

Department für Hygiene, Mikrobiologie und Public Health

Leiterin der Diagnostik des Instituts für Virologie

Dr.in Wegene Borena Wegene.borena@i-med.ac.at Tel. +43 512 9003 – 71737 Fax +43 512 9003 – 73705

07.09.2023

Lagerung und Verwendung von Restprobenmaterial für medizinische Forschung

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen!

Das Institut für Virologie ist daran interessiert, medizinische Restproben, die nach Durchführung einer oder mehrerer von Ihnen angeforderten Testungen übrig bleiben, für deren Weiterverwendung im Rahmen medizinisch-wissenschaftlicher Forschung zu lagern. Ein entsprechendes Votum der zuständigen Ethikkommission liegt dem Institut vor und kann auf Anfrage gerne übermittelt werden.

Die **GRUNDVORAUSSETZUNG** für die Lagerung der Restproben ist hierbei die schriftliche Zustimmung Ihrer Patientinnen und Patienten.

Wichtige Eckpunkte darin sind:

- 1. Lagerung und weitere Verwendung der Restproben finden nur dann statt, wenn die Patientin/ der Patient dem schriftlich zustimmt (siehe Unterschriftenseite der Patienteninformation).
- 2. Die Durchführung von Studien aus den gelagerten Restproben benötigt im Fall ein weiteres, zusätzliches Votum von der Ethikkommission nachdem Details zur jeweiligen geplanten Studie der Ethikkommission vorgelegt wurden. Nur wenn die Kommission eine geplante Studie als "unbedenklich" beurteilt, wird auf die Restproben zurückgegriffen.
- 3. Die Veröffentlichung von Ergebnissen aus solchen Studien sowie der Austausch von solchen Informationen mit anderen Zentren finden <u>ANONYMISIERT</u> statt, zu personenbezogenen Daten haben nur die Studienleitung bzw. die Studienmitarbeiterinnen und Studienmitarbeiter des Instituts für Virologie, indirekt über Verschlüsselungen (Codes), Zugang.

Für zukünftige Laboranforderungen an uns bitten wir Sie, diese Einverständniserklärung

Restproben Einverständniserklärung

an Ihre Patientinnen und Patienten (≥18 Jahre) weiterzugeben bzw. sie darüber aufzuklären. Wenn eine Patientin/ ein Patient mit der Lagerung und Weiterverwendung der Restproben einverstanden ist und ihre/seine schriftliche Einwilligung vorliegt, bitten wir Sie, *die jeweilige Unterschriftenseite gemeinsam mit Probe und Anforderungschein an uns zu übermitteln*; die Patienteninformation selbst verbleibt dabei bei der Patientin/dem Patienten.

Ihre Patientin/Ihr Patient kann natürlich ablehnen bzw. jederzeit und auch ohne Angabe von Gründen das Einverständnis widerrufen. Die Routine-Diagnostik wird davon nicht beeinträchtigt, die Proben werden in diesem Fall nach durchgeführter Testung vernichtet.

Bei Fragen oder Unklarheiten sind wir telefonisch unter 0512 9003 71701/71711 oder per E-Mail unter diagnostik@i-med.ac.at erreichbar.

Vielen Dank für Ihre Mithilfe!