

Einwilligungserklärung

Bitte lesen Sie die folgenden Punkte aufmerksam durch, kreuzen Sie Zutreffendes an und unterschreiben Sie die Einwilligungserklärung anschließend am Ende dieses Dokumentes, sofern Sie damit einverstanden sind.

Name*					
Vorname*					
Straße*					
PLZ, Ort*					
Land*					
Tel.:					
E-Mail:*					
*Pflichtangaben zu Zwecken der Rechnungsstellung					
Hier bitte Patientenaufkleber aufkleben (durch Arzt / fachkundige Person aufzukleben):					
I. Ich konnte mich anhand der Patienteninformationsschrift über den Immunitätstest informieren und stimme zu, dass mein Blut oder dessen Bestandteile ausschließlich auf Antikörper des SARS-CoV-2 Erregers hin untersucht werden. Es erfolgt keine Analyse von weiteren Blutparametern.	□ ja	□ nein			
II. Ich bin informiert worden über den Zweck und die Art der Datenverarbeitung und über meine Datenschutz- und Widerrufsrechte aufgeklärt worden (siehe Patienten-/Probandenaufklärung Teil 3) und stimme zu, dass Daten, die meine Person betreffen (hierzu gehören insbesondere auch Krankheitsdaten aus seinen Anforderungsschein), vom Labor SensID GmbH, zum Zwecke der Antikörperanalyse erhoben, gespeichert, verarbeitet und genutzt werden.	□ ja	□ nein			
III. Ich stimme der weiteren Verwendung meines Blutes <u>NICHT</u> zu (bitte ankreuzen bei Ablehnung). Bei Ablehnung entfallen Punkte IV. bis XIV. und müssen <u>NICHT</u> weiter beantwortet werden.					

Seite 1 von 3



IV.	Ich stimme der weiteren Verwendung meines Blutes ausdrücklich zu.		
	- weiter mit Punkte V. bis XIV.		
V.	Ich willige ein, dass mein restliches Blut aus dem Antikörpernachweis und/oder einzelne Bestandteile des Blutes und meine Daten, wie in der Informationsschrift beschrieben, an die SensID GmbH gegeben und für die in der Informationsschrift genannten medizinischen Forschungszwecke zeitlich und geografisch unbegrenzt verwendet und von SensID aufbewahrt werden.	□ ja	□ nein
VI.	Ich willige ein, dass SensID GmbH das Biomaterial und/oder einzelner Bestandteile des Biomaterials in pseudonymisierter oder anonymisierter Form an berechtigte Dritte für Forschungszwecke - inklusive Studien zur genetischen Charakterisierung (gegebenenfalls auch ins Ausland) weitergeben darf. Pseudonymisiert bedeutet, dass keine Angaben von Namen oder Initialen verwendet werden, sondern ein Nummern- und/oder Buchstabencode und eventuell die Angabe des Geburtsjahres. Dem Proband / die Probandin ist bewusst, dass zuständige Behörden im Rahmen ihrer gesetzlichen Befugnisse ggf. Einblick in sämtliche Unterlagen nehmen können.	□ ja	□ nein
VII.	Sollte das Biomaterial in einer Weise genutzt werden, die eine Genehmigung einer Ethikkommission voraussetzt [z.B. Forschungsvorhaben/Studien nach dem Arzneimittelgesetz (AMG) oder dem Medizinproduktegesetz (MPG)], bin ich einverstanden, dass die zuständige Ethikkommission anstelle meiner Person über die Verwendung des Biomaterials entscheidet.	□ ja	□ nein
VIII.	Ich übertrage die Eigentumsrechte meines Biomaterials bereits jetzt an die SensID GmbH. Sofern nichts anderes geregelt ist, erhält der Proband für die Übertragung und Überlassung des Biomaterials kein Entgelt.	□ ja	□ nein
IX.	kontaktiert werde zum Zweck der Gewinnung weiterer Informationen / Biomaterialien.	□ ja	□ nein
X.	Ich willige ein, dass ich evtl. zu einem späteren Zeitpunkt erneut kontaktiert werde zum Zweck der Einholung meiner Einwilligung in die Verknüpfung mit medizinischen Daten aus anderen Datenbanken.	□ ja	□ nein
XI.	Ich willige ein, dass ich evtl. zu einem späteren Zeitpunkt erneut kontaktiert werde zum Zweck der Rückmeldung für mich wichtiger gesundheitsrelevanter Ergebnisse.	□ ja	□ nein

Seite 2 von 3



XII.	Diese Rückmeldung soll (unbedingt in Druckschr	l an folgende Mailadresse erfolgen: ift ausfüllen)				
	-	beispiel@xyz.com	_			
	Vorname, Name					
	Straße + Nr.					
	PLZ, Ort					
XIII.	der EU auch in den Fäller Europäischen Kommissi Datenschutzklauseln an dem gesondert zustimm meine Einwilligung ohn kann. Meine Einwilligu Patientendaten in Lände	r Biomaterialien und Daten in Länder außerhalb n, in denen kein Angemessenheitsbeschluss der on vorliegt und keine behördlich genehmigten igewendet werden, ist nur möglich, wenn ich ne. Ich bin darüber aufgeklärt worden, dass ich ne Angabe von Gründen jederzeit widerrufen ung umfasst auch die Übermittlung meiner er, bei denen von der Europäischen Kommission enschutzniveau festgestellt wurde.	□ ja	□ nein		
XIV.	Datenverarbeitung zu Datenschutz- und Wider /Probandenaufklärung Person betreffen (hierzu aus seinen Anforderung	orden über den Zweck und die Art der Forschungszwecken und über meine rufsrechte aufgeklärt worden (siehe Patienten-Teil 3) und stimme zu, dass Daten, die meine u gehören insbesondere auch Krankheitsdaten sschein), vom Labor SensID GmbH, zum Zwecke schung erhoben, gespeichert, verarbeitet und	□ ja	□ nein		
Eine Kopie der Patienten-/Probandeninformation und Einwilligungserklärung habe ich erhalten.						
Ort, Da	tum	phandon				

Seite 3 von 3