



PATIENTENINFORMATION FÜR JUGENDLICHE (Altersgruppe 11 - 17 Jahre)

Biologika in der Kinderrheumatologie-Register (BiKeR)

Langzeitbehandlungsstrategien und Wirksamkeit von Secukinumab bei Patienten mit juveniler idiopathischer Arthritis vom Typ Psoriasis-Arthritis und Enthesitis-assoziiierter Arthritis: Sekundäre Nutzung von Daten und Primärdatenerhebung aus dem deutschen BIKER-Register
„BIKER-ERA/jPsA-Arm“

Studienleiter: Prof. Dr. med. Gerd Horneff

Liebe Patientin, lieber Patient,

bei Dir wird eine Behandlung deiner Erkrankung mit Secukinumab durchgeführt. In klinischen Studien konnte die Wirksamkeit dieses Medikaments bei der Behandlung deiner Erkrankung nachgewiesen werden. An diesen Studien hat eine nur begrenzte Zahl von Kindern und Jugendlichen teilgenommen, sodass die Überwachung der Anwendung des Medikamentes bei weiteren Kindern und Jugendlichen auch nach der Zulassung erforderlich erscheint. Dies soll mit diesem Register erfolgen.

Was ist ein Register und was ist das Ziel des Projektes?

Das Register, das Dir mit dieser Information vorgestellt werden soll, hat zum Ziel, durch die längere Beobachtung der Therapie von Kindern mit JIA, Kenntnisse darüber zu erhalten, welche Langzeitbehandlungsstrategien, welche Wirksamkeit und welche unerwünschten Ereignisse bzw. Nebenwirkungen während einer Behandlung im Kindes- und Jugendalter mit Secukinumab beobachtet werden können.

Auf den folgenden Seiten wird das Ziel der Registerstudie, die Untersuchungen, der Nutzen und die Risiken beschrieben. Des Weiteren wirst Du auf Dein Recht hingewiesen, jederzeit aus der Registerstudie ausscheiden zu können.

Bitte lese alles genau durch, und frage bei Dingen die Du vielleicht nicht verstehst, Deinen Arzt/Ärztin. Er/sie wird Dir alles genau erklären und Du kannst dich dann entscheiden, ob Du bei diesem Projekt mitmachen möchtest.

Falls Du nicht an diesem Projekt teilnehmen möchtest, hat dies keine negativen Auswirkungen auf deine weitere medizinische Standardbehandlung.

Da voraussichtlich jeder tätige Kinderrheumatologe nur wenige Patienten mit dem Medikament behandelt, kann nur durch die Zusammenstellung der Untersuchungsergebnisse vieler Patienten eine verlässliche Grundlage geschaffen werden, über die Wirksamkeit und Verträglichkeit von Basismedikamenten Aussagen tätigen zu können. Insbesondere die seltener auftretenden Risiken zu dokumentieren ist uns ein Anliegen.

Alle teilnehmenden Ärzte/Ärztinnen werden regelmäßig darüber informiert, ob unter der Biologika-Behandlung unerwünschte Ereignisse aufgetreten sind. Dann können alle Patienten nach gleichförmigen unerwünschten Ereignissen befragt bzw. daraufhin untersucht werden. Von der Zusammenstellung der Informationen in einer zentralen Datenbank kannst Du somit profitieren.

Wenn Du in der Lage ist, diese Patienteninformation für Jugendliche zu lesen und zu verstehen, kannst Du mit über deine Teilnahme an diesem Projekt entscheiden und wirst gebeten, die Einwilligungserklärung zu unterschreiben.

Mit Deiner Unterschrift bestätigst Du, dass Du über das Projekt informiert wurdest und Deine Einwilligung zur Teilnahme gibst. Ein Exemplar der Eltern-/Patienteninformation und der unterschriebenen Einwilligungserklärung wird euch ausgehändigt.

Was wird im Register mit Dir gemacht?

Du gehst wie immer zu den normalen Kontrolluntersuchungen bei deinem Rheumatologen. Wir möchten Dich bitten, Fragebögen über dein Wohlergehen auszufüllen (Zeitaufwand<5min.) und Deinen Kinderrheumatologen über eventuell aufgetretene Nebenwirkungen (z.B. Infekte) zu informieren. Der Kinderrheumatologe wird deine Daten, z.B. Alter, Geschlecht, Erkrankungsdauer sowie die genaue Diagnose, Begleiterkrankungen, Impfstatus, medikamentöse Therapie, ggf. Laborbefunde, Untersuchungsbefunde, Einschätzung der Krankheitsaktivität und unerwünschte Ereignisse (z.B. Infekte) für das BIKER Register dokumentieren. Diese Fragebögen erhältst Du dann wieder bei den folgenden Besuchen bei Deinem Arzt/Ärztin einmal 3 Monate. So werden alle wichtigen Daten zum Krankheitsverlauf und alle Komplikationen, die Art der Therapie und alle während der Therapie beobachteten Ereignisse dokumentiert. Es werden KEINE zusätzlichen Untersuchungstermine oder Blutentnahmen für das Register stattfinden.

Alle Entscheidungen, z.B. wie lange du das Medikament erhältst, trifft dein Kinderrheumatologe zusammen mit Dir und Deinen Eltern. Das Register hat hierauf keinerlei Einfluss.

Welche Risiken und Unannehmlichkeiten kann die Teilnahme für Dich haben?

Da im Register nur deine reguläre Behandlung dokumentiert und beobachtet wird, gibt es für Dich keine zusätzlichen Unannehmlichkeiten oder Risiken.

Was passiert mit deinen Daten?

Von allen Patienten, die mit Secukinumab behandelt werden, sollen in pseudonymisierter Form Daten über den Krankheits- und Therapieverlauf und Einzelheiten über aufgetretene Nebenwirkungen gesammelt und zentral ausgewertet werden. Erhoben werden Daten der routinemäßigen Verlaufskontrollen aus klinischer Untersuchung, ggf. Bildgebung, sowie wenn routinemäßig Laborwerte erhoben werden.

Pseudonymisiert bedeutet, dass außer Deinem behandelnden Arzt niemand die Identität des dokumentierten Patienten erfährt.

Hierfür erstellt Dein Arzt den 4-stelligen Code. Nur Dein Geburtsdatum wird unverschlüsselt an die dem Datenschutz unterliegenden Mitarbeiter des BiKeR-Registers übermittelt, um Doppelmeldungen zu vermeiden. Dies geschieht, um auch bei einem Arztwechsel weiter Daten über Deine Behandlung sammeln zu können.

Es nehmen deutschlandweit mehr als 80 Kliniken/Praxen am BiKeR-Register teil.

Dein Name wird von Deinem Arzt jedoch wie schon beschrieben zu keiner Zeit an die Register-Mitarbeiter oder evtl. Behörden mitgeteilt, so dass Deine Identität immer gewahrt bleibt. Die Daten werden an das BIKER-Register, Arnold-Janssen-Strasse 29, in 53757 Sankt Augustin unter Verantwortlichkeit von Prof. G. Horneff weitergeleitet. Die Behandlungsdaten, nicht aber das Geburtsdatum oder der oben genannte Patientencode, werden zur Auswertung zudem Novartis, dem Sponsor dieses Projektes, zur Verfügung gestellt, der behördlich verpflichtet wurde, mehr Informationen über die Langzeitbehandlung und Wirksamkeit von Secukinumab zu erheben. Zu diesem Zweck wird in dieser eigenständigen Untersuchung das Erreichen des Therapiezieles einer **inaktiven Erkrankung/Remission der Erkrankung** geprüft. Außerdem wird untersucht, ob die Dosierung oder das Applikationsintervall des Medikamentes Secukinumab aufgrund des Erreichens des Therapiezieles einer Remission der Erkrankung verändert wurde. Zudem soll untersucht werden, ob diese Veränderung mit einer Verschlechterung des Gesundheitszustandes einhergeht oder nicht.

Die Datenerfassung, -verwaltung und -analyse wird vom BIKER-Register unter Verwendung des im Register verwendeten Systems in Übereinstimmung mit dessen Standardarbeitsanweisung durchgeführt um das bestmögliche Maß an sicheren und validen Daten zu erhalten.

Gemäß einer vorab vertraglich festgelegten Häufigkeit und Verfahrensweise, werden die Daten an Novartis gemäß deren standardisierten „Verfahren für den sicheren Dateiaustausch“ übertragen.

Im Register werden die Daten in eine große Datenbank eingegeben. Hier sind sie dann folgender Weise geschützt:

- Es erfolgt eine zentrale und zugriffsbeschränkte Speicherung und Auswertung/Nutzung der Daten. Nach Ende des Projektes werden diese dann 10 Jahre beim Leiter des Projektes, Prof. Dr. med. Gerd Horneff in der Asklepios Klinik Sankt Augustin archiviert.
- Du hast jederzeit die Möglichkeit, Auskunft über die Verwendung deiner Daten zu erlangen. Dafür können sich deine Eltern an die Datenschutzbeauftragte wenden. Deren Kontaktdaten findest Du auf der nächsten Seite.
- Bei Fragen wende Dich bitte an deinen behandelnden Arzt/Ärztin, der für die Datenverarbeitung (Verschlüsselung) verantwortlich ist, oder an den Datenschutzbeauftragten deines Behandlungszentrums.

Name des behandelnden Arztes: _____ E.Mail: _____

Name des (lokalen) Datenschutzbeauftragten: _____ E.Mail: _____

Durch die Europäische Datenschutz-Grundverordnung (= **DSGVO**) welche seit dem 25. Mai 2018 gilt, gelten neue Bestimmungen hinsichtlich personenbezogener Daten zu identifizierbaren Personen. Die Rechtsgrundlage hierzu sind Artikel 6 Absatz 1 und Artikel 9 Absatz 2 der DSGVO. Da deine Daten ihm/ihr nicht direkt zugeordnet werden können (das kann nur Dein Arzt) ist dieses Register davon also nicht direkt betroffen.

Grundsätzlich gilt aber nach DSGVO: Du und Deine Eltern haben das Recht auf

- Auskunft über die Verarbeitung Deiner Daten: Du hast das Recht auf Auskunft über die Dich betreffenden gespeicherten personenbezogenen Daten.
- Du hast nach Artikel 15 der DSGVO ein Recht auf unentgeltliche Überlassung einer Kopie deiner Daten.

- **Berichtigung oder Löschung Deiner Daten:** Wenn Du feststellst, dass unrichtige Daten zu Deiner Person verarbeitet werden, kannst Du Berichtigung verlangen. Unvollständige Daten müssen unter Berücksichtigung des Zwecks der Verarbeitung vervollständigt werden. Du hast das Recht, die Löschung Deiner Daten zu verlangen, wenn bestimmte Löschründe vorliegen. Dies ist insbesondere der Fall, wenn diese zu dem Zweck, zu dem sie ursprünglich erhoben oder verarbeitet wurden, nicht mehr erforderlich sind. Ausgenommen hiervon sind Daten deren Löschung schutzwürdige Interessen beeinträchtigen würden. Die Löschung bereits übermittelter Daten ist aufgrund von Forschungsprivilegien (wissenschaftliche Forschungszwecke) wie z.B. deren Informationsgewinn für alle betroffenen Patienten, nur eingeschränkt möglich. Durch die Pseudonymisierung (Codierung der Patienten und Nutzung des Geburtsdatums ausschließlich zur Altersbestimmung bei Auswertungen) wird Art.89 DSGVO berücksichtigt.
- **Einschränkung der Verarbeitung:** Du hast das Recht auf Einschränkung der Verarbeitung Deiner Daten. Dies bedeutet, dass Deine Daten zwar nicht gelöscht, aber gekennzeichnet werden, um ihre weitere Verarbeitung oder Nutzung einzuschränken.
- **Widerspruch gegen die Verarbeitung:** Du hast grundsätzlich ein allgemeines Widerspruchsrecht auch gegen rechtmäßige Datenverarbeitungen, die im öffentlichen Interesse liegen, in Ausübung öffentlicher Gewalt oder aufgrund des berechtigten Interesses einer Stelle erfolgen.
- **Datenübertragbarkeit:** Erfolgt die Verarbeitung mithilfe eines automatisierten Verfahrens auf Grundlage Deiner Einwilligung, so hast Du das Recht, die Bereitstellung Deiner Daten in einem strukturierten, gängigen und maschinenlesbaren Format zu verlangen.
- **Widerruf Deiner gegebenen Einwilligung mit Wirkung auf die Zukunft**
- **Beschwerde bei der Datenschutzaufsichtsbehörde**
(https://www.bfdi.bund.de/DE/Infothek/Anschriften_Links/anschriften_links-node.html).

Der Verantwortliche für die studienbedingte Erhebung personenbezogener Daten ist:

Prof. Dr. med. Gerd Horneff
Zentrum für Allgemeine Pädiatrie und Neonatologie
Asklepios Klinik Sankt Augustin
Arnold-Janssen-Str. 29
DE-53757 Sankt Augustin
Tel.: 02241 249201 E-Mail: g.horneff@asklepios.com

Bei Anliegen zur Datenverarbeitung und zur Einhaltung der datenschutzrechtlichen Anforderungen kannst Du dich an die Datenschutzbeauftragte des BIKER Registers wenden:

Daniela Popihn
Zentrum für Allgemeine Pädiatrie und Neonatologie
Asklepios Klinik Sankt Augustin
Arnold-Janssen-Str. 29
DE-53757 Sankt Augustin
Tel.: 02241 249218 E-Mail: d.popihn@asklepios.com

Falls Du im Verlauf der Teilnahme an diesem Register Fragen hast, bzw. eine Nebenwirkung melden möchtest, kannst Du diese jederzeit an deinen behandelnden Arzt/Ärztin stellen, oder kannst Dich dazu bei dem Leiter dieses Projektes Prof. Dr. med. Gerd Horneff melden bzw. dich auf der Homepage www.biker-register.de erkundigen.

Welchen Nutzen bringt Dir die Teilnahme an der Registerstudie und musst Du daran teilnehmen?

Durch die Auswertung aller Daten im Register kann man herausfinden, wie Langzeitbehandlungsstrategien und Wirksamkeit von Secukinumab sind und diese optimieren. Dieses Wissen kann in Zukunft bei der Behandlung deines Rheumas und anderen Kindern helfen. Die Teilnahme an diesem Projekt ist freiwillig!

Hast Du noch Fragen?

Wenn Du noch Fragen hast, kannst Du mit deinem Arzt/Ärztin darüber sprechen. Er/sie wird versuchen alle Fragen zu beantworten.

Kontaktinformationen:

Dein behandelnder Arzt/Ärztin: _____ Mail /Tel.: _____

Projektleiter: Prof.Dr.med Gerd Horneff

Mail:g.horneff@asklepios.com

Datenschutzbeauftragte Register: Daniela Popihn

Mail:d.popihn@asklepios.com

Einverständniserklärung und Datenschutzpassus

Ich habe die Patienteninformation des separaten Secukinumab-Arms im "Biologika in der Kinderrheumatologie-Register (BiKeR) und die enthaltenen Informationen zum Datenschutz (→DSGVO) gelesen und verstanden. Ein Exemplar wurde mir ausgehändigt. Ich erkläre mich unter folgenden Voraussetzungen bereit, an dieser Langzeitbeobachtung teilzunehmen:

- ▶ Die Langzeitbeobachtung nimmt keinen Einfluss auf meine Behandlung.
- ▶ Bei der Erfassung und Veröffentlichung der Untersuchungsergebnisse bleiben die Daten wie beschrieben pseudonymisiert, die Vertraulichkeit dieser Daten wird gewährleistet.
- ▶ Die Datenerfassung, -verwaltung und -analyse wird unter Verwendung der BiKeR-Standardarbeitsanweisungen (SOPs) durchgeführt um das bestmögliche Maß an sicheren und validen Daten zu erhalten.
- ▶ Gemäß einer vorab vertraglich festgelegten Häufigkeit und Verfahrensweise, werden diese Daten gemäß deren standardisierten „Verfahren für den sicheren Dateiaustausch“ an Novartis übertragen.
- ▶ Mir ist bekannt, dass die Daten zentral und zugriffsbeschränkt gespeichert und ausgewertet werden. Nach Ende des Projektes werden diese dann 10 Jahre beim Leiter des Projektes, Prof. Dr. med. Gerd Horneff in der Asklepios Klinik Sankt Augustin archiviert.
- ▶ Bei Widerruf meiner Einverständniserklärung können, bis auf die Angaben die meine schutzwürdigen Interessen betreffen, die Daten auf Wunsch gelöscht werden.
- ▶ Ich kann meine Teilnahme an der Langzeitbeobachtung jederzeit ohne Angaben von Gründen widerrufen, wodurch mir keine Nachteile entstehen.
- ▶ Bei Auftreten von schwerwiegenden, meldepflichtigen Nebenwirkungen gestatte ich dem Hersteller des Medikaments unter Wahrung des Datenschutzes und der ärztlichen Schweigepflicht, Kontakt mit meinem behandelnden Arzt aufzunehmen.
- ▶ Ebenso entbinde ich meinen Arzt gegenüber Mitarbeitern der zuständigen Behörden und Mitarbeitern des Projektleiters von seiner Schweigepflicht insofern, als diese Personen (welche selbstverständlich auch der Schweigepflicht unterliegen) zur Überprüfung der korrekten Datenübertragung und zur Kontrolle der ordnungsgemäßen Durchführung des Registers Einsicht in die im Rahmen dieses Projektes erfolgten Originalaufzeichnungen nehmen können.
- ▶ Nach Erreichen meiner Volljährigkeit werde ich gebeten, mit eigener Unterschrift die Fortführung der Teilnahme am Register zu bestätigen. Ich kann dann aber auch meine Teilnahme widerrufen.
- ▶ Ich habe nach Artikel 15 der DSGVO ein Recht auf unentgeltliche Überlassung einer Kopie meiner Daten.

Den Inhalt der vorliegenden Einverständniserklärung habe ich verstanden und bin mit den Voraussetzungen einverstanden. Ich wurde durch meinen Arzt umfassend über die Teilnahme an diesem Register aufgeklärt und ich hatte die Möglichkeit eventuelle Fragen an ihn zu stellen. Eine Kopie der Einverständniserklärung verbleibt bei mir. Mir ist bewusst, dass ich über die normale Haftpflichtversicherung der Klinik versichert bin, da keine Untersuchungen außerhalb der normalen klinischen Routine erfolgen.

!! Bitte gut lesbar in Druckbuchstaben schreiben !!

Patient/in:

Name, Vorname

Datum, Unterschrift

Aufklärende Ärztin/Arzt:

Name, Vorname

Datum, Unterschrift