

# NSD NORSK SENTER FOR FORSKNINGSDATA

## NSD sin vurdering

### Prosjekttittel

"Det er mitt barn også": Kva erfaringar har foreldre, når deira vaksne barn med psykisk utviklingshemming skal flytte frå barndomsheimen og inn i eigen heim, og motta kommunal hjelp.

### Referansenummer

104488

### Registrert

28.02.2019 av Marita Grønsberg Veberg - 070713@stud.hvl.no

### Behandlingsansvarlig institusjon

Høgskulen på Vestlandet / Fakultet for helse- og sosialvitenskap / Institutt for velferd og deltaking

### Prosjektansvarlig (vitenskapelig ansatt/veileder eller stipendiat)

Ole Bjørn Rekdal, ole.bjorn.rekdal@hvl.no, tlf: 90682109

### Type prosjekt

Studentprosjekt, masterstudium

### Kontaktinformasjon, student

Marita Grønsberg Veberg, maritaveberg@hotmail.no, tlf: 90543586

### Prosjektperiode

04.02.2019 - 31.08.2020

### Status

15.04.2019 - Vurdert

## Vurdering (1)

---

### 15.04.2019 - Vurdert

Det er vår vurdering at behandlingen av personopplysninger i prosjektet vil være i samsvar med personvernlovgivningen så fremt den gjennomføres i tråd med det som er dokumentert i meldeskjemaet den 15.04.2019 med vedlegg, samt i meldingsdialogen mellom innmelder og NSD. Behandlingen kan starte.

### MELD VESENTLIGE ENDRINGER

Dersom det skjer vesentlige endringer i behandlingen av personopplysninger, kan det være nødvendig å melde dette til NSD ved å oppdatere meldeskjemaet. Før du melder inn en endring, oppfordrer vi deg til å lese om hvilke type endringer det er nødvendig å melde:

[https://nsd.no/personvernombud/meld\\_prosjekt/meld\\_endringer.html](https://nsd.no/personvernombud/meld_prosjekt/meld_endringer.html)

Du må vente på svar fra NSD før endringen gjennomføres.

## TYPE OPPLYSNINGER OG VARIGHET

Prosjektet vil behandle særlige kategorier av personopplysninger om helseopplysninger og alminnelige kategorier av personopplysninger frem til 31.08.2020. Personopplysninger om helseopplysninger tilhører tredjepersoner (barna til Utvalg 1). Personopplysninger tilknyttet Utvalg 1 er alminnelige personopplysninger.

## LOVLIG GRUNNLAG

Prosjektet vil innhente samtykke fra de registrerte i Utvalg 1 til behandlingen av personopplysninger. Vår vurdering er at prosjektet legger opp til et samtykke i samsvar med kravene i art. 4 og 7, ved at det er en frivillig, spesifikk, informert og utvetydig bekreftelse som kan dokumenteres, og som den registrerte kan trekke tilbake.

Lovlig grunnlag for behandlingen vil dermed være den registrertes samtykke, jf. personvernforordningen art. 6 nr. 1 bokstav a.

## TREDJEPERSONER

Prosjektet går ut på å belyse foreldre sine erfaringer når deres barn med psykisk utviklingshemming skal flytte fra barndomshjemmet til eget hjem og motta kommunal hjelp. Det vil på denne måten fremkomme helseopplysningen diagnose om tredjepersoner i prosjektet, altså at sønn/datter har psykisk utviklingshemming. At slike opplysninger fremkommer er nødvendig for å oppnå prosjektets vitenskapelige formål, men er ikke av interesse i seg selv. Det er kun snakk om diagnose, og ingen øvrige sensitive opplysninger om helseforhold eller grad av diagnose vil fremkomme. Som et tiltak for å redusere personvernrisikoen til tredjepersoner vises det til at pårørende kan gi samtykke på vegne av personer uten samtykkekompetanse, jf. Helsepersonelloven § 22 tredje ledd.

Prosjektet har kort varighet, det er kun student og prosjektansvarlig som vil ha tilgang til opplysningene, og informasjonssikkerheten er god. Det er vår vurdering at samfunnets interesse i at behandlingen finner sted klart overstiger ulempen for den enkelte, at forskningen kan komme brukergruppen til gode og at lovlig grunnlag for behandlingen av opplysninger om tredjepersoner vil være allmenn interesse, jf. Personvernforordningen art. 6 nr. 1 bokstav e, jf. Art. 9 nr. 2 bokstav j, jf. Personopplysningsloven §§ 8 og 9.

## PERSONVERNPRINSIPPER

NSD vurderer at den planlagte behandlingen av personopplysninger vil følge prinsippene i personvernforordningen om:

- lovlighet, rettferdighet og åpenhet (art. 5.1 a), ved at de registrerte får tilfredsstillende informasjon om og samtykker til behandlingen
- formålsbegrensning (art. 5.1 b), ved at personopplysninger samles inn for spesifikke, uttrykkelig angitte og berettigede formål, og ikke viderebehandles til nye uforenlige formål
- dataminimering (art. 5.1 c), ved at det kun behandles opplysninger som er adekvate, relevante og nødvendige for formålet med prosjektet
- lagringsbegrensning (art. 5.1 e), ved at personopplysningene ikke lagres lengre enn nødvendig for å oppfylle formålet

## DE REGISTRERTES RETTIGHETER

Så lenge de registrerte kan identifiseres i datamaterialet vil de ha følgende rettigheter: åpenhet (art. 12), informasjon (art. 13), innsyn (art. 15), retting (art. 16), sletting (art. 17), begrensning (art. 18), underretning (art. 19), dataportabilitet (art. 20).

NSD vurderer at informasjonen som de registrerte i Utvalg 1 vil motta oppfyller lovens krav til form og innhold, jf. art. 12.1 og art. 13.

Vi minner om at hvis en registrert tar kontakt om sine rettigheter, har behandlingsansvarlig institusjon plikt til å svare innen en måned.

Tredjepersoner har så lenge de kan identifiseres i datamaterialet følgende rettigheter: åpenhet (art. 12), innsyn (art. 15), retting (art. 16), sletting (art. 17), begrensning (art. 18), underretning (art. 19), dataportabilitet (art. 20), og protest (art 21).

Varigheten for behandling av opplysningene er kort, omfanget av opplysninger er lite, og mengden av sensitive opplysninger er lav. Det vurderes derfor at det kan unntas fra informasjonsplikten jf. personvernforordningen art. 14 nr. 5 bokstav b, ettersom det både kan føre til uro hos personene å få informasjonen, at de ikke vil ha nytte av dette, og at pårørende kan gi samtykke på vegne av personene, jf. helsepersonelloven § 22 tredje ledd. Dette anses som et tiltak for å redusere personvernrisikoen. I tillegg vil pårørende (utvalg 1) kunne informere tredjepersonene om at behandlingen finner sted.

Vi minner om at hvis tredjeperson tar kontakt om sine rettigheter, har behandlingsansvarlig institusjon plikt til å svare innen en måned.

#### FØLG DIN INSTITUSJONS RETNINGSLINJER

NSD legger til grunn at behandlingen oppfyller kravene i personvernforordningen om riktighet (art. 5.1 d), integritet og konfidensialitet (art. 5.1. f) og sikkerhet (art. 32).

For å forsikre dere om at kravene oppfylles, må dere følge interne retningslinjer og eventuelt rådføre dere med behandlingsansvarlig institusjon.

#### OPPFØLGING AV PROSJEKTET

NSD vil følge opp ved planlagt avslutning for å avklare om behandlingen av personopplysningene er avsluttet.

Lykke til med prosjektet!

Kontaktperson hos NSD: Mathilde Hansen  
Tlf. Personverntjenester: 55 58 21 17 (tast 1)