

**Referenten:** Dr. Johannes Drepper, Moritz Steiner Geschäftsstelle TMF e.V.



### Hintergrund

Projekte der Versorgungsforschung arbeiten überwiegend mit personenbezogenen Daten von Patientinnen und Patienten. Hier gilt es, die Regularien des Datenschutzes einzuhalten.

### Inhalte des Moduls

Im ersten Block werden verschiedene Typen von Forschungsprojekten mit ihren unterschiedlichen Anwendungsfällen vorgestellt. Fokussiert werden Projekte aus dem Umfeld der Versorgungsforschung. In Block 2 werden die rechtlichen Grundlagen des Datenschutzes in der Forschung in Deutschland erörtert [1]. U.a. werden die folgenden Fragen beantwortet: Wie wirken die Datenschutzgesetze auf Europäischer, Bundes- und Landesebene zusammen? Wann benötige ich eine Einwilligung der Patienten? Wie lange darf ich die Daten aufbewahren? Was darf ich mit den Daten alles machen? Wann darf ich Daten aus der Routineversorgung für die Forschung verwenden? Wann muss ich eine Datenschutz-Folgenabschätzung durchführen? Die Begriffe der Anonymisierung und Pseudonymisierung werden häufig missverständlich interpretiert und nicht korrekt voneinander unterschieden. Block 3 gibt einen Überblick über gängige Definitionen, geht auf die Grenzfälle ein und stellt technische Maßnahmen zur Umsetzung vor. Block 4 geht auf die informierte Einwilligung als zentralem Bestandteil vieler Forschungsprojekte ein.

Um Verbundforschungsprojekte in mehreren Bundesländern mit ihren je eigenen Datenschutzgesetzen und Aufsichtsbehörden umsetzen zu können, hat die TMF generische Datenschutzkonzepte mit den Datenschutzbeauftragten aller 16 Bundesländer und des Bundes abgestimmt, die in Block 5 ausführlich dargestellt werden. Diese als Blaupause oder Vorlagen benutzbaren Konzepte fokussieren dabei gerade langfristig und vergleichsweise wenig eingeschränkt nutzbare Datensammlungen und Biobanken [2]. In Block 6 werden die aktuell zur Verfügung stehenden Angebote zur Unterstützung von Forscherinnen und Forschern bei der datenschutzgerechten Umsetzung ihrer Forschungsprojekte aufgeführt.

### Zielgruppe / Teilnahmevoraussetzungen

Jede(r), der oder die mit der Planung oder Durchführung eines Projekts der Versorgungsforschung befasst ist. Formale Voraussetzungen bestehen nicht. Im Vorfeld ist ein zweiseitiger Text für eine Übungsaufgabe zu lesen und Fragen hierzu sind zu notieren.

### Literaturangaben

1. Weichert, T. (2022): Datenschutzrechtliche Rahmenbedingungen medizinischer Forschung. Vorgaben der EU-Datenschutz-Grundverordnung und national geltender Gesetze Medizinisch Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft
2. Pommerening, K., Drepper, J., Helbing, K. und Ganslandt, T. (2014): Leitfaden zum Datenschutz in medizinischen Forschungsprojekten - Generische Lösungen der TMF 2.0 Medizinisch Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft.