



**Retningslinjer for vern og utveksling av person- og helseopplysninger i forskning**

**Dokumenteier:** Behandlingsansvarlig

**Dokumentansvarlig:** Prorektor for forskning

**Behandlet FI utvalg:** 16.10.2018

**Godkjent rektor:** 19.10.2018

Revidert: 02.06.2020.

**Regulert av lovverk:** Personopplysningsloven, helseforskningsloven, forskningsetikkloven

**Gjelder for:** Prosjektleder, prosjektmedarbeider, veileder, student

**Versjon:** 2020.1

## Formål

Som behandlingsansvarlig virksomhet har HVL informasjonsplikt overfor forskningsdeltakere (de registrerte) i våre forskningsprosjekter. Person- og helseopplysninger i forskning skal samles inn og behandles for spesifikke, uttrykkelig angitte og berettigede formål, og skal ikke viderebehandles på en måte som er uforenlig med disse. Behandlingen skal, som hovedregel, være basert på et dokumentert samtykke fra forskningsdeltakerne.

## Aktiviteter

- Prosjektleder/veileder/student utarbeider informasjonsskriv med tilhørende samtykkeskjema iht. REK eller NSD sine maler.
  - Samtykket skal være informert, frivillig og uttrykkelig. Samtykket oppfyller kravene når vilkår for samtykke er ivaretatt og det bygger på spesifikk informasjon om det konkrete forskningsprosjektet.
  - For personer uten samtykkekompetanse (demens, psykisk utviklingshemming) er hovedregelen at nærmeste pårørende informeres og bes om å samtykke.
- Prosjektleder/veileder/student kan ikke benytte opplysninger om personer som ikke samtykker til å delta i prosjektet.
- **Dokumentasjon**  
Signerte samtykkeerklæringer kan fortrinnsvis skannes og lastes opp på HVL sin forskningsserver eller evt. lagres i et låst skap fram til prosjektet avsluttes..