								•
		(/ui/processinfo? Proces Info respondentid=d04ca	(/ui/datasubjectcate Registrerede despondentid=d04c	goriesű/recipient? Modtagere aßpondentid=d04ca	(/ui/recipient? Afsendere despondentid=d04c	(/ui/datacategories? Persondatakategorie atespondentid=d04ca	(/ui/systems? r Systemer felspondentid=d04ca	(/ui/overview? Mikkewerbsborg Andersen aespondentid=d04ca01f-
		bd29-4ba3-aac2-	bd29-4ba3-aac2-	bd29-4ba3-aac2-	bd29-4ba3-aac2-	bd29-4ba3-aac2-	bd29-4ba3-aac2-	bd29-4ba3-aac2-
		19d6b7147d39&resp	o1090\$@b07≐315731219@Sfes	p <b>tondalio7≐315731319&amp;fe</b> sp	o <b>tondalio7≐3157315/19&amp;</b> fes	p <b>tondelio7≐31573131948.f</b> esp	o109nds6bio7≐13b73d31986fes	p <b>b9ds6id7=13li73d3f9&amp;f</b> esponseid=3b3
	(/ui/groupentities?	e6ef-4e9a-b4b6-	e6ef-4e9a-b4b6-	e6ef-4e9a-b4b6-	e6ef-4e9a-b4b6-	e6ef-4e9a-b4b6-	e6ef-4e9a-b4b6-	e6ef-4e9a-b4b6-
	procesid=2d422ad5	-b18bcfb584a5&surv	<b>dyl6bdf058455</b> &surv	/ <b>dxy1615df058455</b> &surv	<b>dyl6bdf058455</b> &surv	/eby161adf0384a56&surv	<b>by18bdf038455</b> &surv	<b>eyi6bdf058455</b> &surveyid=df078a
	f1be-4814-988b-	3740-4776-af23-	3740-4776-af23-	3740-4776-af23-	3740-4776-af23-	3740-4776-af23-	3740-4776-af23-	3740-4776-af23-
(/ui/processes) Processer	a9694b749903)	983e9be6ed06)	983e9be6ed06)	983e9be6ed06&mod	<b>1963 е вірьенні)</b> 106& mo	de=9881191111196ed06)	983e9be6ed06)	983e9be6ed06)



Proces: Ulykker i den danske befolkning Enheder: Nordsjællands Hospital Region Hovedstaden Videnscenter for Dataanmeldelser

Telefon: 35 45 52 11 Telefontid: kl. 12-15, alle hverdage

E-mail: videnscenterfordataanmeldelser.rigshospitalet@regionh.dk

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

Hvis projektet er korrekt beskrevet, kan du trykke 'godkend' for at sende anmeldelsen til godkendelse hos Videnscenter for Dataanmeldelser eller 'afslut', hvis du ønsker at arbejde videre på din anmeldelse på et senere tidspunkt.

Når en sagsbehandler har gennemgået din anmeldelse vil status ændres til 'afvist' eller 'godkendt'. 'Afvist' betyder blot at anmeldelsen er sendt retur med rettelser eller spørgsmål.

Se vejledningen til Pactius for nærmere information.

Status	Godkendt
Proces beskrivelse	Formålet med aktuelle projekt er at studere sammenhæng mellem sygdom og ulykker. Undersøgelsen vil være bred og belyse sammenhænge baseret på diagnoser og medicinforbrug. Sygdom vil også blive belyst ved offentlige ydelser (DREAM). Uddannelse og indtægter skal benyttes til at justere for socioekonomiske faktorer. Konsekvenser vil blive belyst med død, ulykker – og konsekvenser af ulykker i form at fortsat sygdom og nye sygdomme. Til projekt er der ligleledes udsendt et spørgeskema, som belyser sammenhængen mellem hjertesygdom og trafikulykker hos danskere med en indopereret hjertestarter (ICD). Specifikt var spørgeskemaundersøgelsens formål at undersøge de danske ICD-patienters perspektiv på bilkørsel, herunder: 1) hvilken information de har fået om kørselsbegrænsninger efter ICD-indoperation; 2) hvorvidt de har efterlevet kørselsbegrænsningerne; 3) hvorvidt de noplevet hjertesymptomer under kørsel og der af følgende trafikulykker; 4) hvorvidt kørselsbegrænsningerne har påvirket faktorer relateret til livskvalitet.
Formál	Sundhedsvidenskabelig forskning
Antal registrerede i processen	7000000
Antal medarbejdere med adgang til data i processen	12
Slettefrist	Arkivering ved Rigsarkivet
Godkendelsesdato	13-09-2019
Godkendelsesnummer	P-2019-501
Databehandlingens sluttidspunkt	20-08-2029
Primær ansvarlig	Christian Torp-Pedersen Professor Projektansvarlig Forskningsafdelingen Nordsjaelland 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 Nordsjaelland 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	0
Behandlingen af data kræver særlig godkendelse fra Styrelsen for patientsikkerhed	0
Behandlingen af data kræver særlig godkendelse fra Lægemiddelstyrelsen	0
	0
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring	8
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring	
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og famille-registeret (DST), 8. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer  Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet klinisk IT-system	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og familie-registeret (DST), 8. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register (Regionernes Kliniske kvalitetsudviklingsprogram (RKKP))
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer  Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet klinisk IT-system  Opretter du en biobank?	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og familie-registeret (DST), 8. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register (Regionernes Kliniske kvalitetsudviklingsprogram (RKKP))
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer  Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet klinisk IT-system  Opretter du en biobank?  Har du flytbare medier?  Ved anvendelse af ikke-krypterede flytbare medier, beskriv da	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og famille-registeret (DST), 8. Beskæftjeslesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register (Regionernes Kliniske kvalitetsudviklingsprogram (RKKP))
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer  Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet klinisk IT-system  Opretter du en biobank?  Har du flytbare medier?  Ved anvendelse af ikke-krypterede flytbare medier, beskriv da sikkerhedsforanstaltningerne	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og famille-registeret (DST), 8. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register (Regionernes Kliniske kvalitetsudviklingsprogram (RKKP))  Nej  Patienter børn (0-12 år), Patienter børn (13-14 år), Patienter unge (15-17 år), Patienter
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra felgende kliniske IT-systemer  Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet klinisk IT-system  Opretter du en biobank?  Har du flytbare medier?  Ved anvendelse af ikke-krypterede flytbare medier, beskriv da sikkerhedsforanstaltningerne  Registrerede	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og familie-registeret (DST), 8. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register (Regionernes Kliniske kvalitetsudviklingsprogram (RKKP))  Nej  Patienter børn (0-12 år), Patienter børn (13-14 år), Patienter unge (15-17 år), Patienter voksne (fra 18 år)  Arbejdsmæssige Oplysninger, Familiemæssige Relationer, Helbredsoplysninger, Identifikationsoplysninger, Race Eller Etnisk Oprindelse, Seksuelle Forhold Eller Seksuel
Behandlingen af data kræver samtykkeerklæring  Data indhentes fra følgende kliniske IT-systemer  Klinisk kvalitetsdatabase, registre eller andet klinisk IT-system  Opretter du en biobank?  Har du flytbare medier?  Ved anvendelse af ikke-krypterede flytbare medier, beskriv da sikkerhedsforanstaltningerne  Registrerede  Persondatakategorier	Datagrundlaget består dels af: 1. Landspatientregisteret (Danmarks Statistik (DST) og Sundhedsdatastyrelsen (SDS)), 2. Uddannelsesregisteret (DST), 3. Befolkningsregisteret (DST), 4. Indkomstregisteret (DST), 5. Lægemiddelstatistikregisteret (DST) og SDS), 6. Død og dødsårssagsregistret (DST og SDS), 7. husstande- og famille-registeret (DST), 8. Beskæftigelsesministeriets forløbsdatabase – DREAM (DST), 9. Lægemiddelstatistikregisteret (DST og SDS), 10. Ulykkesregisteret (DST), Danish Pacemaker and ICD Register (Regionernes Kliniske kvallitetsudviklingsprogram (RKKP))  Nej  Patienter børn (0-12 år), Patienter børn (13-14 år), Patienter unge (15-17 år), Patienter voksne (fra 18 år)  Arbejdsmæssige Oplysninger, Familiemæssige Relationer, Helbredsoplysninger, Identifikationsoplysninger, Race Eller Etnisk Oprindelse, Seksuelle Forhold Eller Seksuel Orientering, Uddannelsesoplysninger, Økonomiske Oplysninger  Forskermaskinen - Danmarks Statistik , L: Loggede data, Office (Excel, Word, Access),

fsender	Modtager
lordsjællands Hospital (Dataansvarlig)	Danmarks Statistik - forskermaskinen (Databehandler)
egion Nordjylland - Aalborg Universitetshospital (Databehandler)	Nordsjællands Hospital (Dataansvarlig)
	Nordsjællands Hospital (Dataansvarlig)
egion Nordjylland - Aalborg Universitetshospital (Databehandler)  Modtager har en databehandleraftale	
	6f-e6ef-4e9a-b4b6-b18bcfb584a5&surveyid=df078a5e-3740-4776-af23-983e9be6ed06)