Het Core Register: een Europees Register voor zeldzame

hormoon- en botaandoeningen

Geachte heer/mevrouw,

Wij willen u vragen om uw gegevens te delen met het Core Register. Deelname is vrijwillig. Wel hebben we uw schriftelijke toestemming nodig om mee te doen.

Voordat u beslist of u wilt deelnemen, ontvangt u uitleg over wat het register inhoudt. Lees deze informatie zorgvuldig door en vraag uw arts of verpleegkundig specialist om uitleg als u vragen heeft. U kunt er ook over praten met uw partner, vrienden of familie.

**Waarom is dit Core Register opgezet?**

De Europese Unie heeft netwerken opgericht voor zeldzame aandoeningen. Twee van die netwerken zijn het Europese referentienetwerk (ERN) voor zeldzame hormoonaandoeningen (Endo-ERN) en het Europese referentienetwerk voor zeldzame botaandoeningen (ERN BOND) ([www.endo-ern.eu](http://www.endo-ern.eu) en [www.ernbond.eu](http://www.ernbond.eu)). Deze netwerken hebben als taak gekregen zoveel mogelijk informatie te verzamelen over de zeldzame aandoeningen door het opzetten van een Register: EuRREB (European Registries for Rare Endocrine and Bone conditions - [www.eurreb.eu](http://www.eurreb.eu)).

**Wat is het doel van een register?**

Registers worden gebruikt door artsen, patiënten en wetenschappers om meer kennis op te doen over zeldzame aandoeningen of om te onderzoeken wat de beste behandeling is. Registers kunnen helpen onze kennis over deze aandoeningen en de zorg voor mensen met een van deze aandoeningen te verbeteren. Registers kunnen zorg en onderzoek verbinden.

Het Core Register verzamelt belangrijke informatie over uw aandoening(en). Deze informatie wordt door uw arts verzameld als onderdeel van uw "gewone" zorg en wordt opgenomen in uw medisch dossier (bijvoorbeeld eerdere aandoeningen, behandelingen en uitslagen van onderzoeken). U kunt als patiënt zelf ook zien wat er verzameld wordt, maar daarvoor heeft u wel toegang nodig. Als u toegang wilt, wordt uw e-mailadres (in te vullen op dit formulier) gedeeld met het projectteam, zodat u zelf een account kunt aanmaken. U kunt meer informatie vinden over deze gegevensverzameling en het register op onze website: [www.eurreb.eu](http://www.eurreb.eu) (onder het gedeelte Patiënten Informatie).

**Wij registreren momenteel de volgende ziektebeelden:**

* Bijnieraandoeningen
* Botaandoeningen
* Stoornissen in calcium- en fosfaathuishouding
* Genetische stoornissen van glucose- en insulinehuishouding
* Genetische endocriene tumoren
* Groei en genetische obesitas aandoeningen
* Hypothalamus- en hypofyseaandoeningen
* Stoornissen in geslachtsontwikkeling en rijping
* Systemische en reumatologische aandoeningen
* Schildklieraandoeningen

Voor sommige aandoeningen wordt meer informatie verzameld in een zogenaamde ziekte specifieke module. Kijk op onze website voor een overzicht van alle ziekte specifieke modules (condition specific modules): <https://eurreb.eu/condition-specific-modules/>

Sommige van deze modules hebben ook vragenlijsten speciaal voor patiënten. Deze vragenlijsten zijn toegevoegd in overleg met de Nederlandse en andere Europese patiëntenverenigingen voor deze ziekte, die ook vertegenwoordigd zijn in de verschillende studiegroepen. In de toekomst zullen er meer modules worden ontwikkeld voor andere aandoeningen.

**Waarom word ik benaderd?**

U heeft een aandoening waarover informatie wordt verzameld in dit register. Uw behandelend arts of patiëntenvereniging heeft u daarom deze informatiebrochure verstrekt.

**Wat betekent deelname?**

De gecodeerde gegevens worden uit uw medisch dossier gehaald. Er worden geen extra tests uitgevoerd. We vragen u om bij te dragen aan de gegevensverzameling door zelf een aantal vragenlijsten voor patiënten te beantwoorden. Deze gaan over door patiënten gerapporteerde resultaten, zoals kwaliteit van leven of pijn. Als u medische informatie heeft verstrekt, wordt deze in het register opgenomen.

We voeren onderzoek uit met uw versleutelde gegevens. Dit betekent dat er geen traceerbare informatie, zoals uw naam of adresgegevens, wordt gedeeld. Onderzoekers kunnen geen persoonlijk contact met u opnemen, omdat uw adresgegevens niet geregistreerd zijn. Er kunnen echter algemene herinneringen worden gestuurd als vragenlijsten nog openstaan.

De uploader van uw gegevens kan ook via het systeem een herinnering sturen. Alleen de persoon die uw gegevens uploadt, kan de gegevens koppelen; niemand anders heeft deze mogelijkheid. De gegevens worden ingevoerd op een beveiligde website. Niemand anders kan mensen in het register identificeren, zelfs niet de mensen die het register hebben gemaakt en het project management team. Als u ervoor kiest om in het register te worden opgenomen, kunt u, indien gewenst, uw eigen gegevens bekijken. Hiervoor moet u een e-mailadres opgeven, zodat u toegang krijgt tot het register. U kunt uw toestemming altijd wijzigen.

Aangezien het register is ontworpen om langetermijnresultaten te bekijken, worden de gegevens bewaard zolang het register bestaat en tot 10 jaar nadat het beëindigd is. Dit is gekozen omdat er weinig patiënten zijn met uw zeldzame aandoening. U kunt er altijd voor kiezen om uw gegevensverzameling te stoppen.

**Wat wordt er van u verwacht?**

Niets. Er wordt geen extra onderzoek gedaan. Wel kunt u er dus zelf voor kiezen om de patiëntvragenlijsten in te vullen. Hiervoor geeft u apart toestemming. Vergeet niet hiervoor uw e-mailadres op het toestemmingsformulier achter te laten en houd uw spambox in de gaten. De toegangscodes worden naar dit e-mailadres gestuurd. U moet dan zelf uw account activeren.

**Wat zijn de mogelijke nadelen en risico's van het Core Register?**

Wij zien geen nadelen aan deelname. Deelname is niet verplicht.

**Als u niet wilt deelnemen of wilt stoppen**

Als u op het toestemmingsformulier aangeeft dat u niet wilt deelnemen, gaat uw behandelend arts ervan uit dat u niet wilt dat uw informatie wordt opgeslagen en gedeeld. Uw behandeling zal niet worden beïnvloed door uw beslissing.

Als u wel meedoet, kunt u zich altijd bedenken en toch stoppen. U hoeft niet te zeggen waarom u stopt. Wel moet u dit melden aan uw arts en u kunt dit ook zelf aangeven op de website. Op uw verzoek kunnen al uw gegevens uit de registers worden verwijderd en niet worden gebruikt voor toekomstig onderzoek. Echter, gegevens die al met onderzoekers zijn gedeeld, mogen binnen hun onderzoek worden gebruikt.

**Einde van het register**

Uw deelname aan het register eindigt als:

* u zelf kiest om te stoppen;
* het register ophoudt te bestaan;
* EuRREB, de regelgevende autoriteiten of de beoordelende medisch-ethische commissie besluiten het register te stoppen.

Er zijn jaarlijkse updates over de uitkomsten. Deze worden op de website van EuRREB geplaatst en u kunt deze uitkomsten dus altijd inzien. Ook kunt u zich inschrijven voor de nieuwsbrieven.

**Gebruik en opslag van uw gegevens**

Voor dit register worden uw gecodeerde persoonlijke gegevens verzameld, gebruikt en bewaard. Het betreft gegevens over uw gezondheid. Het verzamelen, gebruiken en bewaren van uw gegevens zijn nodig om vragen die in onderzoeken worden gesteld te kunnen beantwoorden. De resultaten zullen gepubliceerd worden in wetenschappelijke tijdschriften, op de website van het register of worden getoond op social media van het register of de Europese Referentienetwerken. Resultaten kunnen alleen maar gedeeld worden als deze zijn goedgekeurd door een speciale commissie. In deze commissie zitten ook patiënten. Bovendien is het goed om te weten dat alle gegevens die met anderen worden gedeeld, u niet persoonlijk kunnen identificeren. Het Core Register werkt internationaal samen met onder andere:

* Andere (inter)nationale registers;
* De referentienetwerken voor zeldzame ziekten (ERN's);
* Onderzoekers van wetenschappelijke/klinische/patiëntenorganisaties.

In de onafhankelijke commissie die is ingesteld om het delen van gegevens te beoordelen zitten meerdere artsen, onderzoekers en patiëntenvertegenwoordigers. Gegevens worden dus alleen gedeeld als daar door deze commissie toestemming voor gegeven is. Meer informatie: <https://eurreb.eu/about/data-access-committee/>.

**Vertrouwelijkheid van uw gegevens**

Om uw privacy te beschermen, krijgen uw gegevens een code. Uw naam en andere gegevens die u direct kunnen identificeren, worden weggelaten. Gegevens kunnen alleen aan u worden gekoppeld met de sleutel van de code. De sleutel tot de code blijft veilig opgeborgen in het Leids Universitair Medisch Centrum (LUMC).

Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek zijn de gegevens niet naar u te herleiden. De gegevens worden centraal bewaard in een elektronische, gecertificeerde, beveiligde database. Deze valt onder de Europese regelgeving op het gebied van gegevensbescherming. Deze database bevindt zich momenteel in Nederland en wordt beheerd door het LUMC.

**Overdracht naar landen buiten de Europese Unie (EU)**

Uw versleutelde gegevens kunnen ook worden doorgestuurd naar landen buiten de EU. In die landen zijn de regels van de EU ter bescherming van uw persoonlijke gegevens niet van toepassing. We zullen er echter voor zorgen dat uw privacy op een gelijkwaardig niveau wordt beschermd door het sluiten van een overeenkomst voor gegevensdeling.

**Meer informatie over uw rechten bij de verwerking van gegevens**

Voor informatie over uw rechten bij de verwerking van uw persoonsgegevens kunt u de website van de Nederlandse Autoriteit Persoonsgegevens raadplegen.

**1. Informeren**

Er wordt een aantekening in uw medisch dossier gemaakt dat u meedoet. Verder zal niemand anders hierover worden geïnformeerd.

**2. Geen vergoeding voor deelname**

U krijgt geen vergoeding voor deelname aan dit register.

**3. Heeft u vragen?**

Als u vragen of klachten heeft, neemt u contact op met: [registries@lumc.nl](mailto:registries@lumc.nl).

Voor klachten kunt u ook contact opnemen met de klachtenfunctionaris van het LUMC via het Klachtenteam Patiëntenservicebureau, Locatie H2-11, route 473, Postbus 9600, 2300 RC Leiden.

Voor meer informatie over de verwerking van persoonsgegevens, of als u een van uw rechten wilt uitoefenen, neemt u contact op met het LUMC privacyteam via: [privacy@lumc.nl](mailto:privacy@lumc.nl)

**4. Ondertekenen toestemmingsformulier**

Wanneer u voldoende bedenktijd heeft gehad, wordt u gevraagd te beslissen of u wilt deelnemen aan dit register. Indien u toestemming geeft, vragen wij u om de bijbehorende toestemmingsverklaring te tekenen. Zowel u als de arts ontvangen een getekende versie van deze toestemmingsverklaring.

Dank u voor uw aandacht en medewerking, ook namens alle andere artsen die bijdragen aan het register, met in het bijzonder:

Prof. Dr. Natasha Appelman-Dijkstra, afdeling Endocrinologie en coördinator EuRREB

Prof. Dr. Nienke Biermasz, afdeling Endocrinologie en hoofd centrum zeldzame endocriene en botafwijkingen

Prof. Dr. Olaf Dekkers, afdeling Endocrinologie en voorzitter Data Access Committee

Dr. Carmen Vleggeert, afdeling Neurochirurgie

Dr. Abbey Schepers, afdeling Heelkunde

Dr. Pieter de Witte, afdeling Orthopedie

Dr. Demiën Broekhuis, afdeling Orthopedie

Drs. Stijn van der Meeren-Genders, afdeling Oogheelkunde

**Toestemmingsformulier voor het delen van gegevens met het Core Register**

Ik heb de informatiebrief gelezen en ik heb vragen kunnen stellen. Mijn vragen zijn voldoende beantwoord. Ik had genoeg tijd om te beslissen of ik meedoe en ik weet dat meedoen vrijwillig is. Ook weet ik dat ik op ieder moment kan beslissen om toch niet mee te doen of te stoppen. Daarvoor hoef ik geen reden te geven.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Met dit toestemmingsformulier geef ik toestemming voor: |  |  | | |
|  | **JA** | **NEE** | | |
| 1. Verzameling van mijn gegevens in het Core Register en dat mijn gegevens mogen worden bewaard zolang het register bestaat en tot 10 jaar nadat het beëindigd is. |  |  | | |
| 1. Ik wil zelf ook toegang tot deze gegevens. Hiervoor kunnen de toegangscodes gestuurd worden naar het volgende e-mailadres:   \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  | ☐ | | |
| 1. Stem ik ermee in dat mijn persoonsgegevens in het Core Register worden gedeeld met derden zoals hierboven beschreven. Voorwaarde is dat een voldoende beschermingsniveau voor mijn privacy wordt gegarandeerd of dat voldoende contractuele voorzorgsmaatregelen worden genomen als deze gegevens worden verstuurd buiten de EU. |  |  | | |
| 1. Geef ik toestemming om mij te benaderen voor het invullen van vragenlijsten. |  | |  |
| 1. Wil ik graag de nieuwsbrieven van het register ontvangen. |  | | ☐ |
| 1. Geef ik toestemming om informatie over eventuele genmutaties van mijn aandoening vast te leggen in het register. |  | |  |

**Naam patiënt / Naam wettelijk vertegenwoordiger van de patiënt:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Handtekening: Datum: \_\_\_ / \_\_\_ / \_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Ik verklaar dat ik deze patiënt volledig heb geïnformeerd. Als er tijdens deelname informatie bekend wordt die de toestemming van de patiënt zou kunnen beïnvloeden, dan breng ik hem/haar tijdig op de hoogte.

**Naam arts of verpleegkundig specialist (of diens vertegenwoordiger):**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Handtekening: Datum : \_\_\_ / \_\_\_ / \_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_