

10.10.2024



Inverkan av kondylom på psykosocial hälsa (Oriolas undersökningsnummer 1180)

DATASKYDDSBESKRIVNING

Version 1.0, 10.10.2024

Det här är en dataskyddsbeskrivning enligt dataskyddslagen och EU:s allmänna dataskyddsförordning (GDPR) för ett personregister som bildas i samband med en enkätundersökning. Undersökningen finansieras av MSD Finland Oy och genomförs av Oriola Finland Oy.

1. Personuppgiftsansvarig för undersökningen

Oriola Finland Oy
Orionvägen 5
02200 Esbo

2. Parter och ansvarsfördelning i undersökningen som genomförs som ett samarbetsprojekt

Mottagare av personuppgifter och personuppgiftsbiträden

Ansvarig ledare för undersökningen: Tuire Prami (FD, ERT)

Övriga forskare vid Oriola, vilka har undertecknat ett sekretessavtal.

Undersökningens sponsor

MSD Finland Oy
Kägeluddsvägen 1
02150 Esbo

10.10.2024

Ansvarsfördelning

Oriola är personuppgiftsansvarig för forskningsregistret och personuppgiftsbiträde. Undersökningens sponsor har inte åtkomst till forskningsregistret, utan får endast tillgång till anonyma forskningsresultat.

Undersökningen genomförs av Oriola på kliniker för könssjukdomar i Finland.

3. Undersökningens kontaktperson i frågor som gäller undersökningen

Tuire Prami
Oriola Finland Oy
Orionvägen 5
02200 Esbo
+358 50 546 8459
tuire.prami@oriola.com

4. Dataskyddsombudets kontaktuppgifter

E-postadress till Oriolas dataskyddsombud: GDPR-DPO@oriola.com

5. Undersökningens namn, art och varaktighet

Inverkan av kondylom på psykosocial hälsa

Engångsundersökning vars varaktighet är: 1.12.2024-31.12.2025. Vi siktar på att få 300 deltagare i undersökningen.

Forskningsregistret är anonymt och innehåller inga direkta identifikationsuppgifter eller annan information som kunde koppla insamlade uppgifter till enskilda deltagare.

10.10.2024

6. Beskrivning av forskningsprojektet och ändamålen med behandlingen av personuppgifter

Syftet med enkäten är att få information om hur kondylom eventuellt inverkar på deltagarnas psykiska, sociala och sexuella hälsa samt livskvalitet. Personer över 18 år med kondylom som diagnostiserats av läkare kan delta i undersökningen. Utifrån resultaten av undersökningen skrivs en vetenskaplig publikation.

Undersökningen genomförs elektroniskt och enkäten kan besvaras på en webbsida som också nås via en QR-kod. Inbjudningar till undersökningen delas ut på finländska kliniker för könssjukdomar där man behandlar kondylom.

7. Rättslig grund för behandlingen av personuppgifter

I enlighet med EU:s allmänna dataskyddsförordning (EU) 2016/679 och dataskyddslagen (1050/2018) är grunden för behandlingen av personuppgifter följande:

artikel 6.1a (den registrerades samtycke) och grunden för behandlingen av särskilda kategorier av personuppgifter artikel 9.2 a (den registrerades uttryckliga samtycke)

8. Vilka personuppgifter innehåller undersökningsmaterialet

Känsliga personuppgifter:

Allmän bakgrundsinformation om sexualitet och kondylom, vårdenhetens läge (stad), den psykosociala sjukdomsburden som deltagarna upplever på grund av kondylom.

Övriga undersökningsuppgifter:

Ålder, kön, utbildningsnivå, livskvalitet. Datainnehållet baserar sig på frågor som planerats för denna undersökning samt på 15D-livskvalitetsmätaren som tidigare utvecklats i Finland.

9. Från vilka källor samlas personuppgifter in

Det är fråga om en enkätundersökning där deltagarna svarar elektroniskt på enkäten. Dessutom jämförs resultaten av 15D-delen (livskvalitetsenkät) av enkäten med motsvarande uppgifter som tidigare samlats in om den finländska befolkningen.

10.10.2024

10. Överföring eller utlämnande av uppgifter utanför forskningsgruppen

Personuppgifter överförs inte och lämnas inte ut utanför forskningsgruppen.

11. Överföring eller utlämnande av uppgifter utanför EU eller Europeiska ekonomiska samarbetsområdet

Uppgifter överförs eller utlämnas inte utanför EU eller Europeiska ekonomiska samarbetsområdet.

12. Automatiserat beslutsfattande

Inga beslut fattas automatiskt.

13. Principer för skydd av personuppgifter

Uppgifterna är sekretessbelagda. Uppgifter behandlas endast av dem som har rätt att behandla uppgifterna på grund av sitt arbete.

Skydd av manuellt material:

Inget manuellt material, insamlingen av uppgifter sker digitalt.

Uppgifter som behandlas i datasystem:

användarnamn, lösenord, registrering av användning, passerkontroll.

14. Behandling av personuppgifter efter undersökningens slut

Efter undersökningens slut arkiveras personregistret utan direkta identifikationsuppgifter i högst fem år i Oriola. Efter arkiveringens slut förstörs undersökningens personregister.

10.10.2024

15. Den registrerades rättigheter och möjlig begränsning av dessa rättigheter

I detta register samlas inga sådana unika identifierare från vilka enskilda deltagare kan identifieras. Följaktligen kan rätten att radera, granska eller överföra uppgifter som nämns i EU:s dataskyddsförordning inte tillämpas på varken denna enkät eller på det register som skapas av den.

I andra frågor som rör den registrerades rättigheter ombeds undersökningsdeltagaren kontakta den personuppgiftsansvarige, se punkterna 1A och 11.

Rätt att lämna in klagomål

Den registrerade har rätt att lämna in ett klagomål till dataombudsmannens byrå om den registrerade anser att hens personuppgifter har behandlats i strid med den gällande dataskyddslagstiftningen.

Dataombudsmannens kontaktuppgifter:

Dataombudsmannens byrå, Fågelviksgränden 4, 00530 Helsingfors, tietosuoja@om.fi