

UngVoksen - Invitasjon og samtykke

Obligatoriske felter er merket med denne stjernen *



UngVoksen

...

FOLKEHELSEINSTITUTTET INVITERER DEG MELLOM 18 OG 30 ÅR TIL
Å DELTA I ET FORSKNINGSPROSJEKT OM KORONA – UngVoksen

FORMÅLET MED PROSJEKTET OG HVORFOR DU INVITERES

Vi vil gjerne invitere deg til å delta i forskningsprosjektet UngVoksen ved Folkehelseinstituttet (FHI). Formålet er å få bedre kunnskap om konsekvensene av koronapandemien i Norge. Vi vet for lite om effekter av sykdom og vaksiner, og for lite om konsekvensene av tiltakene som er brukt for å begrense pandemien. Personer mellom 18 og 30 år som bor i Oslo inviteres til å delta. Alle inviterte er tilfeldig trukket ut fra Folkeregisteret. Målet er 10 000 deltakere. Det er frivillig å delta.

Du er velkommen til å delta i prosjektet uansett om du har tatt koronavaksine eller ikke, og uansett om du har gjennomgått koronavirusinfeksjon eller ikke. Du kan også være med uavhengig om du planlegger å ta koronavaksine eller ikke.

Du vil ikke få tilbud om vaksine gjennom dette prosjektet.

HVA INNEBÆRER PROSJEKTET FOR DEG?

- **At du svarer på spørreskjemaer**

Vi vil sende ut et kort spørreskjema via SMS-meldinger på mobil. Det vil vi gjøre maksimalt hver 14. dag i 6 måneder fremover med mulighet for forlengelse. Utfyllingen tar ca. 5-10 minutter, men det første skjemaet tar noe lenger tid. Du må logge inn via BankID eller annen sikker elektronisk pålogging for å kunne svare. Du kan fortsette å delta i undersøkelsen selv om du ikke har anledning til å svare på alle spørreskjemaene. Vi vil sende nyhetsbrev om resultatene fra denne studien med jevne mellomrom.

- **At du samtykker til at opplysninger fra spørreskjemaene blir koblet til opplysninger fra nasjonale registre**

Det kan bli aktuelt å koble spørreskjemadataene til registre, slik som Meldesystemet for smittsomme sykdommer (MSIS), Nasjonalt vaksinasjonsregister (SYSVAK), Folkeregisteret, diagnoser fra allmennpraksis (KUHR), Norsk pasientregister (NPR), Bivirkningsregisteret (BIVAK) og Statistisk sentralbyrå (SSB). For å følge eventuelle bivirkninger av vaksinasjon mer nøyaktig, kan det i sjeldne tilfeller være aktuelt å be om tilgang til opplysninger fra utredning eller behandling ved sykehus. Slike innsyn vil imidlertid *ikke* bli gjort rutinemessig, og vil kreve særskilt forhåndsgodkjenning fra det aktuelle sykehuset og av den regionale komitéen for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk (REK).

- **At vi også kan invitere noen av dere til å avgi blodprøver for å se på beskyttelse etter koronainfeksjon eller vaksinasjon**

MULIGE FORDELER OG ULEMPER

En ulempe ved å delta er at man må sette av noe tid til å besvare spørreskjemaer. Fordelen for samfunnet er at man får ny kunnskap om konsekvenser av sykdom, eventuelle bivirkninger av vaksiner og effekter av restriksjoner. Vi beskriver nedenfor personvernet og sikkerheten for at dataene tas trygt vare på.

FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE DITT SAMTYKKE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Du kan når som helst, uten å oppgi noen grunn, trekke samtykket. Dersom du trekker tilbake samtykket, vil det ikke forskes videre på helseopplysningene dine. Du kan også kreve at dine helseopplysninger i prosjektet slettes eller utleveres innen 30 dager. Adgangen til å kreve sletting eller utlevering gjelder ikke dersom opplysningene er anonymisert, eller hvis opplysningene allerede er brukt i analyser. Dersom du senere ønsker å trekke deg eller har spørsmål til prosjektet, kan du kontakte prosjektleder (se kontaktinformasjon lenger ned).

VARIGHET AV UNDERSØKELSEN

Ingen vet hvor lenge det vil være viktig å følge konsekvensene av pandemien. Dersom det blir aktuelt å fortsette videre etter 5 år, vil vi sende ut informasjon om konsekvensene av fortsatt deltakelse, samt informere om hvordan man kan reservere seg fra å være med videre. Som nevnt kan man også trekke seg fra undersøkelsen når som helst.

HVA SKJER MED OPPLYSNINGENE OM DEG?

Opplysningene som registreres om deg skal kun brukes slik som beskrevet under formålet med undersøkelsen, og planlegges foreløpig brukt til 31.12.2040, men prosjektet kan bli forlenget. Eventuelle utvidelser i bruk og oppbevaringstid kan kun skje etter godkjenning fra Den regionale komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk (REK) og andre relevante myndigheter. Du har rett til innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg og rett til å få korrigert eventuelle feil i de opplysningene som er registrert. Du har også rett til å få innsyn i sikkerhetstiltakene ved behandling av opplysningene. Du kan klage på behandlingen av dine opplysninger til Datatilsynet eller til FHI's personvernombud.

Alle opplysningene vil bli behandlet uten navn og fødselsnummer eller andre direkte gjenkjennende opplysninger (=kodete opplysninger). En kode knytter deg til dine opplysninger gjennom en navneliste. Kun noen få autoriserte medarbeidere har tilgang til kodenøkkelen. Forskere får ikke tilgang til personidentifiserbare data. Dine opplysninger vil ikke kunne identifiseres i rapporter eller forskningsartikler.

DELING AV OPPLYSNINGER OG OVERFØRING TIL UTLANDET

Ved å delta i prosjektet, samtykker du også til at kodete opplysninger (dvs. opplysninger uten navn og fødselsnummer eller andre direkte gjenkjennende opplysninger), kan overføres til utlandet som ledd i forskningssamarbeid og publisering, men bare etter at slik deling av opplysninger for forskning er godkjent av REK i Norge. Prosjektleder vil sikre at dine opplysninger alltid blir ivaretatt på en trygg måte. Koden som knytter deg til dine personidentifiserbare opplysninger vil ikke bli utlevert.

OPPFØLGINGSPROSJEKT

Du kan bli spurt om å være med i delprosjekter som innebærer innsamling av nye opplysninger direkte fra deg. Slike undersøkelser vil kreve et nytt samtykke og ny godkjenning fra REK. En eventuell deltakelse i delprosjekter er naturligvis også helt frivillig.

GODKJENNINGER

REK har gjort en forskningsetisk vurdering og godkjent prosjektet (saksnummer 229359). Folkehelseinstituttet og prosjektleder Per Magnus er ansvarlig for personvernet i prosjektet. Vi behandler opplysningene basert på ditt samtykke.

KONTAKTOPPLYSNINGER

Dersom du har spørsmål til prosjektet eller ønsker å trekke deg fra deltakelse, kan du kontakte prosjektkoordinator på e-post, ungvoksen@fhi.no, eller prosjektleder Per Magnus, per.magnus@fhi.no

Dersom du har spørsmål om personvernet i prosjektet, kan du kontakte personvernombudet ved FHI, personvernombud@fhi.no

DU VIL DELTA – HVA SKAL DU GJØRE?

Når du har lest gjennom informasjonen, kan du avgi et elektronisk samtykke ved å krysse av ved feltet under «*Ja, jeg samtykker*».

Du vil deretter motta spørreskjemaer maksimalt hver 14. dag.

Mer informasjon finner du på UngVoksen-nettsiden
<https://www.fhi.no/studier/UngVoksen>

Fødselsnummer: *

(Forhåndsutfyllt)

Jeg samtykker til å delta i prosjektet og til at mine personopplysninger brukes slik det er beskrevet *

JA, jeg samtykker.

PERSONOPPLYSNINGER (DELTAKER)

Hva heter du (fornavn og etternavn)? *

Hva er ditt mobilnummer? *

Hva er din e-postadresse? *

Når du trykker på **SEND** knappen nedenfor, har du samtykket til å delta i UngVoksen

[Se nylige endringer i Nettskjema](#)