

## IX Gültigkeitsdauer

Version 2.0 der Leitlinie wurde nach abschließender Diskussion und Konsentierung mit den Projektpartnern am 23. März 2014 fertig gestellt. Neben einer regelmäßigen Aktualisierung sind für die Weiterentwicklung drei Aufgaben relevant. Zum einen steht eine Evaluation im Rahmen einer empirischen Untersuchung noch aus, in deren Anschluss Überarbeitungsbedarf zu erwarten ist. Zum anderen sollte an eine Erweiterung auf andere empirische Forschungsvorhaben wie klinische Studien, weitere Datenbestände der Forschung wie Biomaterialbanken sowie Datenbestände der Versorgung gedacht werden. Letzteres ist dann sowohl für Aufgaben der Versorgung wie Qualitätsmanagement, Projekte der Versorgungsforschung als auch für öffentliche Aufgaben der Surveillance z.B. im Bereich der Arzneimittelsicherheit oder des Infektionsschutzes relevant. Auch das Stichwort „Big Data“ könnte dann aufgenommen werden. Zum dritten deutet sich methodisch eine Ausweitung der Indikatoren zur Qualität von Metadaten an. Hierbei kann an das Nationale Metadata Repository der TMF angedockt werden [Löbe et al. 2012].

*Version: 2.0*

*Erstellungsdatum: 23.3.2014*

*Letzte Überarbeitung: 23.3.2014*

*Überarbeitung geplant: Spätestens fünf Jahre nach Veröffentlichung.*

Verantwortlich für die Fortschreibung der Leitlinie ist die TMF.