

2014 nr. 44 24. maí

Lög um vísindarannsóknir á heilbrigðis-sviði

Tóku gildi 1. janúar 2015 nema brábkv. I sem tók gildi 29. maí 2014. Breytt með L. 90/2018 (tóku gildi 15. júlí 2018; EES-samningurinn: XI. viðauki reglugerð 2016/679).

Ef í lögum þessum er getið um ráðherra eða ráðuneyti án þess að málfrasvið sé tilgreint sérstaklega eða til þess vísað, er átt við heilbrigðisráðherra eða velferðaráðuneyti sem fer með lög þessi.

I. kafli. Markmið og gildissvið.

■ 1. gr. Markmið.

□ Markmið laga þessara er að stuðla að vönduðum vísindarannsóknum á heilbrigðissviði og tryggja hagsmuni þátttakenda.

■ 2. gr. Gildissvið og yfirstjórn.

□ Lög þessi gilda um vísindarannsóknir á heilbrigðissviði. Þau taka til vísindarannsókna sem gerðar eru hér á landi að hluta eða öllu leyti. Ákvæði IV. og V. kafla taka einvörðungu til rannsókna á mönnum og ákvæði VI. kafla einvörðungu til gagnarannsókna.

□ Um klínískar lyfjarannsóknir gilda jafnframt ákvæði lyfjalaga og reglugerða settra samkvæmt þeim. Um klíníská prófun lækningatækja gilda jafnframt ákvæði laga um læknингatækja og reglugerða settra samkvæmt þeim.

□ Lög um persónuvernd og [vinnslu]¹⁾ persónuupplýsinga gilda að svo miklu leyti sem annað er ekki ákvæði í lögum þessum. Um aðgang að heilbrigðisskrám sem landlæknir heldur fer samkvæmt lögum um landlæknin og lýðheilsu. Um aðgang að lífsýnum sem varðveitt eru í lífsýnasöfnum fer samkvæmt lögum um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga. Um aðgang að upplýsingum í söfnum heilbrigðisupplýsinga fer samkvæmt lögum um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga. Um notkun kynfrumna og fósturvísama manna til stofnfrumurannsókna gilda ákvæði laga um teknifrójvgun og notkun kynfrumna og fósturvísama manna til stofnfrumurannsókna. Um þau atriði sem ekki er kveðið á um í fyrrgreindum lögum gilda lög þessi til fyllingar eftir því sem við á.

□ Ráðherra fer með framkvæmd laga þessara.

¹⁾ L. 90/2018, 54. gr.

■ 3. gr. Skilgreiningar.

□ Í lögum þessum hafa eftirfarandi orð svofellda merkingu:

1. *Vísindarannsókn á heilbrigðissviði*: Rannsókn á mönnum, lífsýnum og heilbrigðisupplýsingum þar sem beitt er vísindalegum aðferðum til að auka þekkingu á heilbrigði og sjúkdónum.

2. *Vísindarannsókn á mönnum*: Rannsókn þar sem einstaklingur tekur virkan þátt í vísindarannsókn, svo sem með því að gangast undir rannsókn, gefa sýni eða veita upplýsingar vegna rannsóknarinnar.

3. *Inngrip*: Inngrip felur í sér líkamlega fhlutun eða fhlutun sem felur í sér áhættu fyrir andlega heilsu viðkomandi einstaklings.

4. *Heilbrigðisupplýsingar*: Sjúkraskrárupplýsingar, upplýsingar og gögn úr lífsýnasöfnum og söfnum heilbrigðisupplýsinga og aðrar upplýsingar um sjúkrasögu og heilsuhagi.

5. *Lífsýni*: Lífrænt efni úr mönnum, lifandi eða látnum, sem veitt getur um þá líffræðilegar upplýsingar.

6. *Heilbrigðisgögn*: Heilbrigðisupplýsingar og lífsýni.

7. *Gagnarannsókn*: Rannsókn þar sem notuð eru fyrirliggjandi heilbrigðisgögn. Einstaklingur sem upplýsingar eða gögn stafa frá tekur ekki virkan þátt í rannsókn.

8. *Persónugreinanleg heilbrigðisgögn*: Heilbrigðisgögn sem fela í sér upplýsingar sem rekja má beint eða óbeint til tiltekins einstaklings, látins eða lifandi.

9. *Dulkóðun*: Umbreyting orða eða talna í óskiljanlega runu af táknum.

10. *Ábyrgðarmaður rannsóknar*: Einstaklingur sem ber ábyrgð á framkvæmd rannsóknar samkvæmt rannsóknaráætlun sem samþykkt hefur verið af vísindasiðaneftnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna.

11. *Safn heilbrigðisupplýsinga*: Safn sem hefur fengið leyfi ráðherra til að varðveita heilbrigðisupplýsingar sem aflað er til vísindarannsókna eða verða til við framkvæmd þeirra.

II. kafli. Kröfur um vísindarannsóknir á heilbrigðissviði.

■ 4. gr. Grundvallarkröfur.

□ Vísindarannsóknir á heilbrigðissviði skulu byggjast á virðingu fyrir mannhelgi þátttakenda. Mannréttindum skal ekki fóra fyrir hagsmuni vísinda og samfélags.

□ Skipulag og framkvæmd vísindarannsókna á heilbrigðissviði skal vera með þeim hætti að siðfræðileg og vísindaleg sjónarmið séu höfð í heiðri og persónuverndar gætt.

■ 5. gr. Kröfur um skipulag vísindarannsókna.

□ Vísindarannsóknir á heilbrigðissviði skulu byggjast á rannsóknaráætlun þar sem gerð er grein fyrir rannsókninni og ábyrgðarmanni hennar. Í umsókn til vísindasiðaneftndar eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna, sbr. 12. gr., skal gerð grein fyrir hagsmunatengslum.

□ Ráðherra skal setja reglugerð¹⁾ með nánari reglum um skipulag vísindarannsókna á heilbrigðissviði, þ.m.t. rannsóknaráætlun, innra eftirlit og kröfur sem gera skal til ábyrgðarmanns rannsóknar.

¹⁾ Rg. 520/2018.

■ 6. gr. Pagnarskylda.

□ Peir sem fá aðgang að persónugreinanlegum heilbrigðisgögnum eða öðrum persónuupplýsingum við framkvæmd rannsóknar eða eftirlit með rannsókn eru bundnir þagnarskyldu.

□ Pagnarskylda hindrar ekki að upplýsingar séu veittar þeim sem eiga rétt á aðgangi samkvæmt ákvæðum laga þessara eða annarra laga.

■ 7. gr. Varðveisla heilbrigðisgagna.

□ Eftir að rannsókn lýkur er heimilt að varðveita heilbrigðisgögn, sem aflað var til gagnarannsókna eða verða til við framkvæmd hennar, til frambúðar í lífsýnasafni og safni heilbrigðisupplýsinga, enda sé gert ráð fyrir því í rannsóknaráætlun sem hlotið hefur leyfi vísindasiðaneftndar eða siðanefndar heilbrigðisrannsókna.

□ Um varðveisla heilbrigðisgagna, sem aflað er til vísindarannsóknar á mönnum eða verða til við framkvæmd hennar, fer samkvæmt samþykki sem veitt var vegna rannsóknar. Ef varðveita á heilbrigðisupplýsingar til frambúðar skulu þær varðveittar í safni heilbrigðisupplýsinga og lífsýni í lífsýnasafni.

□ Heilbrigðisupplýsingar úr hverri vísindarannsókn skulu varðveittar sérgreindar í safni heilbrigðisupplýsinga. Óheimilt er að tengja saman heilbrigðisupplýsingar um einstaklinga úr mismunandi rannsóknum á meðan þær eru varðveittar í safni heilbrigðisupplýsinga. Um aðgang að upplýsingum og

nýtingu þeirra fer samkvæmt lögum um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga.

□ Hafi heilbrigðisgögnum verið safnað til notkunar í afmarkaðri víssindarannsókn á mönnum og þáttakendur ekki veitt samþykki fyrir varðveislu til notkunar í síðari rannsóknun skv. 19. gr. skulu þau ekki geymd lengur en nauðsynlegt er til að framkvæma rannsóknina. Víssindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna getur þó ákveðið, eftir að lokaniðurstöður hafa verið sendar nefndinni, að nauðsynleg heilbrigðisgögn skuli varðveit í tiltekinn tíma sem nauðsynlegur er til að meta rannsóknina. Að þeim tíma loknum skal gögnum eytt eða þau gerð ópersónugreinanleg nema skylt sé að varðveita þau samkvæmt lögum um Þjóðskjalasafn Íslands eða öðrum lögum.

□ Um varðveislu heilbrigðisgagna, sem aflað er til klínískrar lyfjarannsóknar á mönnum eða verða til við framkvæmd hennar, fer samkvæmt lyfjálögum og reglugerðum settum samkvæmt þeim. Um varðveislu heilbrigðisgagna, sem aflað er til klínískrar prófunar lækningatækja eða verða til við framkvæmd hennar, fer samkvæmt lögum um lækningatæki og reglugerðum settum samkvæmt þeim.

■ 8. gr. Flutningur heilbrigðisgagna úr landi.

□ Um flutning lífsýna og heilbrigðisupplýsinga úr landi, til notkunar í víssindarannsóknum á heilbrigðissviði, fer samkvæmt ákvæðum laga um persónuvernd og [vinnslu]¹⁾ persónuupplýsinga.

¹⁾ L. 90/2018, 54. gr.

III. kaffi. Leyfi fyrir víssindarannsóknum.

■ 9. gr. Víssindasiðanefnd.

□ Ráðherra skipar sjö manna víssindasiðanefnd til fjögurra ára í senn til að fjalla um víssindarannsóknir á heilbrigðissviði. Einn nefndarmanna skal skipaður eftir tilnefningu þess ráðherra sem fer með víssindamál, einn eftir tilnefningu þess ráðherra sem fer með mannréttindamál, einn eftir tilnefningu landlæknis, einn eftir tilnefningu læknadeildar Háskóla Íslands og einn eftir tilnefningu Siðfræðistofnunar Háskóla Íslands. Tveir skulu skipaðir af ráðherra án tilnefningar. Ráðherra skipar formann úr hópi aðalmannna. Nefndin velur varafonnur úr hópi aðalmannna. Varamenn skulu skipaðir með sama hætti. Þess skal gætt að innan nefndarinnar séu aðilar með sérþekkingu á svíði aðferðafræði heilbrigðisvínsinda, siðfræði, lögfræði og persónuverndar.

■ 10. gr. Hlutverk víssindasiðanefndar.

□ Víssindasiðanefnd hefur það hlutverk að meta víssindarannsóknir á heilbrigðissviði í þeim tilgangi að tryggja að þær samrýmist víssindalegum og siðfræðilegum sjónarmiðum. Leiki vafí á því hvort um víssindarannsókn á heilbrigðissviði er að ræða sker víssindasiðanefnd úr um það.

□ Víssindasiðanefnd skal meta samstarfsverkefni, fjölpjóðlegar rannsóknir, klínískar lyfjarannsóknir og aðrar áætlunar um víssindarannsóknir á heilbrigðissviði sem ekki falla undir verksvið siðanefnda heilbrigðisrannsókna skv. 11. gr.

□ Víssindasiðanefnd skal taka þátt í almennri og fræðilegri umræðu á vettvangi lífsiðfræði, veita ráðgjöf og birta leiðbeinandi álit um viðfangsefni á verksviði nefndarinnar.

□ Kveðið skal nánar á um verkefni víssindasiðanefndar með reglugerð, m.a. um heimild nefndarinnar til að setja sér starfsreglur. Ráðherra staðfestir starfsreglur víssindasiðanefndar.

□ Starfsreglur, sem víssindasiðanefnd setur samkvæmt heimild í lögum þessum eða reglugerðum sem settar eru á grund-

velli laganna, gilda jafnframt um störf siðanefnda heilbrigðisrannsókna sem skipaðar eru á grundvelli laga þessara.

■ 11. gr. Siðanefndir heilbrigðisrannsókna.

□ Ráðherra er heimilt að setja á fót með reglugerð¹⁾ siðanefnd heilbrigðisrannsókna innan tiltekkinnar heilbrigðisstofnunar að fenginni umsögn víssindasiðanefndar. Í reglugerðinni skal m.a. kveðið á um skipan og verkefni siðanefndar heilbrigðisrannsókna. Slík nefnd metur einungis víssindarannsóknir sem unnar eru innan eigin stofnunar eða í samstarfi við tengdar menntastofnanir.

¹⁾ Rg. 1186/2014.

■ 12. gr. Leyfi víssindasiðanefndar eða siðanefndar heilbrigðisrannsókna.

□ Ekki er heimilt að hefja víssindarannsókn á heilbrigðissviði nema víssindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna hafi veitt leyfi fyrir rannsókninni. Víssindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna skal meta rannsóknar-áætlun víssindarannsóknar út frá sjónarmiðum víssinda, siðfræði og mannréttinda. Víssindasiðanefnd og siðanefndir heilbrigðisrannsókna geta bundið leyfi fyrir rannsókn ákveðnum skilyrðum.

□ Ekki er heimilt að gera breytingar á eðli eða umfangi víssindarannsóknar eða aðrar meiri háttar breytingar nema þær hafi áður hlotið leyfi víssindasiðanefndar eða þeirrar siðanefndar heilbrigðisrannsókna sem samþykkti upphaflega rannsóknar-áætlun.

□ Víssindasiðanefnd er heimilt að ákveða að minni háttar breytingar á víssindarannsókn séu einungis tilkynningar-skyldar til víssindasiðanefndar eða siðanefndar heilbrigðisrannsókna samkvæmt reglum sem víssindasiðanefnd setur.

■ 13. gr. Umfjöllun Persónuverndar.

□ Víssindasiðanefnd og siðanefndir heilbrigðisrannsókna skulu senda Persónuvernd yfirlit yfir umsóknir um leyfi til víssindarannsókna. Það skal gert svo fljótt sem verða má. Í yfirliti skal tilgreina umsækjendur og lýsa þeirri vinnslu persónuupplýsinga sem fara muni fram í þágu viðkomandi rannsókna.

□ Að fengnu yfirliti skv. 1. mgr. ákveður Persónuvernd hvort hún taki málið til frekari meðferðar. Víssindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna er heimilt að gefa út leyfi að liðnum tíu virkum dögum frá því að yfirlit berst Persónuvernd nema stofnunin hafi innan þess frests gert viðkomandi nefnd viðvert um annað. Geri Persónuvernd það er nefndinni óheimilt að gefa út leyfi fyrir en niðurstaða stofnunarinnar liggar fyrir í samræmi við ákvæði laga um persónuvernd og [vinnslu]¹⁾ persónuupplýsinga. Hún getur m.a. gefið fyrirmæli um öryggisráðstafanir um meðferð persónuupplýsinga. Telji Persónuvernd að meðferð persónuupplýsinga brjóti í bága við lög um persónuvernd og [vinnslu]¹⁾ persónuupplýsinga skal ekki gefa út leyfi fyrir rannsókninni.

□ Persónuvernd getur sett reglur um öryggi persónuupplýsinga við framkvæmd víssindarannsókna á heilbrigðissviði. Ráðherra getur með reglugerð²⁾ kveðið nánar á um samskipti við Persónuvernd samkvæmt ákvæði þessu, að höfðu samráði við víssindasiðanefnd og Persónuvernd.

¹⁾ L. 90/2018, 54. gr. ²⁾ Rg. 1187/2014.

■ 14. gr. Málsmeðferð og kærumerkildir.

□ Um málsmeðferð víssindasiðanefndar og siðanefnda heilbrigðisrannsókna fer samkvæmt ákvæðum stjórnsýslulaga.

□ Heimilt er að kæra ákvarðanir siðanefnda sem skipaðar eru skv. 11. gr. til víssindasiðanefndar.

□ Heimilt er að kæra ákvarðanir vísindasiðaneftnar til ráðherra. Mat vísindasiðaneftnar skv. 2. málsl. 1. mgr. 12. gr. sætir ekki endurskoðun ráðherra.

IV. kaffi. Almenn ákvæði um vísindarannsóknir á mönnum.

■ 15. gr. Vísindarannsóknir á mönnum.

□ Vísindarannsóknir, sem fela í sér inngríp, skal ekki gera á mönnum ef ætla má að unnt sé að ná sömu eða svipuðum markmiðum án þáttöku manna.

□ Áður en vísindarannsókn á mönnum er leyfð skal vísindasiðaneftnd eða siðaneftnd heilbrigðisrannsókna meta hugsanlega áhættu og óþægindi annars vegar og gagnsemi fyrir þáttakendur eða aðra hins vegar. Við rannsókn á gagnsemi nýrrar meðferðar, með eða án lyfleysu, skal tryggt að sjúklungar fái viðurkennda meðferð. Vísindasiðaneftnd eða siðaneftnd heilbrigðisrannsókna stöðvar rannsókn ef í ljós kemur að áhætta vegur þyngra en hugsanleg gagnsemi.

□ Gæta skal sérstakrar varúðar þegar falast er eftir þáttöku einstaklinga úr viðkvæmum samfélagshópum, þ.e. einstaklinga sem af einhverjum ástæðum eru ekki í aðstöðu til að taka upplýsta eða óþvingaða ákvörðun.

■ 16. gr. Söfnun, notkun og afhending heilbrigðisgagna til vísindarannsókna.

□ Söfnun, notkun og afhending heilbrigðisgagna til notkunar í vísindarannsóknum skal vera í samræmi við tilgang rannsóknar og leyfi vísindasiðaneftnar eða siðaneftndar heilbrigðisrannsókna.

■ 17. gr. Tilkynningarskylda vegna óvænta atvika.

□ Ábyrgðarmaður rannsóknar skal þegar í stað senda eftirlitsaðila skv. 2. og 3. mgr. 29. gr., og eftir atvikum Persónuvernd, skriflega tilkynningu um óvænt atvik sem valdið hafa eða hefðu getað valdið þáttakendum tjóni og talið er að megi rekja til rannsóknarinnar.

□ Ábyrgðarmaður rannsóknar, aðrir rannsakendur og starfsmenn skulu að eigin frumkvæði veita eftirlitsaðilum upplýsingar um atriði sem ógnað gætu öryggi þáttakenda í rannsókn. Óvænt dauðfall skal þegar í stað tilkynnt til lögreglu í samræmi við ákvæði laga um dánarvottorð, krufningar o.fl.

V. kaffi. Samþykki fyrir vísindarannsóknum á mönnum.

■ 18. gr. Samþykki þáttakenda.

□ Afla skal samþykkis þáttakenda í vísindarannsókn á mönnum.

□ Samþykkið skal vera skriflegt og veitt af fúsum og frjálsum vilja eftir að þáttakandi hefur fengið fullnægjandi upplýsingar um rannsókn, áhættu sem henni kann að fylgja, hugsanlegan ávinnung og í hverju þáttakan er fólgin. Þáttakanda skal gerð grein fyrir því að hann geti hafnað þáttöku í vísindarannsókn og hætt þáttöku hvenær sem er, án skýringa, eftir að hún er hafin. Samþykki getur eftir atvikum verið fólgið í því að svara spurningalistu, enda séu skilyrði 1. og 2. málsl. um veitingu upplýsinga uppfyllt.

□ Vísindasiðaneftnd setur, að fenginni umsögn Persónuverndar, reglur¹⁾ um hvernig velja má og nálgast fólk til þáttöku í vísindarannsóknum og hvaða fræðslu skulu veita því áður en samþykkis þess er óskað, en um vinnslu persónuupplýsinga fer samkvæmt lögum um persónuvernd og [vinnslu]²⁾ persónuupplýsinga.

¹⁾ Rgl. 230/2018. ²⁾ L. 90/2018, 54. gr.

■ **19. gr. Viðtækt samþykki fyrir varðveislu gagna til notkunar í síðari rannsóknum.**

□ Heimilt er að leita eftir samþykki þáttakenda fyrir varðveislu lífsýna og heilbrigðisupplýsinga til notkunar síðar í nánar skilgreindum rannsóknum á heilbrigðissviði. Vísindasiðaneftnd eða siðaneftnd heilbrigðisrannsókna setur skilyrði fyrir notkun víðtæks samþykkis. Nefndin getur jafnframt ákvæðið að leita skuli nýs samþykkis telji hún það nauðsynlegt.

□ Þáttakendur sem gefið hafa víðtækt samþykki skv. 1. mgr. skulu hafa aðgang að upplýsingum um að hvaða rannsóknum er unnið á vegum viðkomandi ábyrgðarmanns, stofnunar eða fyrirtækis. Þáttakendur geta beðist undan því að gögn um þá séu notuð í tilteknun rannsóknum og er nýting þeirra þá ekki heimil.

□ Lífsýni sem varðveitt eru skv. 1. mgr. skulu vistað til frambúðar í lífsýnasafni vísindasýna til notkunar samkvæmt lögum um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga. Heilbrigðisupplýsingar sem varðveittar eru skv. 1. mgr. skulu vistaðar til frambúðar í safni heilbrigðisupplýsinga til notkunar samkvæmt lögum um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga. Skylt er að veita þáttakendum upplýsingar um þetta.

□ Ábyrgðarmaður rannsóknar, sem leggur lífsýni inn í lífsýnasafn eða aðrar heilbrigðisupplýsingar inn í safn heilbrigðisupplýsinga, semur við safnstjórn um hvernig aðgangi að gögnum til vísindarannsókna verði háthað. Tryggt skal að notkunin rúmist innan samþykkis þáttakenda skv. 1. mgr. og sé í samræmi við lög um persónuvernd og [vinnslu]¹⁾ persónuupplýsinga.

¹⁾ L. 90/2018, 54. gr.

■ 20. gr. Breytingar á rannsóknaráætlun.

□ Ábyrgðarmaður rannsóknar skal gæta ákvæða 2. og 3. mgr. 12. gr. við breytingar á rannsóknaráætlun. Vísindasiðaneftnd eða siðaneftnd heilbrigðisrannsókna sem samþykkti rannsóknaráætlun skal meta hvort leita þurfi nýs samþykkis þáttakenda skv. 18. gr.

■ 21. gr. Afturköllun samþykkis.

□ Þáttakendur í vísindarannsókn geta dregið samþykki sitt til baka hvenær sem er. Sama á við um samþykki fyrir varðveislu lífsýna eða heilbrigðisupplýsinga til notkunar í síðari rannsóknum skv. 19. gr.

□ Sé samþykki afturkallað skal hætta rannsókn á lífsýnum eða heilbrigðisupplýsingum viðkomandi þáttakanda. Þáttakendur geta krafist þess að lífsýnum og heilbrigðisupplýsingum um sig sé eytt.

□ Ekki er þó hægt að krefjast eyðingar skv. 2. mgr. ef lífsýni eða upplýsingarnar eru ópersónugreinanlegar, ef lífsýni er orðið hluti af öðru efni eða upplýsingarnar eru þegar örðnar hluti af niðurstöðum rannsóknar.

■ 22. gr. Hæfi til að veita samþykki.

□ Þeir sem eru sjálfráða samkvæmt ákvæðum lögræðislaga eru hæfir til að samþykkja þáttöku í vísindarannsókn.

□ Sé sjálfráða einstaklingur bersýnilega ófær um að tileinka sér upplýsingar um vísindarannsókn vegna líkamlegra eða andlegra orsaka fer um samþykki skv. 23. gr.

■ 23. gr. Skilyrði fyrir þáttöku þeirra sem ekki eru hæfir til að veita samþykki.

□ Rannsókn á mönnum, með þáttöku þeirra sem eru ekki hæfir til að veita samþykki, er einungis heimil ef öll eftirfarandi skilyrði eru uppfyllt:

- a. ástæða sé til að ætla að niðurstöður rannsóknarinnar geti orðið til að bæta heilsu þátttakenda,
- b. ekki sé kostur á að gera rannsóknir með sambærilegum árangri á þeim sem eru hæfir til að veita samþykki,
- c. viðkomandi einstaklingar hafi verið upplýstir um rannsóknina, eftir því sem kostur er, og séu ekki mótfallnir þátttöku,
- d. forsjáraðili barns, lögráðamaður lögræðissvipts manns eða nánasti aðstandandi einstaklings skv. 2. mgr. 22. gr. hafi veitt samþykki sem uppfyllir skilyrði laga þessara.
- Heimila má rannsókn þótt ekki sé ástæða til að ætla að niðurstöður rannsóknar geti bætt heilsu viðkomandi, enda sé markmiðið að auka verulega vísindalega þekkingu á ástandi, sjúkdómi eða fötlun hlutaðeigandi til hagsbóta fyrir þá sem eru í sama aldurshópi, búa við sams konar fötlun eða þjást af sama sjúkdómi. Slíkar rannsóknir skulu uppfylla skilyrði b-, c- og d-liðar 1. mgr. og mega einungis fela í sér minni háttar áhættu og álag.
- **24. gr. Samþykki fyrir rannsónum í bráðatilvikum.**
- Í bráðatilvikum, þegar sjúklingur getur ekki gefið samþykki og ekki er mögulegt að afla samþykkis nánasta aðstandanda, er rannsókn, sem ekki er hluti af meðferð, einungis heimil ef:
 - a. áhætta og álag fyrir sjúkling er minni háttar,
 - b. sjúklingur er ekki mótfallinn því og ekki ástæða til að ætla að hann hefði verið mótfallinn þátttöku ef hann hefði verið hæfur til að veita samþykki,
 - c. ekki er hægt að ná sambærilegum árangri með rannsókn á einstaklingum sem geta veitt samþykki,
 - d. rannsókn er tvímaðalaust réttlætanleg með tilliti til möguleika á því að niðurstöður hennar geti nýst viðkomandi einstaklingi eða einstaklingum með sama sjúkdóm eða stuðl-að að mikilvægum forvörnum, greiningum eða lækningum og
 - e. rannsókn í bráðatilvikum hefur verið sérstaklega samþykkt af vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna.
- Veita skal viðkomandi sjúklingi, eða nánasta aðstandanda, upplýsingar um rannsóknina eins fljótt og verða má og leita eftir viðeigandi samþykki til framhalds rannsóknarinnar.

VI. kafli. Almenn ákvæði um gagnarannsóknir.

■ 25. gr. Gagnarannsóknir.

- Um gagnarannsóknir gilda ákvæði I.-III. og VI.-IX. kafla. Um skipulag og framkvæmd gagnarannsókna og vísindasiðfræðilegt mat fer samkvæmt ákvæðum I.-III. kafla.
- **26. gr. Meginregla um notkun heilbrigðisgagna.**
- Notkun heilbrigðisgagna í rannsónum skal vera í samræmi við rannsóknaráætlun sem hlutið hefur leyfi vísindasiðanefndar eða siðanefndar heilbrigðisrannsókna samkvæmt ákvæðum III. kafla. Notkunin skal vera í samræmi við yfirlýstan tilgang rannsóknarinnar og lög um persónuvernd og [vinnslu]¹⁾ persónuupplýsinga. Gögnin skulu vera nægileg, viðeigandi og ekki umfram það sem nauðsynlegt er til að ná tilgangi rannsóknarinnar.

¹⁾ L. 90/2018, 54. gr.

■ 27. gr. Aðgangur að heilbrigðisgögnum.

- Vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna heimilar aðgang að heilbrigðisgögnum vegna vísindarannsókna sem leyfðar hafa verið af vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna.
- Vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna getur sett skilyrði fyrir notkuninni. Aðgangur er háður sam-

þykki ábyrgðaraðila gagnanna. Tryggt skal að gætt sé jafnræðis við veitingu aðgangs að lífsýnum og heilbrigðisupplýsingum. Þess skal gætt við aðgang að heilbrigðisgögnum að upplýsingar í þeim séu trúnaðarmál.

□ Í hvert sinn sem sjúkraskrá er skoðuð vegna vísindarannsóknar skal það skráð í hana. Séu gögn úr skrá stofnunar eða fyrirtækis notuð til vísindarannsókna skal það einnig skráð í hana.

□ Við aðgang að lífsýnum skal gæta ákvæða laga um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga um úrsagnarrétt lífsýnisgjafa og við aðgang að sjúkraskrám skal gæta ákvæða laga um sjúkraskrár.

□ Vísindasiðanefnd skal setja verklagsreglur¹⁾ um afgreiðslu umsókna um aðgang að heilbrigðisgögnum.

¹⁾ Verklagsreglur. 578/2018.

■ 28. gr. Söfn heilbrigðisupplýsinga.

- Um söfn heilbrigðisupplýsinga fer samkvæmt ákvæðum laga um lífsýnasöfn og söfn heilbrigðisupplýsinga.

VII. kafli. Eftirlit.

■ 29. gr. Eftirlit með vísindarannsónum.

□ Vísindasiðanefnd og siðanefndir heilbrigðisrannsókna hafa eftirlit með vísindarannsónum á heilbrigðisssviði.

□ Lyfjastofnun hefur eftirlit með klínískum lyfjarannsónum samkvæmt lyfjalögum og klínískri prófun lækningatækja samkvæmt lögum um lækningatæki.

□ Vísindasiðanefnd og siðanefndir heilbrigðisrannsókna skulu fylgjast með framkvæmd rannsókna sem þær hafa samþykkt. Ábyrgðarmanni rannsóknar er skyld að senda þeim nauðsynleg gögn.

□ Telji vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna að framkvæmd rannsóknar sé ekki í samræmi við framlagða rannsóknaráætlun og gögn eða að hún uppfylli ekki lengur ákvæði laga og reglugerða um vísindarannsóknir á heilbrigðisssviði skal hún beina tilmælum um úrbætur til ábyrgðarmanns.

□ Sé ekki orðið við tilmælum um úrbætur eða sé um alvarlegt brot að ræða getur vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna afturkallað leyfi fyrir rannsókn. Sé leyfi afturkallað skal hætta rannsókn þegar í stað.

■ 30. gr. Eftirlit Persónuverndar.

□ Persónuvernd hefur eftirlit með vinnslu persónuupplýsinga í vísindarannsónum.

■ 31. gr. Skylda til að veita eftirlitsaðilum upplýsingar.

□ Ábyrgðarmaður og aðrir sem starfa við framkvæmd rannsóknar skulu veita eftirlitsaðilum aðgang að húsnaði starfseminnar og skulu, þrátt fyrir þagnarskyldu, veita þeim allar upplýsingar og gögn sem þeir telja nauðsynleg til að sinna eftirlitsskyldu sinni samkvæmt lögum þessum.

■ 32. gr. Pagnarskylda eftirlitsaðila.

□ Eftirlitsaðilar og þeir sem starfa á þeirra vegum eru bundnir þagnarskyldu skv. 6. gr.

VIII. kafli. Viðurlög.

■ 33. gr. Refsingar.

□ Það varðar sektum eða fangelsi allt að þremur árum, liggi þyngri refsing ekki við broti samkvæmt öðrum lögum, að brjóta gegn eftirtoldum ákvæðum laga þessara og, eftir atvikum, reglum settum á grundvelli þeirra:

1. 6. og 32. gr. um þagnarskyldu.

2. 7. gr. um varðveislu heilbrigðisgagna.

3. 12. gr. um leyfi vísindasiðanefndar eða siðanefndar heilbrigðisrannsókna fyrir vísindarannsókn á heilbrigðis-sviði.

4. 17. gr. um tilkynningarskyldu vegna óvæntra atvika.

5. V. kafla um samþykki fyrir vísindarannsóknum á mönnum.

6. 20. gr. um breytingar á rannsóknaráætlun.

7. 31. gr. um skyldu til að veita eftirlitsaðilum upplýsingar, gögn og aðgang að húsnæði.

Þá varðar það sömu refsingu ef menn hætta ekki rannsókn þegar vísindasiðanefnd eða siðanefnd heilbrigðisrannsókna hefur afturkallað leyfi fyrir vísindarannsókn, sbr. 5. mgr. 29. gr.

Hlutdeild í broti er refsiverð eftir því sem segir í almennum hegningarlögum nema þyngri refsing liggi við samkvæmt öðrum lögum.

Nú er brot framið í starfsemi lögaðila og má þá gera lög-aðilanum físekt samkvæmt ákvæðum II. kafla A almennra hegningarlaga.

IX. kaffli. Ýmis ákvæði.

■ 34. gr. Reglugerðarheimildir.

Ráðherra er heimilt að setja reglugerðir¹⁾ um nánari framkvæmd laga þessara, m.a. um í hvaða tilfellum og með hvaða

hætti tilkynna eigi þáttakanda í vísindarannsókn um mik-ilvæga þætti sem koma fram við gerð rannsóknar og varða heilsu hans.

¹⁾ Rg. 541/2018.

■ 35. gr. Gildistaka.

Lög þessi öðlast gildi 1. janúar 2015. Þó öðlast ákvæði til bráðabirgða I þegar gildi.

■ 36. gr. Breyting á öðrum lögum. . . .

Ákvæði til bráðabirgða.

■ I.

Fyrir gildistöku laga þessara skal ráðherra skipa nýja vís-indasiðanefnd skv. 9. gr. sem tekur til starfa 1. janúar 2015. Jafnframt getur ráðherra, fyrir gildistöku laga þessara, sett á fót siðanefndir heilbrigðisrannsókna með reglugerð samkvæmt heimild í 11. gr.

■ II.

Um leyfisveitingu fyrir vísindarannsóknum á heilbrigðis-sviði, sem berast fyrir gildistöku laga þessara, fer samkvæmt ákvæðum eldri laga og reglugerða. Frá gildistöku laga þessara gilda lög þessi um allar vísindarannsóknir á heilbrigðis-sviði, einnig þær sem samþykktar voru á grundvelli eldri laga og reglugerða og er ólokið.