einer Zeit knapper finanzieller Mittel ein Beitrag dazu geleistet werden, Ihre bestmögliche Behandlung sicherzustellen.

Zur Erreichung all dieser wissenschaftlichen Ziele haben wir unser Forschungsprojekt auf insgesamt vier "Säulen" gestellt:

- Durchführung von medizinischen und gesundheitsökonomischen Untersuchungen und Speicherung Ihrer verschlüsselten Forschungsdaten in einer Forschungsdatenbank
- 2) Einlagerung von Biomaterialien und daraus gewonnenem genetischen Material in einer Biohank
- 3) Möglichkeit der Wiederkontaktierung, um mehr über die Entwicklung Ihrer Erkrankung und der Behandlung zu erfahren
- 4) Ermächtigung zur Kontaktierung ausgewählter Personen und Organisationen des Gesundheitssystems sowie des Melderegisters, um Informationen über Ihre weitere gesundheitliche Entwicklung, kostenbezogene Daten im Zusammenhang mit Ihrer bisherigen Behandlung und einen erweiterten Melderegisterauszug zu Forschungszwecken anfordern zu dürfen

Mit freundlichen Grüßen

M. Lypurt Ihr Prof. Dr. M. Zygmunt

Ihre Dr. J. Göbel



#### 1.1 Untersuchungen

#### Allgemeines

Während Ihres Aufenthaltes werden verschiedene Untersuchungen und Befragungen mit Ihnen durchgeführt. Die Daten aus diesen Untersuchungen bzw. Befragungen wollen wir für wissenschaftliche Zwecke in eine Forschungsdatenbank überführen und dort in verschlüsselter Form weiter auswerten.

Alle medizinischen Untersuchungen sind für Sie risikofrei.

Alle medizinischen Untersuchungen unterliegen der ärztlichen Schweigepflicht.



Darüber hinaus sind alle Mitarbeiter unserer Forschungsgruppe zur Einhaltung der datenschutzrechtlichen Bestimmungen verpflichtet und dürfen Dritten Ihre Daten deshalb außerhalb gesetzlicher Verpflichtungen ohne Ihre Zustimmung nicht übermitteln.

Die geplanten Untersuchungen dienen rein wissenschaftlichen Zwecken und haben keine unmittelbare Bedeutung für den Verlauf, die Diagnostik oder die Therapie Ihrer Erkrankungen. Da zwischen der Identifizierung von Biomarkern und der Zulassung daraus entwickelter Arzneimittel oder Diagnostika ein sehr langer Zeitraum liegt, werden Sie selbst von den Ergebnissen unserer Forschung unter Umständen nicht unmittelbar profitieren.

Informationen zum Untersuchungsprogramm finden Sie auch in der beiliegenden Einverständniserklärung und dort im Abschnitt 1.1.

#### Gynäkologische Studienuntersuchungen

Den Kern unserer Studie bildet eine gynäkologische Untersuchung. Diese umfasst neben der Untersuchung und Abtastung des Abdomens sowie der inneren und äußeren Ge-



schlechtsorgane auch eine Sonographie der Geschlechtsorgane und der Harnblase.



Zusätzliche medizinische Studienuntersuchungen

Wir planen darüber hinaus weitere medizinische Untersuchungen, um Merkmale zu finden, die möglicherweise für ein höheres Risiko bestimmter Patientinnen für das Polyzystische Ovarialsyndrom verantwortlich sind. So wollen wir neben Interviews bzw. fragebogenbasierten Erhebungen, somatometrischen Untersuchungen, der Ermittlung des Zahnstatus, einer Blutdruckmessung sowie Laboruntersuchungen Ihres Bluts und Urins ggf. auch einen oralen Glucosetoleranztest (OGTT) durchführen.

Zur Durchführung der von uns geplanten Laborbasisuntersuchungen (Basislabor und gynäkologisches Speziallabor) ist die Entnahme von insgesamt 15 ml Blut erforderlich. Weiterhin soll die bei einmaligem Wasserlassen verfügbare Menge Mittelstrahl-Urin (max. 400 ml) genutzt werden.

Über die Einladung zum OGTT wird erst auf der Basis ihrer Laborwerte entschieden. Liegen uns Ihre Laborwerte vor, werden wir Sie kontaktieren und zu einem erneuten Besuch in unser Untersuchungszentrum einladen. Der OGTT, der insbesondere Auskunft über Ihr Diabetes-Risiko gibt, wird durchgeführt, indem Sie eine spezielle Zuckerlösung trinken und unser Labor einige Basiswerte in Ihrem Blut vor und nach Gabe der Zuckerlösung bestimmt.

Im Rahmen unserer Studie möchten wir den OGTT aber auch zur Bestimmung von einigen nur wissenschaftlich bedeutsamen Parametern durch genetische sowie stoffwechsel- und eiweißbezogene Laborverfahren nutzen. Diese zusätzlichen Analysen, die sehr aufwendig und kostspielig sind, können wir jedoch nicht unmittelbar nach Durchführung des Tests, sondern erst im weiteren Verlauf



unserer Studie vornehmen. Deshalb werden wir Sie - wenn Sie zu denjenigen Patientinnen gehören, denen wir den OGTT anbieten - bitten, uns Blut aus diesem Test zur Einlagerung in unserer Biobank zu überlassen. Näheres siehe Abschnitt 2.

#### Gesundheitsökonomische Untersuchungen

Wichtige Informationen zu Ihren Lebensumständen sowie zur Inanspruchnahme medizinischer Leistungen durch Sie wollen wir im Rahmen einer Befragung gewinnen.

Darüber hinaus planen wir die Auswertung von verschlüsselten Daten zu den mit Ihrer Behandlung verbundenen Kosten. Näheres dazu im Abschnitt 6.



#### 1.2 Speicherung Ihrer Forschungsdaten und Dauer der Speicherung

Unter "Forschungsdaten" verstehen wir in dieser Patienteninformation und der zugehörigen Einverständniserklärung sämtliche Daten aus den zu Studienzwecken durchgeführten Untersuchungen, darüber hinaus aber auch Daten, die sich der Analyse Ihrer Bioproben verdanken, den erweiterten Melderegisterauszug sowie schließlich auch Daten zu Kosten Ihrer Behandlung, die wir - im Falle Ihres Einverständnisses - von ausgewählten Personen und Organisationen des Gesundheitswesens zu Forschungszwecken anfordern wollen.

Die Speicherung aller Forschungsdaten erfolgt in pseudonymisierter Form in einer eigens dafür eingerichteten Datenbank sowie im Einklang mit den Bestimmungen unseres vom Datenschutzbeauftragten des Landes Mecklenburg-Vorpommern geprüften und genehmigten Datenschutzkonzeptes.



"Pseudonymisiert" bedeutet, dass Ihre Forschungsdaten nicht mit Namen und Adresse gespeichert, sondern mit einer Codenummer versehen und nur in dieser verschlüsselten Form wissenschaftlich ausgewertet werden. Ein Rückschluss auf Ihre Person ist nur über Ihren behandelnden Klinikarzt sowie die Treuhandstelle des GANI MED-Projektes (im Falle gesundheitsökonomischer Daten allein über die Treuhandstelle) möglich. Ihrem Arzt und der Treuhandstelle aber ist es außerhalb gesetzlicher Verpflichtungen untersagt, Ihre Identität Dritten ohne Ihre Einwilligung preiszugeben.

Die GANI\_MED-Forschungsdatenbank soll auch künftigen Generationen von Ärzten und Wissenschaftlern Forschungen ermöglichen, deren Ziele und Methoden wir heute im Einzelnen noch nicht kennen. Deshalb möchten wir Sie bitten, Ihre Forschungsdaten in pseudonymisierter Form möglichst für unbegrenzte Zeit, zumindest aber so lange, wie dies gesetzlich erlaubt ist, speichern zu dürfen.

## 1.3 Nutzung Ihrer Forschungsdaten und Nutzung durch Dritte

Über die Nutzung Ihrer Forschungsdaten im Rahmen zukünftiger Forschungsvorhaben entscheiden der Vorstand des Forschungsverbundes Community Medicine (FVCM) sowie ggf. eine Ethikkommission.

Externen Wissenschaftlern oder Nutzern mit gegebenenfalls auch wirtschaftlichen Interessen werden Ihre Forschungsdaten nur in einer Form zur Verfügung gestellt, die ihnen eine Zuordnung zu Ihrer Person nicht ermöglicht.

Alle Auswertungen und Publikationen erfolgen ohne Namensnennung Ihrer Person in der Verantwortung der am GANI\_MED-Forschungsprojekt beteiligten Arbeitsgruppen und deren projektbezogenen Kooperationspartnern.

# 1.4 Mitteilung von Befunden aus den medizinischen Studienuntersuchungen

Es ist nicht auszuschließen, dass im Rahmen der von uns geplanten Studienuntersuchungen so genannte Zufallsbefunde auftreten, die weiterer ärztlicher Abklärung bedürfen.



Unter "Zufallsbefunden" verstehen wir hier mögliche, weiterer ärztlicher Abklärung bedürftige Hinweise auf das Vorliegen von schwerwiegenden Erkrankungen, die sich im Rahmen der rein wissenschaftlichen Studienuntersuchungen ergeben (z.B. auffällige Blutwerte oder Befunde aus der Sonografie). Sollten uns solche Hinweise bekannt werden, möchten wir Ihnen freistellen, ob Sie informiert werden wollen oder nicht.

Bitte treffen Sie Ihre Entscheidung sehr sorgfältig und unter Berücksichtigung der Erläuterungen in der Einverständniserklärung.

Sollten Sie sich für die Mitteilung von Zufallsbefunden entscheiden, bitten wir Sie eindringlich um Beachtung folgender Zusammenhänge:

a) Zwar sind alle medizinischen Studienuntersuchungen, die das Risiko von Zufallsbefunden mit sich bringen (Gynäkologische Untersuchung, Sonographie der Geschlechtsorgane und der Harnblase, Labore, OGTT), auch gängiger Bestandteil der klinischen Routine; jedoch führen wir im Rahmen unserer Studie diese Untersuchungen nicht zu diagnostischen, sondern rein zu wissenschaftlichen Zwecken durch. Deshalb kann der



Fall eintreten, dass Ihnen Befunde mitgeteilt werden, die keinen Krankheitswert haben und sich bei genauerer ärztlicher Abklärung als "falscher Alarm" herausstellen (falsch-positive Befunde). Umgekehrt ist jedoch auch nicht auszuschließen, dass krankhafte Befunde übersehen werden (falsch-negative Befunde).

b) Wegen ihres rein wissenschaftlichen Charakters stellt unsere Studie insbesondere auch keinen Ersatz für reguläre (gynäkologische) Vorsorgeuntersuchungen dar. Wir bitten Sie daher, solche Vorsorgeangebote weiterhin wahrzunehmen und bei Beschwerden Ihren Haus- oder Facharzt zu kontaktieren.

Zu der Art und Weise, wie Ihnen ggf. Zufallsbefunde mitgeteilt werden, informieren Sie sich bitte im Abschnitt 2 der zugehörigen Einverständniserklärung.



#### 2 Bioproben und Lagerung in einer Biobank

Es ist beabsichtigt, im Rahmen unseres Projektes Blut-, Urin- und Speichelproben von Ihnen in einer Biobank einzulagern. Auf Basis dieser Bioproben sollen mit den gegenwärtig und in Zukunft zur Verfügung stehenden Methoden der Genetik, der Eiweißanalytik, der Analyse von Stoffwechselprodukten und mit Hilfe weiterer Zukunftstechnologien Biomarker bestimmt werden.

Wir möchten Sie ausdrücklich darauf hinweisen, dass wir die Anlage einer Biobank planen, die es künftigen Generationen von Ärzten und Wissenschaftlern ermöglichen soll, gerade auch Forschungen durchzuführen, deren Ziele und Methoden wir heute im Finzelnen noch nicht kennen

Um zusammen mit den anderen GANI\_MED-Arbeitsgruppen diese Biobank verwirklichen zu können, möchten wir Sie um die Erlaubnis zur Entnahme von zusätzlichen 28 ml Ihres Blutes und der Einlagerung von max.
15 ml Ihres Urins sowie von 2 ml Ihres Speichels bitten.

Wir möchten Sie auch bitten, zusätzlich zu der oben genannten Menge von 28 ml weitere 15 ml Blut aus dem OGTT in unserer Biobank einlagern zu dürfen. Auch dieses Blut soll später mit Hilfe genetischer, sowie eiweiß- und stoffwechselbezogener Laborverfahren untersucht werden.

# 2.1 Übereignung, Art der Lagerung und Lagerungsdauer

Vorgesehen ist die Übereignung Ihrer Bioproben an den FVCM der Universität Greifswald. Wir beabsichtigen, Ihre Bioproben unter Verantwortung des FVCM in pseudonymisierter Form so lange zu lagern, wie dies möglich und gesetzlich zulässig ist.

Die Aufbewahrung der Proben selbst wird am Institut für Klinische Chemie und Laboratoriumsmedizin organisiert und koordiniert.

Sollte der jetzige Träger der Biomaterialbank, die Universitätsmedizin Greifswald, die Trägerschaft zu einem späteren Zeitpunkt nicht mehr ausüben, so ist die weitere Nutzung Ihrer Biomaterialien und Daten in pseudonymisierter Form nur möglich, wenn der neue Träger dem jetzigen gleichartig ist und sicherstellen kann, dass alle mit Ihnen im Rahmen dieses Einverständnisses vereinbarten Punkte ohne Änderungen weiterhin Geltung behalten.



#### 2 Bioproben und Lagerung in einer Biobank

# 2.2 Nutzung Ihrer Bioproben und Nutzung durch Dritte

Über die Nutzung Ihrer Bioproben im Rahmen zukünftiger Forschungsvorhaben entscheiden der Vorstand FVCM sowie die zuständige Ethikkommission.

Externen Wissenschaftlern oder Nutzern mit ggf. auch kommerziellen Interessen werden Ihre Bioproben nur in einer Form zur Verfügung gestellt, die ihnen eine Zuordnung zu Ihrer Person nicht ermöglicht.

Alle Auswertungen und Publikationen erfolgen ohne Namensnennung Ihrer Person in der Verantwortung der am GANI\_MED-Forschungsprojekt beteiligten Arbeitsgruppen und deren projektbezogenen Kooperationspartnern.

# 2.3 Mitteilung von Befunden aus Untersuchungen Ihrer Biomaterialien

Wir hoffen, dass wir auf Basis Ihrer Biomaterialien neuartige Informationen über Ihren Gesundheitszustand gewinnen können.

Sollte dies der Fall sein, können wir Ihnen die entsprechenden Informationen zukommen lassen. Voraussetzung ist jedoch, dass a) ein Gremium aus Fachärzten der Universitätsmedizin Greifswald einer Mitteilung zugestimmt hat, b) Sie über solche Befunde überhaupt informiert werden wollen und uns c) Ihre Wiederkontaktierung mit vertretbarem Aufwand möglich ist.

Dies gilt sinngemäß auch für Befunde aus Untersuchungen, die erst im Rahmen künftiger Forschungsvorhaben an Ihren Biomaterialien durchgeführt werden. Solche Forschungsvorhaben bedürfen vorab der Zustimmung des FVCM-Vorstandes sowie der zuständigen Ethikkommmission.

Bitte beachten Sie, dass ggf. bis zu einer Mitteilung von künftigen Forschungsergebnissen im Sinne dieses Abschnittes ein längerer Zeitraum liegen kann, da die erforderlichen Analysen und Auswertungen sehr zeitaufwändig sind und Forschungsergebnisse nach ihrer Veröffentlichung erst einmal im Kollegenkreis weiter diskutiert werden und ggf. der erneuten Bestätigung durch andere Wissenschaftlergruppen bedürfen. Bis wir uns also hinreichend sicher sein können, dass wir über stichhaltige Informationen verfügen, die mitteilungswürdig im Sinne dieses Abschnitts sind, können durchaus mehrere Jahre vergehen.

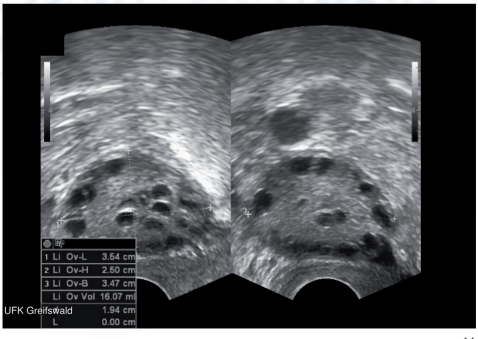


#### 3 Zustimmung

In der Einverständniserklärung können Sie dem Abschnitt 1 ("Untersuchungen und Datenspeicherung") und dem Abschnitt 3 ("Bioproben") jeweils getrennt zustimmen.

Unabhängig von Ihrer Zustimmung zur Durchführung medizinischer Untersuchungen bzw. der Einlagerung Ihrer Biomaterialien können Sie auch entscheiden, ob uns die Kontaktierung ausgewählter Personen und Einrichtungen des Gesundheitswesens sowie des Melderegisters möglich sein soll. Ihre entsprechende Einwilligung geben Sie gegebenenfalls auf einem gesonderten, "Ermächtigung"

betitelten Blatt. Durch Ankreuzen können Sie dort entscheiden, von welchen Personen und Einrichtungen des Gesundheitswesens wir Daten über Sie anfordern, pseudonymisiert speichern und wissenschaftlich auswerten dürfen. Für die Speicherung und Nutzung auch dieser Daten gelten die Bestimmungen aus Abschnitt 1.2 und 1.3 dieser Patienteninformation.



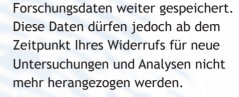


### 4 Widerrufsrecht und Rückfragen

Sie haben das Recht, jederzeit Ihre Zustimmung zur Teilnahme an unserer Studie ganz oder teilweise zu widerrufen, ohne dass Sie uns Gründe nennen müssen und Ihnen daraus Nachteile erwachsen.

Im Falle Ihres Widerrufs werden Ihre personenbezogenen Daten (Name und Anschrift) aus der geschützten Personendatei gelöscht.

Für Kontrollzwecke im Hinblick auf die bereits durchgeführten Untersuchungen und Analysen werden die bis zum Zeitpunkt ihres Widerrufs für wissenschaftliche Zwecke verwendeten pseudonymisierten



Ihre Bioproben werden im Widerrufsfall vernichtet.

Sofern Sie nicht von Ihrem Widerrufsrecht Gebrauch gemacht haben, gelten Ihre Daten und Bioproben nach Ihrem Ableben als unwiderruflich der oben genannten Institution übereignet und können so der Wissenschaft weiter zur Verfügung stehen.

Wollen Sie Ihre Einwilligung zurückziehen, wenden Sie sich bitte an die auf dem Titelblatt genannte Einrichtung. Die genannte Einrichtung wird dann umgehend über die Treuhandstelle die nötigen Schritte einleiten.

An die auf dem Titelblatt genannte Einrichtung können Sie sich auch wenden, wenn Sie zu einem späteren Zeitpunkt irgendwelche Rückfragen an uns haben oder vertiefende Informationen wünschen.





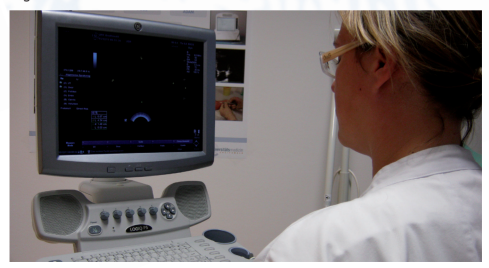
### 5 Erneute Kontaktierung

Im Rahmen unserer Studie kann sich die Notwendigkeit ergeben, noch ergänzende oder vertiefende Informationen von Ihnen zu einem späteren Zeitpunkt einzuholen. In diesem Fall würde sich die einleitend genannte Institution über die Treuhandstelle noch einmal mit Ihnen in Verbindung setzen, wenn Sie einer Wiederkontaktierung zustimmen.

Auch wenn sich in Zukunft weiterführende wissenschaftliche Fragen im Hinblick auf PCOS sowie das Metabolische Syndrom und dessen Komorbiditäten ergeben, die durch Ihre Teilnahme an Nachfolgestudien einer Antwort zugeführt werden können, würden wir zu einem späteren Zeitpunkt gerne wieder auf Sie zugehen. Die Einladung zu solchen Nachfolgestudien, die ihrerseits der Zustimmung des Vorstandes des FVCM sowie der zuständigen Ethikkommission bedürfen, erfolgt gegebenenfalls über die Treuhandstelle der einleitend genannten Institution.

Ihr Einverständnis zu einer erneuten Kontaktierung ist auch Voraussetzung dafür, dass wir Sie gegebenenfalls über Befunde aus der Forschung mit Ihren Biomaterialien informieren können.

Bitte teilen Sie uns Ihre Entscheidung in der beiliegenden Einverständniserklärung im Abschnitt 4 mit.





# 6 Ermächtigung zur Kontaktierung von Personen und Einrichtungen des Gesundheitssystems sowie des Melderegisters

Für uns als Forscher ist es sehr wichtig, über Ihren gesundheitlichen Zustand auch in Zukunft genau informiert zu sein. Denn gerade vertiefte Kenntnisse über den Verlauf Ihrer Erkrankung aber auch über Begleitund Folgeerkrankungen können uns helfen, eine individualisierte Diagnostik und Therapie auf den Weg zu bringen.



Da uns desweiteren daran gelegen ist, innerhalb von GANI\_MED herauszufinden, ob sich mit unserem neuen Konzept der "Individualisierten Medizin" die Kosten im Gesundheitssystem deutlich senken lassen, benötigen die Kollegen aus der gesundheitsökonomischen Arbeitsgruppe des GANI\_MED-Forschungsprojekts aber auch Daten über die Kosten, die bei Einsatz der bisher zur Verfügung stehenden Therapien anfallen.

Da wir all diese wichtigen Informationen in einer Qualität benötigen, die uns wegen der erforderlichen Spezialkenntnisse nur Fachleute aus dem Gesundheitssystem garantieren können, möchten wir Sie bitten, unsere Treuhandstelle zu ermächtigen, folgende Einrichtungen zu kontaktieren:

- Ihren Hausarzt bzw. den behandelnden Arzt
- krankheitsbezogene Register
- Melderegister, um eine erweiterte Melderegisterauskunft über Sie anfordern und so u.a. im Falle eines Umzugs Ihre neue Anschrift zum Zweck der Wiederkontaktierung herausfinden zu können
- Ihre Kranken- und gegebenenfalls auch Pflegekasse
- die Kassenärztliche Vereinigung, die für die Abrechnung zwischen Ärzten und der Krankenkasse außerhalb von Krankenhäusern zuständig ist

Ihr Einverständnis soll es uns ermöglichen, ausschließlich zu Forschungszwecken Daten über Sie anfordern zu dürfen.



# 6 Ermächtigung zur Kontaktierung von Personen und Einrichtungen des Gesundheitssystems sowie des Melderegisters

Auch diese Daten werden von unserer Treuhandstelle, die selbst durch datenschutzrechtliche Bestimmungen zu Stillschweigen Dritten gegenüber verpflichtet ist, den Forschern nur in pseudonymisierter Form zur Verfügung gestellt. Dadurch können Sie sicher sein, dass Unbefugten ein Rückschluss von den Forschungsdaten auf Ihre Person nicht möglich ist.

Eine entsprechende Ermächtigung haben wir auf einem gesonderten Blatt für Sie vorbereitet, um der betreffenden Stelle ggf. nur eine Seite und nicht die ganze Einverständniserklärung zukommen lassen zu können.

Wir bitten Sie darum, auf diesem gesonderten Blatt anzugeben, welche Stellen wir kontaktieren dürfen.

Für Ihre freiwillige Teilnahme an unserer Studie bedanken wir uns sehr herzlich!





#### Kontakt

www.gani-med.de

Prof. Dr. Marek Zygmunt, Dr. Juliane Göbel,

Franziska Waschnewski Tel.: 03834 86-22116 Fax: 03834 86-6501

E-Mail: krampf@uni-greifswald.de

### GANI\_MED wird gefördert durch:

GEFÖRDERT VOM



SPITZENFORSCHUNG INNOVATION



Bildnachweis: Universitätsmedizin Greifswald