



# För forskare

## Ansökan Forskaruttag

Önskar du ett forskaruttag från svenska barnreumaregistret, krävs en skriftlig förfrågan till Svenska Barnreumaregistrets styrgrupp för godkännande. Denna skickas via e-post till registerhållare Karin Palmblad ([Karin.Palmblad@sll.se](mailto:Karin.Palmblad@sll.se)). Kontakta oss gärna för att diskutera forskningsprojektet.

### Obligatoriska bilagor:

- Ansökan om etikprövning inkl bilagor
- Beslut från regional etikprövningsnämnd
- Projektplan
- Variabelförteckning
- Blankett för forskar uttag

Om personuppgifter ska behandlas av annan än forskningshuvudmannen så ska ett skriftligt personuppgiftsbiträdesavtal ingås och bifogas (t.ex. om forskaren tar hjälp från externa parter för behandling av data).

## Registerservice och Centralt personuppgiftsansvarig myndighet (CPUA)

Registerservice är en servicefunktion för forskare och de nationella kvalitetsregistren. Syftet är bland annat att bidra till ökad kvalitet på data i kvalitetsregistren. Här hittar man också stöd till forskare som planerar att forska på register. På registerservice hemsida hittar du information hur du beställer registerdata. [Registerservice på Socialstyrelsen.](#)

Centralt personuppgiftsansvarig myndighet (CPUA) är inom hälso- och sjukvården ansvarig för hanteringen av personuppgifter på den centrala registernivån i ett kvalitetsregister. Detta innefattar beslut om utlämnande av registerdata. CPUA för Barnreumaregistret är Registercentrum Sydost (RCSO).

## Etikprövning

Ska du forska på människor, mänsklig vävnad eller känsliga personuppgifter. Då behöver du skicka in en ansökan om etikprövning.

All forskning, det vill säga studier som ska publiceras i vetenskapliga tidskrifter och som skall utföras på personuppgifter i kvalitetsregister ska godkännas av Etikprövningsmyndigheten (EPM). Lagen om etikprövning av forskning omfattar forskning på levande och avlidna personer, biologiskt material från människor samt



forskning som innebär hantering av känsliga personuppgifter. Efter en ändring i lagen 2008 ska all forskning som innefattar behandling av känsliga personuppgifter etik prövas. Det gäller oavsett om forskningspersonen lämnat sitt uttryckliga samtycke eller inte. På EPMs hemsida kan du ansöka om etikprövning via deras ansökningshanteringssystem [Etikprövningsmyndigheten](#).

## Dokument/Länkar till:

- [Snabbguide för forskare](#)
- Blankett för forskar uttag med svenska barnreuma registrets logga
- Variabellista från barnreumaregistret