

# **Umfrage zum Einfluss der Corona-Pandemie bei Patienten mit neuromuskulären Erkrankungen**

## **Patienteninformation und Einwilligungserklärung zur Durchführung einer Online-Umfrage mit volljährigen einwilligungsfähigen Patienten**

### **Prüfstelle:**

Institut für Neuropathologie  
Arndtstr. 16  
35392 Gießen  
Tel: 0641/99-41181  
Fax: 0641/99-41189

### **Prüfärzte:**

PD Dr. med. Anne Schänzer  
Institut für Neuropathologie  
Arndtstr. 16  
35392 Gießen  
Tel: 0641/99-41181

Dr. med. Rebecca Hasseli  
Campus Kerckhoff  
Benekestrasse 2-8  
61231Bad Nauheim  
Tel.: 06032-996-0 (Telefonzentrale)  
06032-996-2798 (Arztzimmer der Rheumatologischen Station)  
E-Mail: mail@coronavirus-nme.com

Prof. Dr. med. Heidrun Krämer-Best  
Klinik und Poliklinik für Neurologie  
Klinikstrasse 33  
35385 Gießen  
Tel: 0641/985-45301

Prof. Dr. med. Andreas Hahn  
Zentrum für Kinderheilkunde und Jugendmedizin  
Abteilung für Kinderneurologie, Sozialpädiatrie und Epileptologie  
Feulgenstr. 10-12  
35392 Gießen  
Tel: 0641/985-43481

## **Patienten/Probandenaufklärung und -Einverständnis**

**Abteilung:** Institut für Neuropathologie, Universitätsklinikum Gießen-Marburg, Standort Gießen, Justus-Liebig-Universität Giessen. **Leitung:** Prof. Dr. Till Acker

### **Sehr geehrte PatientInnen,**

Zu den Aufgaben unserer Universität zählt neben der Erforschung von Krankheiten auch die Untersuchung des Einflusses von psychischen Aspekten auf Erkrankungen aus dem neuromuskulären Formenkreis.

Die aktuelle Corona-Pandemie stellt uns vor eine zuvor nicht dagewesene Herausforderung, die wir nur gemeinsam mit Ihnen bewältigen und untersuchen können. Patienten mit einer neuromuskulären Erkrankung weisen eine psychische Belastung auf, die sich auf ihre Lebensqualität und Lebensführung auswirken kann. Hinzukommt, dass die aktuelle Pandemie und die damit verbundenen Ausgangsbeschränkungen sich auch auf die Psyche auswirken können. Der Alltag kann nicht wie gehabt fortgesetzt werden. Regelmäßige Kontakte mit dem Umfeld, Therapeutinnen und Therapeuten, Ärztinnen und Ärzten usw. können nicht wie gewohnt umgesetzt werden.

Dies kann auch Einflüsse auf die neuromuskuläre Erkrankung nehmen. Aus diesem Grund möchten wir gemeinsam mit Ihnen eine Umfrage starten, um eben diese Aspekte zu untersuchen und Handlungsempfehlungen daraus abzuleiten.

### **1. Warum wird Forschung auf diesem Gebiet durchgeführt?**

Unsere Forschergruppe untersucht, welchen Einfluss die aktuelle Pandemie auf ihren Alltag, Lebensführung, berufliche Situation und Psyche nimmt. Diese Forschung hilft uns, den Einfluss von psychosozialen Aspekten auf die unterschiedlichen neuromuskulären Erkrankungen zu untersuchen. Die Forschung soll dazu beitragen, neue Handlungsempfehlungen daraus abzuleiten, um gemeinsam mit den Patienten diese aktuelle Herausforderung besser zu bewältigen. Von der Durchführung der vorgesehenen Forschung erhoffen wir uns insbesondere, für die Zukunft bereits ein Konzept mit Handlungsempfehlungen vorlegen zu können, damit sowohl Patienten als auch medizinisches Personal leitlinien-gerecht und evidenz-basiert handeln können.

**2. Wie ist der Ablauf der Umfrage und was muss ich bei Teilnahme beachten?**

Die Umfrage erfolgt online auf der Homepage „[www.covid19-nme.com](http://www.covid19-nme.com)“. Dabei handelt es sich um die offizielle Register-Seite zur Erfassung von Coronainfektionen bei Patienten mit neuromuskulären Erkrankungen, unterstützt durch die Diagnosegruppe Myositis ([www.dgm.org](http://www.dgm.org)). Nach einer kurzen Registrierung werden Sie weitergeleitet zum Patientenfragebogen. Mit der Teilnahme an der Umfrage bestätigen Sie zudem, dass in monatlichen Abständen eine kurze Abfrage über die aktuellen Veränderungen erfolgen darf. Hierfür werden Sie einmal im Monat per Mail erinnert. Wir planen die Umfrage gemeinsam mit Ihnen über einen Zeitraum von 12 Monaten durchzuführen.

Durch Ihre Registrierung haben Sie Zugang auf Ihre eingetragenen Daten. Die Speicherung Ihrer Angaben erfolgt pseudonymisiert in einer Datenbank. Ein Rückschluss auf Ihre Person wird nach Abschluss der Datenerhebung nicht mehr möglich sein. Die Registrierung erfolgt nur zu dem Zwecke, dass Ihre Verlaufsdaten weiterhin mit Ihrem Pseudonym verknüpft bleiben.

Die verwendeten Server werden in einem nach DIN ISO/IEC 27001 zertifizierten Rechenzentrum gehostet. Die Kommunikation mit den Servern findet ohne Ausnahmen verschlüsselt statt, via SSL-/TLS-Protokoll bzw. HTTPS. Die Server befinden sich in Deutschland. Der Zugriff auf die Daten ist auf den IT-Dienstleister für evtl. Ausbau und Wartung des Registers sowie Mitglieder des Organisationsteams des Neuromuskulären Zentrums der Justus-Liebig-Universität Gießen für die Pflege und Auswertung beschränkt.

**3. Welchen persönlichen Nutzen habe ich von der Teilnahme an der Studie?**

Wir werden auf der Homepage „[www.covid19-nme.com](http://www.covid19-nme.com)“ eine Übersicht über die Zahl der bisher registrierten Patienten veröffentlichen. Vorerst werden Sie keinen persönlichen Nutzen haben. Die Ergebnisse der Studie sollen jedoch dazu beitragen Handlungsempfehlungen daraus abzuleiten.

**4. Welche Risiken sind mit der Teilnahme verbunden?**

Es bestehen keine Risiken für Sie.

**5. Entstehen für mich Kosten durch die Teilnahme? Erhalte ich eine Aufwandsentschädigung?**

Durch Ihre Teilnahme entstehen für Sie keine zusätzlichen Kosten. Für Ihre Teilnahme erhalten Sie keine Aufwandsentschädigung.

## **6. Werden mir neue Erkenntnisse aus der Studie mitgeteilt?**

Die Forschungsergebnisse werden in medizinischen Fachzeitschriften veröffentlicht. Nach Veröffentlichung der Daten werden die Informationen zudem auf der offiziellen Seite der DGM sowie auf der Homepage „[covid19-nme.com](http://covid19-nme.com)“ veröffentlicht, so dass Sie sich über die Ergebnisse informieren können.

## **7. Was geschieht mit meinen Daten?**

Jeder Bezug der erhobenen Untersuchungsergebnisse zu Ihrer Person wird frühestmöglich durch pseudonymisierte Angaben ersetzt. Pseudonymisiert bedeutet, dass anstelle Ihres Namens nur ein Nummern- und/oder Buchstabencode verwendet wird. Die Daten sind gegen unbefugten Zugriff gesichert. Eine Entschlüsselung erfolgt nur unter den gesetzlich zugelassenen Voraussetzungen. Die Daten werden online auf einem Server gespeichert. Die verwendeten Server werden in einem nach DIN ISO/IEC 27001 zertifizierten Rechenzentrum gehostet. Die Kommunikation mit den Servern findet ohne Ausnahmen verschlüsselt statt, via SSL-/TLS-Protokoll bzw. HTTPS. Die Server befinden sich in Deutschland. Der Zugriff auf die Daten ist auf den IT-Dienstleister für evtl. Ausbau und Wartung des Registers sowie Mitglieder des Organisationsteams des Neuromuskulären Zentrums der Justus-Liebig-Universität Gießen für die Pflege und Auswertung beschränkt. Nach Abschluss der Umfrage werden die Daten von dem Server gelöscht.

## **9. An wen wende ich mich bei weiteren Fragen?**

**Beratungsgespräche:** Sie haben stets die Gelegenheit bei Fragen Kontakt mit der Forschergruppe aufzunehmen. Hierfür können Sie per E-Mail-Kontakt aufnehmen ([mail@covid19-nme.com](mailto:mail@covid19-nme.com)) oder telefonisch die DGM kontaktieren (Tel: 05222 / 2396986).

**Abteilung:** Institut für Neuropathologie, Universitätsklinikum Gießen-Marburg, Standort Gießen, Justus-Liebig-Universität Giessen.

**Direktor:** Prof. Dr. Till Acker

### **Projektteam:**

PD Dr. med. Anne Schänzer

Dr. med. Rebecca Hasseli

Prof. Dr. med. Heidrun Krämer-Best

Prof. Dr. med. Andreas Hahn

## Einwilligungserklärung

**Ich erkläre mein freiwilliges Einverständnis an der oben genannten Umfrage teilzunehmen.**

**Datenschutz:** Mir ist bekannt, dass personenbezogene Daten, insbesondere medizinische Befunde, über mich zu Forschungszwecken gespeichert und ausgewertet werden sollen. Die Verwendung der Angaben über meine Gesundheit erfolgt nach gesetzlichen Bestimmungen und setzt vor der Teilnahme folgende freiwillig abgegebene Einwilligungserklärung voraus, das heißt, ohne die nachfolgende Einwilligung kann ich nicht an Studien zu Forschungszwecken teilnehmen.

1. Ich erkläre mich damit einverstanden, dass im Rahmen dieser Studie personenbezogene Daten, insbesondere Angaben über meine Gesundheit, erhoben und in Papierform sowie auf elektronischen Datenträgern im Forschungslabor der Abteilung aufgezeichnet werden. Soweit erforderlich, dürfen die erhobenen Daten pseudonymisiert, das heißt unter Ersetzen meines Namens durch einen Ziffern-Buchstabencode, an beteiligte Forschergruppen, den Verantwortlichen oder eine von dieser beauftragten Stelle zum Zwecke der wissenschaftlichen Auswertung weitergegeben werden.

2. Ich bin darüber aufgeklärt worden, dass ich jederzeit die Zustimmung der Teilnahme an der Umfrage beenden kann. Im Fall eines solchen Widerrufs meiner Einwilligung erkläre ich mich damit einverstanden, dass die bis zu diesem Zeitpunkt gespeicherten Daten weiterhin verwendet werden dürfen, soweit dies erforderlich ist, um sicherzustellen, dass meine schutzwürdigen Interessen nicht beeinträchtigt werden. Alle Stellen, die meine personenbezogenen Daten, insbesondere Gesundheitsdaten, gespeichert haben, müssen unverzüglich prüfen, inwieweit die gespeicherten Daten zu dem vorgenannten Zweck noch erforderlich sind. Nicht mehr benötigte Daten sind unverzüglich zu löschen.

3. Ich erkläre mich damit einverstanden, dass meine Daten nach Beendigung der Forschungsprojekte zehn Jahre aufbewahrt werden. Danach werden meine personenbezogenen Daten gelöscht, soweit die nicht gesetzlichen, satzungsmäßigen oder vertraglichen Aufbewahrungsfristen entgegenstehen.

Meine Einwilligung kann ich jederzeit und ohne Angabe von Gründen widerrufen (mündlich oder schriftlich), ohne dass mir daraus Nachteile entstehen.

**Information für Studienteilnehmer gemäß  
Europäischer Datenschutz-Grundverordnung (gültig ab 25.05.2018)<sup>1</sup>  
für medizinische Forschungsvorhaben**

„Umfrage zum Einfluss der Corona-Pandemie bei Patienten mit neuromuskulären  
Erkrankungen“

Sehr geehrte/r Studienteilnehmer/in,

**Hiermit möchten wir Sie über die in der Datenschutz-Grundverordnung (= DS-GVO) festgelegten Rechte informieren (Artikel 12 ff. DS-GVO):**

**Rechtsgrundlage**

Die Rechtsgrundlage zur Verarbeitung der Sie betreffenden personenbezogenen Daten bilden bei klinischen Studien (einschließlich klinischer Prüfungen) Ihre freiwillige schriftliche Einwilligung gemäß DS-GVO sowie der Deklaration von Helsinki (Erklärung des Weltärztebundes zu den ethischen Grundsätzen für die medizinische Forschung am Menschen) und der Leitlinie für Gute Klinische Praxis. Bei Arzneimittel-Studien ist zusätzlich das Arzneimittelgesetz, bei Medizinprodukte-Studien das Medizinproduktegesetz anzuwenden.

**Bezüglich Ihrer Daten haben Sie folgende Rechte (Artikel 13 ff. DS-GVO):**

**Recht auf Auskunft**

Sie haben das Recht auf Auskunft über die Sie betreffenden personenbezogenen Daten, die im Rahmen der klinischen Studie erhoben, verarbeitet oder ggf. an Dritte übermittelt werden (Aushändigen einer *kostenfreien* Kopie) (Artikel 15 DS-GVO).

**Recht auf Berichtigung**

Sie haben das Recht Sie betreffende unrichtige personenbezogene Daten berichtigen zu lassen (Artikel 16 und 19 DS-GVO).

**Recht auf Löschung**

Sie haben das Recht auf Löschung Sie betreffender personenbezogener Daten, z.B. wenn diese Daten für den Zweck, für den sie erhoben wurden, nicht mehr notwendig sind oder Sie Ihre Einwilligung widerrufen, auf die sich die Verarbeitung Ihrer Daten stützt. Die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitung wird hiervon nicht berührt." (Artikel 7, 17 und 19 DS-GVO).

**Recht auf Einschränkung der Verarbeitung**

---

<sup>1</sup> Verordnung (EU) 2016/679 des Europäischen Parlaments und des Rates vom 27. April 2016 zum Schutz natürlicher Personen bei der Verarbeitung personenbezogener Daten, zum freien Datenverkehr und zur Aufhebung der Richtlinie 95/46/EG (Datenschutz-Grundverordnung)

Unter bestimmten Voraussetzungen haben Sie das Recht, die Einschränkung der Verarbeitung zu verlangen, d.h. die Daten dürfen nur gespeichert, aber nicht verarbeitet werden. Dies müssen Sie beantragen. Wenden Sie sich hierzu bitte an Ihren Prüfer oder an den Datenschutzbeauftragten des Prüfzentrums (Artikel 18 und 19 DS-GVO).

**Im Falle der Berichtigung, Löschung, Einschränkung der Verarbeitung** werden zudem all jene benachrichtigt, die Ihre Daten erhalten haben (Artikel 17 Absatz 2 und Artikel 19 DS-GVO).

### **Recht auf Datenübertragbarkeit**

Sie haben das Recht, die Sie betreffenden personenbezogenen Daten, die Sie dem Verantwortlichen für die klinische Studie bereitgestellt haben, zu erhalten. Damit können Sie beantragen, dass diese Daten entweder Ihnen oder, soweit technisch möglich, einer anderen von Ihnen benannten Stelle übermittelt werden (Artikel 20 DS-GVO).

### **Widerspruchsrecht**

Sie haben das Recht, bei Vorliegen von Gründen, die sich aus Ihrer besonderen Situation ergeben, jederzeit gegen konkrete Entscheidungen oder Maßnahmen zur Verarbeitung der Sie betreffenden personenbezogenen Daten Widerspruch einzulegen (Artikel 21 DS-GVO). Eine solche Verarbeitung findet anschließend grundsätzlich nicht mehr statt.

### **Einwilligung zur Verarbeitung personenbezogener Daten und Recht auf Widerruf dieser Einwilligung**

Die Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten ist mit Ihrer Einwilligung rechtmäßig (Artikel 6 DS-GVO). Sie haben das Recht, Ihre Einwilligung zur Verarbeitung personenbezogener Daten jederzeit zu widerrufen. Die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitung wird hiervon nicht berührt (Artikel 7 Absatz 3 DS-GVO).

### **Benachrichtigung bei Verletzung des Schutzes personenbezogener Daten („Datenschutzpannen“)**

Hat eine Verletzung des Schutzes personenbezogener Daten voraussichtlich ein hohes Risiko für Ihre persönlichen Rechte und Freiheiten zur Folge, so werden Sie unverzüglich benachrichtigt (Artikel 34 DS-GVO).

### **Übermittlungen personenbezogener Daten an Drittländer oder an internationale Organisationen**

*Bezug auf Artikel 44-50 DS-GVO*

**Möchten Sie eines dieser Rechte in Anspruch nehmen, wenden Sie sich bitte an Ihren Prüfer oder an den Datenschutzbeauftragten Ihres Prüfzentrums. Außerdem haben Sie das Recht, Beschwerde bei der/den Aufsichtsbehörde/n einzulegen, wenn Sie der Ansicht sind, dass die Verarbeitung der Sie betreffenden personenbezogenen Daten gegen die DS-GVO verstößt (siehe Kontaktdaten).**

<b>Kontaktdaten</b>
---------------------

**Datenschutz: Kontaktdaten Prüfzentrum**

Datenschutzbeauftragte/r		Datenschutz-Aufsichtsbehörde	
ggf. Name:	Dipl.-Ing. (FH) Jan Alkemade j.alkemade@kerckhoff-klinik.de	Name:	Der Hessische Beauftragte für Datenschutz und Informationsfreiheit
Adresse:	Datenschutzbeauftragter der Kerckhoff-Klinik GmbH Kerckhoff-Klinik GmbH Benekestr. 2-8 61231 Bad Nauheim	Adresse:	<i>Gustav-Stresemann-Ring 1 65189 Wiesbaden</i>
Telefon:	06032 / 996 - 2599	Telefon:	Telefon: 0611-140 80
E-Mail	j.alkemade@kerckhoff-klinik.de	E-Mail	poststelle@datenschutz.hessen.de

**Datenschutz: Kontaktdaten der Studienleitung der klinischen Studie**

Datenschutzbeauftragte/r		Datenschutz-Aufsichtsbehörde	
Name:	Datenschutzbeauftragter der Justus-Liebig Universität Gießen	Name:	Der Hessische Beauftragte für Datenschutz und Informationsfreiheit
Adresse:	Ludwigstraße 23 35390 Gießen	Adresse:	Gustav-Stresemann-Ring 1 65189 Wiesbaden
Telefon:	0641-99 12230	Telefon:	Telefon: 0611-140 80
E-Mail	datenschutz@uni-giessen.de	E-Mail	poststelle@datenschutz.hessen.de

<b>Für die Datenverarbeitung Verantwortliche/r</b>
--

ggf. Name	Justus-Liebig Universität Gießen
Adresse:	Ludwigstraße 23 35390 Gießen
Telefon:	0641-99 0
E-Mail	praesident@uni-giessen.de