**Rutiner för gallring av uppgifter i SwedAD**

I SwedAD samlas information om patienter med atopisk dermatit som får systemisk behandling. Urvalet av läkemedel för dessa patienter har varit begränsat, men med nya läkemedel på marknaden och fler nya på gång är det angeläget att följa dessa patienter för att kunna utvärdera nya behandlingar utifrån effekt, välmående och biverkningar på kort och lång sikt.

De uppgifter som registreras i SwedAD är personnummer, vårdkontakter, diagnos, information om sjukdomens utveckling, medicinsk behandling och skattning av sjukdomens svårighetsgrad.

Vi vill kunna bevara och ha kvar ovanstående uppgifter för framtiden. Skäl för bevarande av dessa data i SwedAD är att möjliggöra framtida forskning. Vi vill ha kvar data så länge som det behövs för forskning om systemisk behandling av atopisk dermatit.

Därför kommer de uppgifter som samlas i SwedAD att bevaras, och inte gallras, tillsvidare.