

Antrag auf Nutzung von Krebsregisterdaten für Nordrhein-Westfalen

1. Angaben Antragsteller/Antragstellerin

(Datenhaltende Institution oder natürliche Person, verantwortlich für die Datensicherheit und Einhaltung der Datenschutzbestimmungen)

Projektleiter/Projektleiterin

(zeichnungsberechtigte Person)

Wissenschaftlicher Ansprechpartner/Wissenschaftliche Ansprechpartnerin

(zur Klärung bei Fragen zum Antrag)

Kooperationspartner/Kooperationspartnerin

Weitere Kooperationspartner/Kooperationspartnerinnen mit Institution, Namen und Kontaktdaten können Sie ggf. auf einem Beiblatt angeben.

2.4 Beschreiben Sie den Wissenschaftlichen Hintergrund des Projektes inklusive verwendeter Literatur (max. 400 Wörter bzw. 3.000 Zeichen exclusive Literaturbelege) (*Stand der Forschung*).

2.5 Beschreiben Sie die wissenschaftliche Fragestellung Ihres Projektes.

- 2.6 Beschreiben Sie bereits existierende eigene Vorarbeiten und relevante Publikationen, die zum Verständnis des Projektes und des methodischen Vorgehens beitragen (max. 400 Wörter bzw. 3.000 Zeichen exklusive Literaturbelege).**

2.7 Beschreiben Sie das Studiendesign und die geplanten wissenschaftlichen Methoden. Geben Sie dabei möglichst auch auf statistische Auswerteverfahren und ggf. Ihre Fallzahlschätzung ein (max. 400 Wörter bzw. 3.000 Zeichen).

2.8 Benennen Sie die Maßnahmen zur Gewährleistung der Datensicherheit und zum Datenschutz betreffend die beantragten Daten durch die datenhaltenden Stellen.

2.9 Geben Sie potenzielle Interessenskonflikte sowie etwaige finanzielle Beziehungen von allen an dem Projekt beteiligten Personen an.

2.10 Wie erfolgt die Finanzierung des Projektes?

3. Spezifikation des beantragten Datensatzes

3.1 Welche Datenart möchten Sie beantragen?

(Bitte beachten Sie, dass sich die Zuordnung zu einer der nachfolgenden Kategorien nach Bewertung durch das Krebsregister ändern kann. Weiterhin ist nicht jedes klinische Krebsregister zur Lieferung aller Datenarten berechtigt. Informationen hierzu sowie über ggf. zusätzlich erforderliche Unterlagen finden Sie im Informationsblatt zum Antrag.)

Aggregierte Daten (anonym)

Personenidentifizierende Einzelfalldaten

Pseudonymisierte Einzelfalldaten

Kohortenabgleich mit anschließender Übermittlung von Daten, die eine

Kohortenabgleich mit anschließender Übermittlung pseudonymisierter Einzelfalldaten, die keine Re-Identifizierung ermöglichen

Zuordnung zu personenidentifizierenden Daten bei der datenhaltenden Stelle erlauben (z. B. über eine Kom-ID)

3.2 Liegt bereits ein positives Ethikvotum für dieses Projekt vor?

ja

nein

es ist kein Ethikvotum notwendig

3.3 Einschlusskriterien

Diagnosejahre

Diagnosen*

Altersbereich

Geschlecht

Region

Sonstige

*nach ICD-10 oder ICD-O (Lokalisation und Morphologie)

Behandlungsortbezug

Wohnortbezug

Ausschlusskriterien

3.4 Spezifikation der benötigten Variablen

Geben Sie die genaue Bezeichnung der Variablen des onkologischen Basisdatensatzes bzw. der organspezifischen Module an, die Sie für Ihr Projekt benötigen. Kreuzen Sie dazu bitte die entsprechenden Variablen in der Anlage 1 an. Bitte begründen Sie kurz, warum die beantragten Variablen oder Variablengruppen benötigt werden.

4. Weitere Anmerkungen zum Antrag**4.1 Ergänzende Aspekte zur Begutachtung und Genehmigung des Antrags auf Datenübermittlung****4.2 Welche Verwendung der Ergebnisse ist geplant?**

(z. B. wissenschaftlicher Artikel, Doktorarbeit, Abschlussarbeit)

4.3 Anlagenverzeichnis

Anlage 1 Spezifikation der Variablen

(Ggf. eigene dem Antrag beigelegte Anlagen ergänzen z. B. Studienprotokoll, Analyseplan. Die zusätzlichen Unterlagen ersetzen nicht die Angaben im Antragsformular, das Antragsformular muss zur Beurteilung des Projektes ausreichend und vollständig ausgefüllt werden.)

Erklärung

Der telefonische, schriftliche oder elektronische Kontakt ist mit der Speicherung und Verarbeitung der von Ihnen ggf. mitgeteilten persönlichen Daten verbunden. Rechtsgrundlage hierfür ist Art. 6 Absatz 1, Buchstabe e der Datenschutzgrundverordnung (DSGVO) der Europäischen Union. Mit Ihrer Unterschrift stimmen Sie zu, dass wir Ihre personenbezogenen Daten zum Zweck der Antragsprüfung an die Gremien bzw. externe Gutachter weitergeben dürfen. Hiermit erkläre ich, dass ich die landesrechtlichen Regelungen zur Nutzung der Krebsregisterdaten zur Kenntnis genommen habe und anerkenne.