

PACTIUS

Proces: Effekt og risiko ved akutte sundhedsydelse præhospitalet
Enheder: Nordsjællands Hospital

Du bedes her gennemgå og verificere de oplysninger, der er knyttet til dette forskningsprojekt

Hvis data er korrekt reflekteret, bedes du trykke afslut/godkend for at afslutte dataindsamlingen for denne proces.

Hvis data ikke er korrekt, bedes du opdatere data på de underliggende sider, gennemgå og verificere informationen og derefter afslutte/godkende dataindsamlingen

Status

Godkendt

Proces beskrivelse	Sundhedsvæsenet vil i de kommende år blive centraliseret, medførende mulighed for længere ventetider for den enkelte patient. Det er vigtigt at identificere faktorer i det præhospitale forløb, der kan have betydning for patientens prognose, og identificere faktorer som kan være af særlig betydning, og kan forudse forløbet. Formålet er derfor at analysere udkommet for patienten efter kontakt til det præhospitale akutberedskab (112, lægevagt, 1813). Undersøgelsen vil undersøge indlæggelser, helbred, sygelighed og dødelighed efter kontakt til de præhospitale tjenester - Retrospektiv registre undersøgelse.
Formål	Sundhedsvidenskabelig forskning
Antal registrerede i processen	7000000
Antal medarbejdere med adgang til data i processen	10
Slettefrist	Arkivering ved Rigsarkivet
Godkendelsesdato	25-07-2019
Godkendelsesnummer	P-2019-271
Databehandlingens sluttidspunkt	27-05-2029
Primær ansvarlig	Christian Torp-Pedersen Professor Projektansvarlig Forskningsafdelingen Nordsjælland Hospital opgang 58, plan 3 Dyrehavevej 29, 3400 Hillerød +45 24453790 christian.tobias.torp-pedersen@regionh.dk
Kontaktperson	Mikkel Porsborg Andersen Datamanager Kontaktpersoner for Christian Torp-Pedersen Forskningsafdelingen Nordsjælland Hospital opgang 58, plan 3 Dyrehavevej 29, 3400 Hillerød +45 92432299 mikkel.porsborg.andersen@regionh.dk
Behandlingen af data kræver særlig godkendelse fra Videnskabsetisk komite	<input type="checkbox"/>
Behandlingen af data kræver særlig godkendelse fra Styrelsen for patientsikkerhed	<input checked="" type="checkbox"/>
Behandlingen af data kræver særlig godkendelse fra Lægemiddelstyrelsen	<input type="checkbox"/>
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring	<input type="checkbox"/>
Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer	
Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet IT-system	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Landspatientregisteret psykiatri (DST og SDS), 3. Uddannelsesregisteret (DST), 4. Befolkningsregisteret (DST), 5. Indkomstregisteret (DST), 6. Sygesikringsregisteret (DST), Død og dødsårsagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og familie-registeret (DST), 8. LogisCAD Register (Data fra de præhospitale virksomheder), 9. Ambulancedataregister (Data fra de præhospitale virksomheder), 10. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST)
Opretter du en biobank?	Nej
Har du flytbare medier?	Nej
Ved anvendelse af ikke-krypterede flytbare medier, beskriv da sikkerhedsforanstaltningerne	
Registrerede	Patienter børn (0-12 år), Patienter børn (13-14 år), Patienter unge (15-17 år), Patienter voksne (fra 18 år), Raske forsøgspersoner
Persondatakategorier	Arbejdsmæssige Oplysninger, Familiemæssige Relationer, Helbredsoplysninger, Identifikationsoplysninger, Race Eller Etnisk Oprindelse, Seksuelle Forhold Eller Seksuel Orientering, Uddannelsesoplysninger, Økonomiske Oplysninger
Systemer	Forskermaskinen - Danmarks Statistik, L: Loggede data, Office (Excel, Word, Access), REDCap Region Hovedstaden

Afsender	Modtager
Intern overladelse til andet internt projekt i Region Hovedstaden (Dataansvarlig)	Nordsjællands Hospital (Dataansvarlig)
Nordsjællands Hospital (Dataansvarlig)	Danmarks Statistik - forskermaskinen (Databehandler)

☆ Modtager har en databehandleraftale

Forrige (systems?respondentId=d04ca01f-bd29-4ba3-aac2-19d6b7147d39&responseId=adfe54ab-3a88-4541-8e71-27aa3e58d7e8&surveyId=df078a5e-3740-4776-af23-983e9be6ed06)

Tilbage (processes)