

Juridische informatie

Deze juridische informatie, behorende bij de prospectieve wetenschappelijke evaluatie van paramedische herstellzorg bij COVID-19, is van toepassing op de behandelaars die zich hebben aangemeld bij de onderzoeksgroep en verantwoordelijkheid dragen voor de verwerking van persoonsgegevens zoals weergegeven in deze juridisch paragraaf.

Contactgegevens

De contactgegevens van de onderzoeksgroep zijn:

Website:

www.covidparamedischoonderzoek.nl

Bezoekadres:

Reinier Postlaan 4, 6525 GC Nijmegen
Ingang oost, Radboudumc, Route 932

Telefoonnummer:

+31 (0) 85 - 303 7877

Emailadres:

covid-paramedischoonderzoek.igh@radboudumc.nl

Welke gegevens verwerken wij van de aangemelde behandelaars?

De onderzoeksgroep verwerkt uw gegevens doordat u deze zelf aan ons verstrekt om zo deel te nemen aan het wetenschappelijk onderzoek. Hieronder vindt u een overzicht van de persoonsgegevens die wij verwerken:

- Voor- en achternaam
- Paramedische discipline
- Adresgegevens van de praktijk
- Telefoonnummer
- Persoonlijk e-mailadres

Met welk doel en op basis van welke grondslag verwerken wij gegevens van aangemelde behandelaars?

De onderzoeksgroep verwerkt uw gegevens met uw toestemming voor de volgende doelen:

- Het bijhouden van uw deelname aan het wetenschappelijk onderzoek;
- Verzenden van onze nieuwsbrief;
- U te kunnen e-mailen (en bij uitzondering bellen) indien dit nodig is voor het onderzoek;
- U te informeren over wijzigingen van ons onderzoek.

Hoe werkt het proces van data aanleveren voor het onderzoek?

Conform wetgeving moeten patiënten toestemming geven voor het uitwisselen van persoonsgegevens in het kader van dit onderzoek. Het onderzoeksplatform van [Your Research](#) is hierop voorbereid. Het verloop van aanleveren:

- Als behandelaar verwachten wij dat u de patiënt goed informeert over het wetenschappelijk onderzoek.
- Patiënten dienen zichzelf aan te melden bij de onderzoekers via de Your Research App. Ook in de App vinden patiënten informatie over de studie. Indien de patiënt niet goed over weg kan met een smartphone, kan deze zich ook via het bovengenoemde e-mailadres of telefoonnummer aanmelden.
- Patiënten moeten expliciet toestemming voor de gegevensuitwisseling. Het initiatief voor deze toestemming ligt voor deze studie bij de onderzoekers.
- De patiënt kan toestemming geven via de App. Als de patiënt toestemming heeft gegeven, laten we dit in uw dataplatform weten.
- Alleen als de patiënt akkoord is, kunt u gegevens over de patiënt aanleveren.

Hoe kunt u uw patiënten informeren?

U kunt de patiënt informeren met behulp van de patiënten informatiebrief. Dit is een document dat u kunt downloaden van de bovengenoemde website en gebruiken om patiënten te informeren. Deze informatie staat ook op onze [webpagina](#).

Welke patiëntgegevens vragen we u aan te leveren?

Middels een uniek patiënten-id levert u behandelgegevens aan conform de meetprotocollen. Deze meetprotocollen, vindt u op onze [website](#). De gegevens worden gepseudonimiseerd verwerkt.

Wat als de behandelaar of patiënt willen stoppen met het onderzoek?

Als behandelaar of patiënt met de studie wil stoppen, dan dienen zij dat bij de onderzoekers aan te geven. Dit kan gevolgen hebben voor de aansprakelijkheid op paramedische herstellzorg regeling voor de patiënt. De onderzoekers leggen dit aan de behandelaar en/of patiënt uit. Indien de patiënt zich volledig uit het onderzoek terugtrekt, wordt u als behandelaar door de onderzoekers verzocht te stoppen met het aanleveren van gegevens over deze patiënt.

Welke bewaartermijn hanteert het onderzoeksteam voor de onderzoeksgegevens?

Het onderzoeksteam bewaart uw persoonsgegevens niet langer dan noodzakelijk en wettelijk is toegestaan.

Welke rechten heeft u met betrekking tot uw persoonsgegevens?

U heeft de volgende rechten: het recht op inzage in de persoonsgegevens die we van u verwerken, het recht op correctie, aanvulling en waar mogelijk de verwijdering van uw persoonsgegevens.

Hoe worden uw persoonsgegevens beveiligd?

Het onderzoeksteam neemt de bescherming van persoonsgegevens serieus en neemt passende maatregelen om misbruik, verlies, onbevoegde toegang, ongewenste openbaarmaking en ongeoorloofde wijziging tegen te gaan. Onze partner Your Research heeft passende technische en organisatorische beveiligingsmaatregelen ondernomen ter bescherming van de persoons- en onderzoeksgegevens, waaronder certificering conform ISO 27001 en NEN 7510. Als u de indruk heeft dat uw gegevens niet goed beveiligd zijn of er aanwijzingen zijn van misbruik, neem dan contact op met onze helpdesk via covid-paramedisch-onderzoek.igh@radboudumc.nl.

Vertrouwelijkheidsverklaring

Alle leden van het onderzoeksteam gaan vertrouwelijk om met de informatie die door u is verstrekt.