

Priloga 2

Naslov zbirke podatkov	Vsebina zbirke podatkov	Upravitelj zbirke podatkov	Namen obdelave podatkov	Zbirka se brezplačno povezuje in pridobiva podatke iz CeZZ in VVZ ter tudi iz naslednjih zbirk ali upravljavcev
1. Register organiziranega odkrivanja in obravnave predrakavih sprememb in raka materničnega vratu (Register ZORA)	Identifikacijski podatki pacienta, kontaktni podatki, datum, kraj in država smrti ter vzrok smrti, podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o delu, delovnem mestu, državljanstvu, zakonskem stanu, izobrazbi, poklicu in delodajalcu ter dejavnih tveganj na delovnem mestu, podatki o družinskih članih, osebah, ki jih določi pacient, njegovem zdravstvenem pooblaščenju v skladu z zakonom, ki ureja pacientove pravice, če so potrebni za uveljavljanje pravic, podatki o osebnih izbranih zdravniških ter izvajalcih, zdravstvenih obravnava in dokumentaciji (vključno z izvidi, diagnozami, priporočili, odpustnimi pismi, zdravstvenimi stanji) v organiziranem ali oportunističnem presejanju, o vabiljenju in obravnava v drugih presejalnih programih, povzetek ugotovitev, trajno pomemben za nadaljnje obravnave, zapis anamneze in telemetričnih podatkov o antropometričnih merilih, podatki v zvezi z življenjskim slogom pacienta, ter drugih dejavnikov, povezanih s tveganjem za raka ali neodziv v presejalni program, podatki o predrakavih in rakavih spremembah, kot zapisano v Registru raka, podatki, zbrani za namen in v okviru izvajanja presoje kakovosti storitev, postopkov in strokovnega nadzora v okviru presejalnega programa, podatki o receptu, napotni listini in naročilnici, stroških, elektronska in pisna korespondenca s pacienti in izvajalci.	Onkološki inštitut Ljubljana	Obdelava podatkov v zbirkah presejalnih programov je namenjena prepoznavanju zdravstvene ogroženosti, ciljanemu vabiljenju oseb, presejanju, dodatni diagnostiki, zdravljenju in spremljanju posameznikov, zmanjševanju neodzivnosti, načrtovanju in izvajanju ukrepov za izboljšanje obravnave pacientov (vključno z epidemiološkimi in kliničnimi raziskavami ter analizami izvedljivosti ter stroškovne učinkovitosti), vodenju in spremljanju kakovosti, vrednotenju učinkov programa ter zmanjševanju zdravstvene škode in storitev, ki so posledica neorganiziranega (oportunističnega) presejanja.	Z zbirkami na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 1. zbirka o nalezljivih boleznih in okužbah, povzročiteljih in njihovih lastnostih, 2. zbirka o mikrobioloških podatkih, 4. zbirka s podatki o cepljenih osebah in neželenih učinkih po cepljenju, 5. Register raka, 9. zbirka o reproduktivnem zdravstvenem varstvu, 10. zbirka o zunajbolnišničnih obravnava v bolnišnicah in drugih stacionarnih ustanovah, 11. zbirka o zunajbolnišničnih obravnava, 12. zbirka s področja varnosti in zdravja pri delu, 13. zbirka o izdanih zdravilih in medicinskih pripomočkih, 15. zbirka o umrlih osebah in vzrokih smrti. Z zbirkami presejalnih programov iz Priloge 2 tega zakona.
2. Register organiziranega zgodnjega odkrivanja in obravnave raka dojke (Register DORA)	Identifikacijski podatki pacienta, kontaktni podatki, datum, kraj in država smrti ter vzrok smrti, podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o delu, delovnem mestu, državljanstvu, zakonskem stanu, izobrazbi, poklicu in delodajalcu ter dejavnih tveganj na delovnem mestu, podatki o družinskih članih, osebah, ki jih določi pacient, njegovem zdravstvenem pooblaščenju v skladu z zakonom, ki ureja pacientove pravice, če so potrebni za uveljavljanje pravic, podatki o osebnih izbranih zdravniških ter izvajalcih, zdravstvenih obravnava in dokumentaciji (vključno z izvidi, diagnozami, priporočili, odpustnimi pismi, zdravstvenimi stanji) v organiziranem ali oportunističnem presejanju, o vabiljenju in obravnava v drugih presejalnih	Onkološki inštitut Ljubljana	Obdelava podatkov v zbirkah presejalnih programov je namenjena prepoznavanju zdravstvene ogroženosti, ciljanemu vabiljenju oseb, presejanju, dodatni diagnostiki, zdravljenju in spremljanju posameznikov, zmanjševanju neodzivnosti, načrtovanju in izvajanju ukrepov za izboljšanje obravnave pacientov (vključno z epidemiološkimi in kliničnimi raziskavami ter analizami izvedljivosti ter stroškovne učinkovitosti), vodenju in spremljanju kakovosti, vrednotenju učinkov programa ter zmanjševanju zdravstvene škode in storitev, ki so posledica	Z zbirkami na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 5. Register raka, 9. zbirka o reproduktivnem zdravstvenem varstvu, 10. zbirka o zunajbolnišničnih obravnava, 11. zbirka o obravnava v bolnišnicah in drugih stacionarnih ustanovah, 12. zbirka s področja varnosti in zdravja pri delu, 13. zbirka o izdanih zdravilih in medicinskih pripomočkih, 15. zbirka o umrlih osebah in vzrokih smrti. Z zbirkami presejalnih programov iz Priloge 2 tega zakona.

				neorganiziranega (oportunističnega) presejanja.			Z zbirkami na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 1. zbirka o nalezljivih boleznih in okužbah, povzročiteljih in njihovih lastnostih, 2. zbirka o mikrobioloških podatkih, 5. Register raka, 10. zbirka o zunajbolnišničnih obravnava, 11. zbirka o obravnava v bolnišnicah in drugih stacionarnih ustanovah, 12. zbirka s področja varnosti in zdravja pri delu, 13. zbirka o izdanih zdravilih in medicinskih pripomočkih, 15. zbirka o umrlih osebah in vzrokih smrti. Z zbirkami presejalnih programov iz Priloge 2 tega zakona.
3.	Register organiziranega odkrivanja in obravnave predrakavih sprememb in raka debelega črevesa in danke (Register SVIT)	Identifikacijski podatki pacienta, kontaktni podatki, datum, kraj in država smrti ter vzrok smrti, podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o delu, delovnem mestu, državljanstvu, zakonskem stanu, izobrazbi, poklicu in delodajalcu ter dejavnih tveganja na delovnem mestu, podatki o družinskih članih, osebah, ki jih določa pacient, njegovem zdravstvenem pooblaščenju v skladu z zakonom, ki ureja pacientove pravice, če so potrebni za uveljavljanje pravic, podatki o osebnih izbranih zdravniških ter izvajalcih, zdravstvenih obravnava in dokumentaciji (vključno z izvidi, diagnozami, priporočili, odpustnimi pismi, zdravstvenimi stanji) v organiziranem ali oportunističnem presejanju, o vabiljenju in obravnava v drugih presejalnih programih, povzetek ugotovitev, trajno pomemben za nadaljnje obravnave, zapis anamneze in telemetričnih podatkov o antropometričnih meritvah, podatki v zvezi z življenjskim slogom pacienta, ter drugih dejavnih, povezanih s tveganjem za raka ali neodziv v presejalni program, podatki o predrakavih in rakavih spremembah, kot zapisano v Registru raka, podatki, zbrani za namen in v okviru izvajanja presoje kakovosti storitev, postopkov in strokovnega nadzora v okviru presejalnega programa, podatki o receptu, napotni listini in naročilnici, stroških, elektronska in pisna korespondenca s pacienti in izvajalci.	NIJZ	Obdelava podatkov v zbirkah presejalnih programov je namenjena prepoznavanju zdravstvene ogroženosti, ciljanemu vabiljenju oseb, presejanju, dodatni diagnostiki, zdraviljenju in spremljanju posameznikov, zmanjševanju neodzivnosti, načrtovanju in izvajanju ukrepov za izboljšanje obravnave pacientov (vključno z epidemiološkimi in kliničnimi raziskavami ter analizami izvedljivosti ter stroškovne učinkovitosti), vodenju in spremljanju kakovosti, vrednotenju učinkov programa ter zmanjševanju zdravstvene škode in storitev, ki so posledica neorganiziranega (oportunističnega) presejanja.			Z zbirkami na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 5. Register raka, 10. zbirka o zunajbolnišničnih obravnava, 11. zbirka o obravnava v bolnišnicah in drugih stacionarnih ustanovah, 12. zbirka s področja varnosti in zdravja pri delu, 13. zbirka o izdanih zdravilih in medicinskih pripomočkih, 15. zbirka o umrlih osebah in vzrokih smrti, 17. zbirka o humanem biomonitoringu.
4	Register organiziranega odkrivanja in obravnave raka pljuč (Register LUKA)	Identifikacijski podatki pacienta, kontaktni podatki, datum, kraj in država smrti ter vzrok smrti, podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o delu, delovnem mestu, državljanstvu, zakonskem stanu, izobrazbi, poklicu in delodajalcu ter dejavnih tveganja na delovnem mestu, podatki o družinskih članih, osebah, ki jih določa pacient, njegovem zdravstvenem pooblaščenju v skladu z zakonom, ki ureja pacientove pravice, če so potrebni za uveljavljanje pravic, podatki o osebnih izbranih zdravniških ter izvajalcih, zdravstvenih obravnava in dokumentaciji	Onkološki inštitut Ljubljana	Obdelava podatkov v zbirkah presejalnih programov je namenjena prepoznavanju zdravstvene ogroženosti, ciljanemu vabiljenju oseb, presejanju, dodatni diagnostiki, zdraviljenju in spremljanju posameznikov, zmanjševanju neodzivnosti, načrtovanju in izvajanju ukrepov za izboljšanje obravnave pacientov (vključno z epidemiološkimi in kliničnimi raziskavami ter analizami izvedljivosti ter stroškovne učinkovitosti),			

		(vključno z izvidi, diagnozami, priporočili, odpustnimi pismi, zdravstvenimi stanji) v organiziranem ali oportunističnem presejanju, o vabiljenju in obravnavah v drugih presejalnih programih, povzetele ugotovitve, trajno pomembne za nadaljnje obravnave, zapis anamneze in telemetričnih podatkov o antropometričnih meritvah, podatki v zvezi z življenjskim slogom pacienta, ter drugih dejavnikov, povezanih s tveganjem za raka ali neodziv v presejalni program, podatki o predrakavih in rakavih spremembah, kot zapisano v Registru raka, podatki, zbrani za namen in v okviru izvajanja presoje kakovosti storitev, postopkov in strokovnega nadzora v okviru presejalnega programa, podatki o receptu, napotni listini in naročilnici, stroških, elektronska in pisna korespondenca s pacienti in izvajalci.		vodenju in spremljanju kakovosti, vrednotenju učinkov programa ter zmanjševanju zdravstvene škode in storitev, ki so posledica neorganiziranega (oportunističnega) presejanja.	Z zbirkami presejalnih programov iz Priloge 2 tega zakona.
5	Register organiziranega odkrivanja in obravnave raka prostate (Register PETER)	Identifikacijski podatki pacienta, kontaktni podatki, datum, kraj in država smrti ter vzrok smrti, podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o delu, delovnem mestu, državljanstvu, zakonskem stanu, izobrazbi, poklicu in delodajalcu ter dejavnih tveganj na delovnem mestu, podatki o družinskih članih, osebah, ki jih določi pacient, njegovem zdravstvenem pooblaščenju v skladu z zakonom, ki ureja pacientove pravice, če so potrebni za uveljavljanje pravic, podatki o osebnih izbranih zdravnikih ter izvajalcih, zdravstvenih obravnavah in dokumentaciji (vključno z izvidi, diagnozami, priporočili, odpustnimi pismi, zdravstvenimi stanji) v organiziranem ali oportunističnem presejanju, o vabiljenju in obravnavah v drugih presejalnih programih, povzetele ugotovitve, trajno pomembne za nadaljnje obravnave, zapis anamneze in telemetričnih podatkov o antropometričnih meritvah, podatki v zvezi z življenjskim slogom pacienta, ter drugih dejavnikov, povezanih s tveganjem za raka ali neodziv v presejalni program, podatki o predrakavih in rakavih spremembah, kot zapisano v Registru raka, podatki, zbrani za namen in v okviru izvajanja presoje kakovosti storitev, postopkov in strokovnega nadzora v okviru presejalnega programa, podatki o receptu, napotni listini in naročilnici, stroških, elektronska in pisna korespondenca s pacienti in izvajalci.	Onkološki inštitut Ljubljana	Obdelava podatkov v zbirkah presejalnih programov je namenjena prepoznavanju zdravstvene ogroženosti, ciljanemu vabiljenju oseb, presejanju, dodatni diagnostiki, zdravljenju in spremljanju posameznikov, zmanjševanju neodzivnosti, načrtovanju in izvajanju ukrepov za izboljšanje obravnave pacientov (vključno z epidemiološkimi in kliničnimi raziskavami ter analizami izvedljivosti ter stroškovne učinkovitosti), vodenju in spremljanju kakovosti, vrednotenju učinkov programa ter zmanjševanju zdravstvene škode in storitev, ki so posledica neorganiziranega (oportunističnega) presejanja.	Z zbirkami na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 5. Register raka, 10. zbirka o zunajbolnišničnih obravnavah, 11. zbirka o obravnavah v bolnišnicah in drugih stacionarnih ustanovah, 12. zbirka s področja varnosti in zdravja pri delu, 13. zbirka o izdanih zdravilih in medicinskih pripomočkih, 15. zbirka o umrlih osebah in vzrokih smrti. Z zbirkami presejalnih programov iz Priloge 2 tega zakona.

6. Register organiziranega presejanja in zdravljenja okužbe z bakterijo <i>Helicobacter pylori</i> za preprečevanje raka želodca in drugih bolezni	Identifikacijski podatki pacienta, kontaktni podatki, datum, kraj in država smrti ter vzrok smrti, podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o delu, delovnem mestu, državljanstvu, zakonskem stanu, izobrazbi, poklicu, in delodajalcu ter dejavnih tveganj na delovnem mestu, podatki o družinskih članih, osebah, ki jih določi pacient, njegovem zdravstvenem pooblaščenju v skladu z zakonom, ki ureja pacientove pravice, če so potrebni za uveljavljanje pravic, podatki o osebnih izbranih zdravnikih ter izvajalcih, zdravstvenih obravnava in dokumentaciji (vključno z izvidi, diagnozami, priporočili, odpustnimi pismi, zdravstvenimi stariji) v organiziranem ali oportunističnem presejanju, o vabiljenju in obravnava v drugih presejalnih programih, povzetek ugotovitev, trajno pomemben za nadaljnje obravnave, zapis anamneze in telemetričnih podatkov o antropometričnih meritvah, podatki v zvezi z življenjskim slogom pacienta, ter drugih dejavnih, povezanih s tveganjem za raka ali neodziv v presejalni program, podatki o predrakavih in rakavih spremembah, kot zapisano v Registru raka, podatki, zbrani za namen in v okviru izvajanja presoje kakovosti storitev, postopkov in strokovnega nadzora v okviru presejalnega programa, podatki o receptu, napotni listini in naročilnici, stroških, elektronska in pisna korespondenca s pacienti in izvajalci.	NIJZ	Odelava podatkov v zbirkah presejalnih programov je namenjena prepoznavanju zdravstvene ogroženosti, ciljanemu vabiljenju oseb, presejanju, dodatni diagnostiki, zdravljenju in spremljanju posameznikov, zmanjševanju neodzivnosti, načrtovanju in izvajanju ukrepov za izboljšanje obravnave pacientov (vključno z epidemiološkimi in kliničnimi raziskavami ter analizami izvedljivosti ter stroškovne učinkovitosti), vodenju in spremljanju kakovosti, vrednotenju učinkov programa ter zmanjševanju zdravstvene škode in storitev, ki so posledica neorganiziranega (oportunističnega) presejanja.	Z zbirkami na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 1. zbirka o nalezljivih boleznih in okužbah, povzročiteljih in njihovih lastnostih, 2. zbirka o mikrobioloških podatkih, 5. Register raka, 10. zbirka o zunajbolnišničnih obravnava, 11. zbirka o obravnava v bolnišnicah in drugih stacionarnih ustanovah, 12. zbirka s področja varnosti in zdravja pri delu, 13. zbirka o izdanih zdravilnih in medicinskih pripomočkih, 15. zbirka o umrlih osebah in vzrokih smrti. Z zbirkami presejalnih programov iz Priloge 2 tega zakona.
7. Register presejalnega testiranja novorojenčkov	Osebnostno ime, EMŠO, spol, podatki o rojstvu in smrti, kontaktni podatki staršev (telefonska številka, elektronski naslov, naslov stalnega ali začasnega prebivališča v Sloveniji), podatki o zdravstvenem zavarovanju, podatki o kroničnih boleznih staršev in sorojencev novorojenčka, ki se preseja, izvid genetike, podatki o zdravstvenih obravnava do dokončne potrditve diagnoze. Hranjenje vzorca krvi na filter papirju, in sicer 8 kapelj do 24. leta starosti osebe.	Univerzitetni klinični center Ljubljana, Pediatrična klinika	Register se vodi za obdelovanje podatkov o incidenci, prevalenci bolezni, spremljanje, načrtovanje ter izvedbo pilotskih projektov in vrednotenje oziroma nadzor kakovosti izvajanja presejanja novorojencev ter za epidemiološke in klinične raziskave. Podatki se obdelujejo tudi z namenom prenosa podatkov v mednarodne registre s tega področja v anonimizirani obliki.	Z zbirko na področju javnega zdravja iz Priloge 1 tega zakona: 6. zbirka s podatki o redkih nalezljivih boleznih.