



Personvern/REK i studentprosjekter:

Informasjon til studiestedets ansvarlige/ veileder:

1. Alle prosjekter med Sunnaas Sykehus som involverer pasienter eller helseopplysninger tilhørende sykehusets pasienter må gjennom en vurdering om de skal meldes inn til REK for godkjenning som helseforskningsprosjekt (skaffe til veie ny kunnskap om behandling, utprøving av medisin eller utstyr) FØR prosjektet settes i gang .
2. Alle prosjekter som behandler personopplysninger som kan føre til at enkeltindivider kan identifiseres gjennom en opplysning eller en sammenstilling av flere opplysninger må vurderes på følgende punkter FØR prosjektet settes i gang:
 - a. Hvem er databehandlingsansvarlig i prosjektet og hvordan fordeler ansvaret seg mellom studiested, student og Sunnaas?
 - b. Generell personvernvurdering (gjennomført av enten personvernombud/rådgiver på Sunnaas og/eller SIKT).

Informasjon til studentene:

Prosjekter på Sunnaas Sykehus HF må gjennom to ulike vurderinger:

1. Faller prosjektet under helseforskning?

Prosjekter som faller under helseforskning skal meldes inn til REK (Regional Etisk komite) og godkjennes. REK har som ansvar å sørge for at kun helseforskningsprosjekter som etiske forsvarlig settes i gang. REK selv tilbyr å vurdere om et prosjekt faller under helseforskning eller ei gjennom en fremleggsvurdering: [Hjem - Insights \(rekportalen.no\)](https://www.sunnaas.no/insights)

2. Bruker prosjektet personopplysninger?

Med personopplysninger menes det alle opplysninger som kan knyttes til/hjelpe med å identifisere et enkeltindivid. I personopplysningsloven skilles det mellom

- i. Almennelige personopplysninger som: navn, adresse, telefonnummer, e-post og [fødselsnummer](#). Et bilde regnes som en personopplysning dersom personer kan gjenkjennes, og lydopptak kan være personopplysninger selv om ingen navn blir nevnt i innspillingen. [Biometri](#) slik som fingeravtrykk, irismønster, hodeform (for ansiktsgjenkjenning) er også personopplysninger.
- ii. Sensitive opplysninger (særlige kategorier):
 1. opplysninger om etnisk opprinnelse
 2. opplysninger om politisk oppfatning, religion og filosofisk overbevisning

3. opplysninger om fagforeningsmedlemskap
4. helseopplysninger, genetiske opplysninger, biometriske opplysninger
5. opplysninger om seksuelle forhold og opplysninger om seksuell legning

Hvis prosjektet behandler personopplysninger som kan føre til at enkeltindivider kan identifiseres gjennom en opplysning eller en sammenstilling av flere opplysninger må prosjektet vurderes av personvernombud/rådgiver på Sunnaas. Det skal da sees på:

1. Aktivitetene rundt databehandling
2. Formålet med databehandling
3. Lovlighet i databehandlingen
4. Risikovurdering for personvern
5. Tiltak for å redusere eventuell risiko

Hvis prosjekter **ikke** behandler noen personopplysninger som kan føre til at enkeltindivider kan identifiseres gjennom en opplysning eller en sammenstilling av flere opplysninger trengs det ikke noe videre vurdering av personvernådgiver på Sunnaas.

Hvordan gjennomføre et prosjekt uten å innhente personopplysninger, eksempler:

1. Hovedregelen er at du skal kun samle inn de data du virkelig trenger for å besvare forskningsspørsmålet ditt, ikke mer, ikke mindre. Kan man klare seg med anonyme datasett skal disse brukes. Det vil si, hvis prosjektet ikke er avhengig av personopplysninger for å kunne besvare forskningsspørsmålet, skal disse ikke samles inn.
2. Innsamling av anonyme data kan tilrettelegges ved:
 - a. Studiekoordinator forespør deltakere (pasienter, ansatte, andre) uten av studentene får vite hvem disse er for det aktuelle møtet, workshop eller observasjon.
 - b. Studiekoordinator formidler spørsmål og svar mellom deltaker og studenten/prosjektleder uten at studenten får vite identiteten til deltakerne.

Anonym datainnsamlingen kan skje ved for eksempel:

- Fylle ut spørreundersøkelser anonymt
- Gjøre intervjuer uten opptak eller registrering av personopplysninger
- Deltakelse i en fysisk workshop uten opptak, registrering av personopplysninger eller deltakerliste