

## **Patienteninformation und Einwilligungserklärung zum Forschungsvorhaben:**

### **Evaluation und Implementierung einer multidisziplinären, standardisierten, leitliniengerechten Langzeitnachsorge für heute Erwachsene, ehemals krebskranke Kinder und Jugendliche, in Deutschland – Eine prospektive, multizentrische, bundesweite Versorgungsstudie im Nachsorgenetzwerk (LE-Na)**

#### **Patienteninformation**

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient,

wir möchten Sie fragen, ob Sie an einer wissenschaftlichen Studie teilnehmen möchten. In dieser Patienteninformation finden Sie alles Wesentliche zu der Studie.

Bitte lesen Sie diese Information sorgfältig durch. Ihre Ärztin oder Ihr Arzt wird mit Ihnen über die Studie sprechen und Ihre Fragen beantworten.

Die Studie wurde von der Universität zu Lübeck geplant und wird in Kooperation mit dem Universitätsklinikum Bonn, dem Deutschen Kinderkrebsregister (DKKR) sowie 11 weiteren Kliniken durchgeführt.

Sie wird durch Gelder der H.W. & J. Hector Stiftung gefördert.

Die Studie wurde der zuständigen Ethikkommission vorgelegt. Sie hat keine Einwände erhoben.

Die Teilnahme an der Studie ist freiwillig. Wenn Sie nicht teilnehmen wollen oder wenn Sie später Ihre Einwilligung widerrufen, werden Ihnen daraus keine Nachteile entstehen.

Wenn Sie jetzt oder auch später weitere Fragen zur Studie haben, können Sie uns gerne kontaktieren. Wenden Sie sich dazu an die Studienleitung an der Universität zu Lübeck: Dr. Judith Gebauer und Prof. Dr. Thorsten Langer oder den Verantwortlichen am Universitätsklinikum Tübingen: Dr. Sebastian Michaelis, E-Mail-Adresse [survivors@med.uni-tuebingen.de](mailto:survivors@med.uni-tuebingen.de).

#### **Warum wird diese Studie durchgeführt?**

Durch Fortschritte in der Krebsbehandlung überleben glücklicherweise immer mehr Kinder und Jugendliche ihre Krebserkrankung. Derzeit gibt es in der Bundesrepublik Deutschland über 40.000 Langzeitüberlebende einer solchen Erkrankung. Jahre nach der Krebsbehandlung können jedoch gesundheitliche Einschränkungen auftreten, die durch diese Behandlung (mit)verursacht wurden. Viele dieser als Spätfolgen bezeichneten neuen Erkrankungen können gut behandelt werden, wenn sie rechtzeitig erkannt werden. Seit wenigen Jahren werden daher regelmäßige Vorsorgeuntersuchungen empfohlen, die in größeren Abständen lebenslang durchgeführt werden sollten. Das Wissen über Spätfolgen einer Krebsbehandlung stammt vor allem aus den letzten beiden Jahrzehnten. Vielen ehemaligen Patientinnen und Patienten ist somit nicht

bekannt, dass sie ein erhöhtes Risiko für Folgeerkrankungen haben und bestimmte Nachsorge-/Vorsorgeuntersuchungen in Anspruch nehmen können.

In den vergangenen Jahren wurden an verschiedenen Kliniken in Deutschland spezialisierte Nachsorge-Zentren aufgebaut, die diese empfohlenen Vorsorgeuntersuchungen anbieten. Bei den angebotenen Untersuchungen handelt es sich um eine reguläre Krankenkassenleistung der Krebsnachsorge.

Alle Patientinnen und Patienten, die diese Zentren aufsuchen, werden gebeten, zusätzlich an einer wissenschaftlichen Begleitstudie teilzunehmen. In dieser wissenschaftlichen Untersuchung werden die Bedürfnisse von heute erwachsenen, ehemals krebskranken Kindern und Jugendlichen, erhoben. Durch diese Informationen können die Nachsorge-Zentren noch besser an die Bedürfnisse dieser Patientinnen und Patienten angepasst werden. Außerdem helfen die gewonnen Erkenntnisse, Spätfolgen in Zukunft frühzeitig zu erkennen oder in manchen Fällen sogar zu vermeiden.

#### Wie läuft die Studie ab?

Im Rahmen der Vorstellung in der Nachsorge-Sprechstunde werden alle empfohlenen Nachsorge-/Vorsorgeuntersuchungen routinemäßig durchgeführt. Auf Basis internationaler Empfehlungen wird für Sie ein Nachsorge-/Vorsorgeplan mit einer Kombination aus klinischen, laborchemischen und apparativen Untersuchungen erstellt. Dieser individuelle Plan berücksichtigt Ihre damalige Krebserkrankung, die erhaltene Therapie sowie bereits bestehende gesundheitliche Einschränkungen. Zudem werden manche Beschwerden aus dem psychologischen Bereich mittels Fragebögen erhoben. Dieses Vorgehen wird jeder Patientin und jedem Patienten unabhängig von der Teilnahme an einer Studie angeboten. Sie können demnach auch einen Termin zur Langzeitnachsorge in einem Zentrum vereinbaren ohne an der Studie teilzunehmen.

Um das Wissen über Spätfolgen ehemals krebskranker Kinder und Jugendlicher in Deutschland zu verbessern und den Nutzen von Vorsorgeuntersuchungen zu belegen, möchten wir Ihre Untersuchungsergebnisse im Rahmen einer Begleitstudie in einer Datenbank dokumentieren. Wir bitten Sie, während der Vorstellungen in der Sprechstunde zusätzlich Fragebögen auszufüllen, die Ihre gesundheitsbezogene Lebensqualität, Ihre Zufriedenheit mit dem neuen Versorgungsangebot und Ihre Arztkontakte während der letzten 12 Monate erfassen. Das Ausfüllen der Fragebögen wird etwa 15 bis 20 Minuten in Anspruch nehmen. Wir bitten Sie, die Fragebögen bei Ihrem ersten Besuch in der Sprechstunde sowie nach drei Jahren auszufüllen. Die Ergebnisse der Fragebogenauswertung sowie die Untersuchungsergebnisse werden von den Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern der Nachsorge-Sprechstunden vor Ort bei jeder Vorstellung in der Sprechstunde in einer Passwort-geschützten Datenbank dokumentiert. Alle Nachsorgedaten werden in der Studienzentrale in Lübeck gesammelt, zusammengeführt und ausgewertet.

Die Studie wird durch das zweimalige Ausfüllen der Fragebögen für jeden Teilnehmer voraussichtlich drei Jahre dauern.

Nachdem die Fragebögen im Rahmen des ersten Sprechstundenbesuches ausgefüllt wurden, bitten wir alle Teilnehmer, diese nach drei Jahren mittels einer Online-Umfrage erneut zu beantworten. Dafür wird eine DSGVO-konforme Plattform, bspw. SoSci-Survey, genutzt. Alternativ können wir Ihnen den Fragebogen nach drei Jahren per Post zusenden. Durch dieses Vorgehen können die Sprechstundentermine unabhängig von diesem 3-Jahres-Zeitraum nach Ihren Bedürfnissen geplant werden.

Wenn Sie an der Studie teilnehmen möchten, bitten wir Sie, die beigefügte Einwilligungserklärung zu unterschreiben.

### Gibt es einen persönlichen Nutzen durch die Teilnahme an der Studie?

Durch eine regelmäßige ärztliche Untersuchung, die Ihre Krebserkrankung und die erhaltene Behandlung berücksichtigt, können Spätfolgen der Behandlung früh erkannt und häufig gut behandelt werden. Die Teilnahme an den Nachsorge-/Vorsorgeuntersuchungen ist aber auch dann möglich, wenn Sie nicht an der Studie teilnehmen. Durch die Studienteilnahme helfen Sie allerdings, dass wichtige Erkenntnisse über Spätfolgen und über die erforderlichen Vorsorgeuntersuchungen gewonnen werden können. Hierdurch können die Nachsorge-/Vorsorgeempfehlungen für Sie und alle weiteren aktuellen und zukünftigen Patienten verbessert werden. Außerdem können Sie durch Ihre Teilnahme und Ihre Rückmeldungen die Nachsorge-/Vorsorge mitgestalten und an Ihre Bedürfnisse anpassen.

Es ist allerdings möglich, dass Sie durch Ihre Teilnahme keinen direkten Nutzen haben. Die Ergebnisse der Studie können jedoch in Zukunft anderen Menschen helfen.

### Welche Risiken sind mit einer Teilnahme an der Studie verbunden?

Bei der Durchführung der Studie werden insbesondere Gesundheitsdaten verarbeitet. Gesundheitsdaten stellen hochsensible Daten dar. Aus diesem Grund sorgen wir mit höchsten Sicherheitsmaßnahmen dafür, dass diese Daten jederzeit vor unbefugten Zugriffen geschützt sind. Leider ist jedoch kein System absolut sicher, sodass ein Restrisiko für solche unbefugten Zugriffe stets bestehen bleibt. Insofern kann nicht absolut ausgeschlossen werden, dass Daten, die wir über Sie bei Ihrer Teilnahme an der Studie verarbeiten, durch unzulässige Angriffe auf unsere Systeme unbefugten Personen zugänglich werden. In solchen Fällen bestände die Möglichkeit, dass man Sie als Person anhand der unzulässig erhaltenen Daten identifiziert. Ihre Teilnahme an der Studie birgt damit dieses Restrisiko, wenngleich wir es aufgrund der von uns ergriffenen Sicherheitsmaßnahmen für äußerst gering beurteilen.

Wenn Sie an der Studie teilnehmen, nimmt das Ausfüllen der Fragebögen jeweils etwa 15 bis 20 Minuten in Anspruch. Diese Zeit ist bei der Erstvorstellung in der Sprechstunde sowie nach 3 Jahren einzuplanen.

### Entstehen zusätzliche Kosten?

Durch die Teilnahme an der Studie entstehen weder Ihnen noch der Krankenkasse zusätzliche Kosten.

### Wurde für diese Studie eine Versicherung abgeschlossen?

Wir weisen darauf hin, dass für die Studie weder eine Teilnehmersversicherung noch eine Wegeunfallversicherung abgeschlossen wurde.

### Werden mir neue Erkenntnisse aus der Studie mitgeteilt?

Wenn Sie sich mit Ihrer E-Mail-Adresse auf unserer Homepage [www.nachsorge-ist-vorsorge.de](http://www.nachsorge-ist-vorsorge.de) für den Newsletter anmelden, erhalten Sie nach Abschluss der Studie eine Zusammenfassung der gewonnenen wissenschaftlichen Ergebnisse. Außerdem senden wir Ihnen in regelmäßigen Abständen Zwischenergebnisse sowie aktuelle Informationen zu Spätfolgen.

### Ist es möglich, im Verlauf aus der Studie auszusteigen?

Ihre Teilnahme an dieser Studie ist freiwillig. Sie können jederzeit die Teilnahme beenden. Sie müssen dies nicht begründen. Es entstehen für Sie dadurch auch keine Nachteile für Ihre medizinische Behandlung oder Ihr Verhältnis zu Ihrem behandelnden Arzt.

### Information zum Datenschutz

Die Ihnen vom Deutschen Kinderkrebsregister (DKKR) zugegangene zentral vergebene Identifikationsnummer (ID) oder auch Pseudonym ersetzt Ihren Namen und andere Identifikationsmerkmale (E-Mail, Adresse) durch ein Kennzeichen zu dem Zwecke, die Bestimmung Ihrer Person auszuschließen oder wesentlich zu erschweren (Pseudonymisierung).

Sollten Sie über einen anderen Weg auf das Sprechstundenangebot und die „LE-Na“-Studie aufmerksam geworden sein und bisher keine zentrale ID erhalten haben, wird durch das jeweilige Nachsorge-Team vor Ort eine neue Identifikationsnummer (ID) erstellt.

In Ihrem Studienzentrum wird anhand einer Stammdatenliste Ihr Name, Ihr Vorname, Ihre E-Mailadresse und Ihre ID geführt. Diese Daten verbleiben in Ihrem Studienzentrum getrennt und verschlossen von den im Rahmen der „LE-Na“-Studie erhobenen Daten.

Die von Ihnen während der Sprechstunde ausgefüllten Fragebögen, die Ihre gesundheitsbezogene Lebensqualität, Ihre Zufriedenheit mit dem neuen Versorgungsangebot und Ihre Arztkontakte während der letzten 12 Monate erfassen, werden unter Ihrer ID in der zentralen Datenbank „CentraXX Trial“ des Interdisziplinären Centrums für Biobanking-Lübeck (ICB-L) und des IT Centers for Clinical Research (ITCR-L) gespeichert.

Die Untersuchungsergebnisse werden von den Mitarbeitenden der Nachsorge-Sprechstunden vor Ort bei jeder Vorstellung in der Sprechstunde in der Passwort-geschützten Datenbank „CentraXX Trial“ unter Ihrer ID dokumentiert.

Diese erfassten Daten beinhalten Ihre für die Studie notwendigen personenbezogenen und medizinischen, gesundheitsbezogenen Daten. Ihre Daten werden zu jeder Zeit vertraulich behandelt und zum Zweck der oben beschriebenen Studie „LE-Na“ erhoben und in diesem Rahmen verwendet.

An der Verarbeitung der personenbezogenen Daten sind in der Studie „LE-Na“ mehrere Parteien beteiligt. Aus diesem Grund wurde eine Vereinbarung zur gemeinsamen Verantwortlichkeit gemäß §26 DSGVO geschlossen, welche die Zuständigkeiten der Parteien regelt:

Die Universität zu Lübeck (UzL) und das Universitätsklinikum Schleswig-Holstein (UKSH) sind zuständig für Aufbewahrung und Verarbeitung der Daten (in anonymisierter Form) sowie das Monitoring der Datenerhebungsprozesse.

Das Universitätsklinikum Bonn (UK Bonn) ist zuständig für die Erstellung der Online-Umfrage und das Management der Kontaktdaten bei SoSci-Survey für die Versendung der Follow-up Befragung.

Das Institut für Biometrie und Statistik (IMBS) des UKSH ist zuständig für die Biometrie und Auswertung.

Das IT Center for Clinical Research (ITCR-L) der UzL stellt die webbasierte Datenbank in CentraXX sowie benötigte Server zur Verfügung und führt die zentrale Datenspeicherung und Sicherung durch.

Das Deutsche Kinderkrebsregister (DKKR) ist zuständig für das Anschreiben von ehemals an Krebs erkrankten Person sowie die zentrale ID-Vergabe für die angeschriebenen Personen

Die jeweiligen Studienzentren sind zuständig für die Rekrutierung, Pseudonymisierung und Erstellung sowie Erhalt der Stammdatenliste.

Das ITCR-L ist im Auftrag der Studienleitung für die Datenverarbeitung verantwortlich. Rechtsgrundlage für die Verarbeitung ist die persönliche Einwilligung (Art. 6 Abs. 1 lit. a, Art. 9 Abs. 2 lit. a DSGVO).

Das ITCR-L übermittelt die pseudonymisierten Daten zum Zweck der Auswertung und Publikation ausschließlich an:

- a) die Studienleitung (Frau Dr. med. Judith Gebauer, Abteilung für Endokrinologie, Diabetologie und Stoffwechselmedizin der Medizinische Klinik 1 und Herr Prof. Dr. med. Thorsten Langer, Abteilung für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie der Klinik für Kinder- und Jugendmedizin, beide am Universitätsklinikum Schleswig-Holstein, Campus Lübeck),

b) die AG Lebensqualität des Universitätsklinikums Bonn (Leitung: Frau Dr. med. G. Calaminus),

c) die Abteilung Epidemiologie von Krebs im Kindesalter (EpiKiK) am Institut für Medizinische Biometrie, Epidemiologie und Informatik (IMBEI) der Universitätsmedizin der Johannes Gutenberg-Universität Mainz (UM), die das Deutsche Kinderkrebsregister (DKKR, Leitung: Dr. Cécile Ronckers) betreibt, und

d) das Institut für Medizinische Biometrie und Statistik (IMBS) der Universität zu Lübeck (Leitung: Frau Prof. Dr. Inke König).

Die Auswertung und Publikation erfolgt anonymisiert, d. h. die personenbezogenen Daten werden derart verändert, dass die Einzelangaben über ihre persönlichen oder sachlichen Verhältnisse nicht mehr oder nur mit einem unverhältnismäßig großen Aufwand an Zeit, Kosten und Arbeitskraft ihrer Person zugeordnet werden können.

Wir bewahren Ihre personenbezogenen Daten nur solange auf, wie dies für den oben genannten Zweck erforderlich ist. Die Daten werden entsprechend der Empfehlung zur Guten Epidemiologischen Praxis (GEP 2018, 7.4 Satz 1, 2) standardmäßig 10 Jahre nach dem Behandlungsende, also 10 Jahre nach Ihrem letzten Besuch in der Sprechstunde, gelöscht.

Unter Einhaltung der anerkannten ethischen Standards und der wissenschaftlichen Forschung möchten wir Sie bitten, Ihre Einwilligung zur Verwendung Ihrer Daten für weitere bestimmte Forschungsbereiche von Krebserkrankungen, deren Behandlung und den Spätfolgen oder Teile von Forschungsprojekten im Themenkomplex der Onkologie und Langzeitnachsorge zu erteilen. Die Inhalte dieser zukünftigen Forschung können wir zum jetzigen Zeitpunkt noch nicht benennen. Wir sichern aber zu, dass die hier erhobenen Daten für weitere Forschungszwecke nur dann verwendet werden, wenn eine Ethikkommission das neue Vorhaben ebenfalls beraten und keine Bedenken erhoben hat.

Aus diesem Grunde würden wir, Ihr Einverständnis vorausgesetzt, gerne Ihre Daten für unbestimmte Zeit in der deutschlandweiten Langzeitnachsorge-Datenbank speichern. Diese Speicherung erfolgt ebenfalls in der oben beschriebenen pseudonymisierten Form. Ob Sie damit einverstanden sind, können Sie in der Einwilligungserklärung durch Ankreuzen angeben.

Die Internetpräsenz [www.nachsorge-ist-vorsorge.de](http://www.nachsorge-ist-vorsorge.de) informiert Sie über diese laufenden und künftigen Forschungsvorhaben und Studien.

Für die Nutzung für zukünftige Forschung ist eine zusätzliche Einwilligung von Ihrer Seite aus notwendig. Hierzu finden Sie in der Einwilligungserklärung ein Kästchen zum Ankreuzen (ja/nein) mit dem Sie dieser zusätzlichen Nutzung zustimmen oder diese Nutzung ablehnen können.

Die Einwilligung zur Verarbeitung Ihrer Daten ist freiwillig. Sie können jederzeit die Einwilligung ohne Angabe von Gründen und ohne Nachteile für Sie widerrufen. Danach werden keine Daten mehr erhoben. Die Rechtmäßigkeit der aufgrund der Einwilligung bis zum Widerruf erfolgten Verarbeitung wird hiervon nicht berührt.

Sie können im Fall des Widerrufs die Löschung der erhobenen Daten verlangen. Sie haben das Recht, Auskunft über die Daten zu erhalten, auch in Form einer unentgeltlichen Kopie. Darüber hinaus können Sie die Berichtigung, Sperrung, Einschränkung der Verarbeitung oder Löschung sowie gegebenenfalls eine Übertragung der Daten verlangen.

Wenden Sie sich in diesen Fällen, bei weiteren Fragen zum Datenschutz und dem Umgang mit den Daten oder im Falle des Widerrufs an:

Judith Gebauer, Dr. med.

Medizinische Klinik 1

Abteilung für Endokrinologie, Diabetologie und Stoffwechselmedizin

Universitätsklinikum Schleswig-Holstein

Campus Lübeck

Ratzeburger Allee 160

23538 Lübeck

Tel.: 0451 500 43072

E-Mail: [judith.gebauer@uksh.de](mailto:judith.gebauer@uksh.de)

Bei Rückfragen zur Datenverarbeitung und zur Einhaltung des Datenschutzes wenden Sie sich bitte an die zuständigen Datenschutzbeauftragten:

UKSH	Dr. Stefan Reuschke	Universitätsklinikum Schleswig-Holstein, Ratzeburger Allee 160, 23538 Lübeck	0451 500 14180	<a href="mailto:stefan.reuschke@uksh.de">stefan.reuschke@uksh.de</a>
UzL	Marc Elwischger	x-tention Informationstechnologie GmbH, Margot-Becke-Ring 37, 69124 Heidelberg	0451 3101 1903	<a href="mailto:datenschutz@uni-luebeck.de">datenschutz@uni-luebeck.de</a>
UK Bonn	Achim Flender	Universitätsklinikum Bonn, Vernusberg-Campus 1, 53127 Bonn	0228 287 16075	<a href="mailto:datenschutz@ukbonn.de">datenschutz@ukbonn.de</a>
DKKR	Lucas Sandkämper	Universitätsmedizin der Johannes Gutenberg-Universität Mainz, Langenbeckstraße 1, 55131 Mainz	06131 39 38785	<a href="mailto:imbei-datenschutz@uni-mainz.de">imbei-datenschutz@uni-mainz.de</a>
UK Tübingen	Sven Sender	Universitätsklinikum Tübingen, Calwerstr. 7/4, 72076 Tübingen	07071 29 87667	<a href="mailto:dsb@med.uni-tuebingen.de">dsb@med.uni-tuebingen.de</a>

Sie haben ebenfalls das Recht, sich bei jeder Datenschutzaufsichtsbehörde zu beschweren. Eine Liste der Aufsichtsbehörden in Deutschland finden Sie unter:  
[https://www.bfdi.bund.de/DE/Infothek/Anschriften\\_Links/anschriften\\_links-node.html](https://www.bfdi.bund.de/DE/Infothek/Anschriften_Links/anschriften_links-node.html)

Die für Sie zuständige Aufsichtsbehörde erreichen Sie unter:

ULD – Unabhängiges Landeszentrum für Datenschutz Schleswig Holstein  
Postanschrift: Postfach 71 16, 24171 Kiel  
Hausanschrift: Holstenstraße 98, 24103 Kiel  
Telefon: 0431 988-1200  
Telefax: 04 31/988-12 23  
E-Mail: [mail@datenschutzzentrum.de](mailto:mail@datenschutzzentrum.de)

Ihre Ansprechpartner gemäß der Vereinbarung zur gemeinsamen Verantwortlichkeit gemäß §26 DSGVO sind:

UzL/UKSH: Dr. Judith Gebauer ([judith.gebauer@uksh.de](mailto:judith.gebauer@uksh.de)) und

Prof. Dr. Thorsten Langer ([thorsten.langer@uksh.de](mailto:thorsten.langer@uksh.de))

UK Bonn: Dr. Gabriele Calaminus ([gabriele.calaminus@ukbonn.de](mailto:gabriele.calaminus@ukbonn.de))

IMBS: Prof. Dr. Inke König ([inke.koenig@uksh.de](mailto:inke.koenig@uksh.de))

ITCR-L: Ann-Kristin Kock-Schoppenhauer ([ann-kristin.kock-schoppenhauer@uksh.de](mailto:ann-kristin.kock-schoppenhauer@uksh.de))

DKKR: Dr. Cécile Ronckers ([ronckerc@uni-mainz.de](mailto:ronckerc@uni-mainz.de)) und

Dr. Desiree Grabow ([desiree.grabow@uni-mainz.de](mailto:desiree.grabow@uni-mainz.de))

Studienzentren: siehe Ansprechpartner auf der ersten Seite dieser Patienteninformation



## Patienteninformation und Einwilligungserklärung zum Forschungsvorhaben:

### Evaluation und Implementierung einer multidisziplinären, standardisierten, leitliniengerechten Langzeitnachsorge für heute Erwachsene, ehemals krebskranke Kinder und Jugendliche, in Deutschland – Eine prospektive, multizentrische, bundesweite Versorgungsstudie im Nachsorgenetzwerk (LE-Na)

#### Einwilligungserklärung

##### Einwilligung zur Teilnahme

Ich wurde von \_\_\_\_\_ über die Studie informiert. Ich habe die schriftliche Information und Einwilligungserklärung zu der oben genannten Studie erhalten und gelesen. Ich wurde ausführlich schriftlich und mündlich über den Zweck und den Verlauf der Studie, die Chancen und Risiken der Teilnahme und damit verbundene Rechte und Pflichten aufgeklärt. Ich hatte Gelegenheit Fragen zu stellen. Diese wurden zufriedenstellend und vollständig beantwortet. Zusätzlich zur schriftlichen Information wurden folgende Punkte besprochen:

---

---

Meine Einwilligung in die Teilnahme an der Studie ist freiwillig. Ich habe das Recht, meine Einwilligung jederzeit ohne Angabe von Gründen zu widerrufen, ohne dass mir dadurch Nachteile entstehen.

Ich weiß, dass für diese Studie weder eine Teilnehmersversicherung noch eine Wegeunfallversicherung abgeschlossen wurde.

**Ich willige hiermit in die Teilnahme an der oben genannten Studie „LE-Na“ und die damit einhergehende beschriebene Verarbeitung meiner personenbezogenen Daten ein.**

Standartmäßig werden meine Daten 10 Jahre nach dem Behandlungsende, also 10 Jahre nach meinem letzten Besuch in der Sprechstunde, gelöscht. Ich bin damit einverstanden, dass meine Daten darüber hinaus für unbestimmte Zeit in der deutschlandweiten Langzeitnachsorge-Datenbank in pseudonymisierter Form gespeichert werden.

- Ja  
 Nein

Für die Verwendung meiner pseudonymisierten Daten für weitere Forschungszwecke im Bereich von Krebserkrankungen, deren Behandlung und den Spätfolgen oder Teile von Forschungsprojekten im Themenkomplex der Onkologie erteile ich meine Einwilligung.

- Ja
- Nein

Ich möchte, dass mir nach drei Jahren der zweite Studien-Fragebogen über folgenden Weg zugesandt wird:

- Per E-Mail: \_\_\_\_\_
- Per Post an die dem Zentrum bekannte Adresse

---

Name der teilnehmenden Person in Druckbuchstaben

---

Ort, Datum

Unterschrift der **teilnehmenden Person**

---

ggf. Name des gesetzlichen Betreuers/der gesetzlichen Betreuerin in Druckbuchstaben

---

Ort, Datum

Unterschrift des **gesetzlichen Betreuers/der gesetzlichen Betreuerin**

---

Name der aufklärenden Person in Druckbuchstaben

---

Ort, Datum

Unterschrift der **aufklärenden Person**