

Behandling av personopplysninger

Formålet med behandling av personopplysninger

- Studien skal undersøke om det nasjonale tarmscreeningprogrammet kan brukes til å fremme kreftforebyggende levevaner.
- Gjennom et randomisert kontrollert forsøk blant førstegangsdeltakere i screening (55 år) undersøker vi om digitale råd påvirker kreftforebyggende levevaner over en to-års-periode.
- Deltakerne svarer på det digitale spørreskjemaet Digikost; vi beregner en sunnheitsindeks fra disse svarene.
- Deltakere randomiseres til tre intervensjonsgrupper (ulik grad av persontilpassede, digitale tilbakemeldinger), en kontrollgruppe (uten tilbakemeldinger) og en gruppe som følges opp som normalt (ordinær deltakelse i screeningprogrammet).
- Kreftforekomst og dødsårsaker blant inviterte følges til og med år 2040 for å kunne vurdere langsiktige effekter.

Rettslig grunnlag for behandling av personopplysninger

For å identifisere aktuelle deltakere gjør vi et oppslag i Tarmscreeningprogrammets administrative system for å se hvem som har mottatt en digital førstegangsinvitasjon til tarmscreening i perioden januar–august 2026. Behandlingen utføres fordi studien er et forskningsprosjekt av allmenn interesse.

Det rettslige grunnlaget er EUs personvernforordning (GDPR) artikkel 6 nr. 1 bokstav e) og artikkel 9 nr. 2 bokstav j), med supplerende hjemmel i personopplysningsloven §§ 8 og 9, jf. helseregisterloven § 14 og kreftregisterforskriften § 1-3 nr. 2.

De berørte kategoriene av personopplysninger

- Data fra Digikost (kosthold og levevaner)
- Opplysninger om deltakelse i og resultater fra Tarmscreeningprogrammet
- Sosioøkonomiske opplysninger fra Statistisk sentralbyrå
- Kreftforekomst og dødsårsaker fra Kreftregisteret og Dødsårsaksregisteret fram til og med 2040

Mottakere av personopplysninger

Opplysninger fra personer inkludert i studien overføres ikke til parter utenfor prosjektet.

Tidsrom for lagring av personopplysninger

Opplysninger lagres ut 2041.

Rett til å be om innsyn, retting og sletting av personopplysninger

Som deltaker har du rett til innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg og få korrigert eventuelle feil. Du har også rett til å få slettet opplysninger om deg.

Om aktuelt, ta kontakt med prosjektgruppen via e-post på koloprev-studien@medisin.uio.no eller Personvernombudet ved Folkehelseinstituttet via e-post personvernombud@fhi.no.

Rett til å trekke tilbake samtykke

Deltakelse er frivillig. Du kan når som helst trekke tilbake samtykket ditt uten å oppgi grunn. Dette påvirker ikke screeningtilbudet du mottar.

Ønsker du å trekke ditt samtykke, ta kontakt med prosjektgruppen via e-post på koloprev-studien@medisin.uio.no eller personvernombudet ved Universitetet i Oslo via e-post personvernombud@fhi.no.

Rett til å klage til Datatilsynet

Du kan klage til [Datatilsynet](https://www.datatilsynet.no) dersom du mener behandlingen av personopplysninger ikke følger regelverket.

Kilder til personopplysninger

Personopplysninger i studien samles fra Digikost spørreskjemaet, Tarmscreeningprogrammet, Statistisk sentralbyrå, Kreftregisteret og Dødsårsaksregisteret.

Kontaktinformasjon

Prosjektleder

Prosjektleder ved Folkehelseinstituttet, Paula Berstad, kan kontaktes via e-post på paula.marianna.berstad@fhi.no.

Prosjektgruppen

Prosjektgruppen ved Universitetet i Oslo kan kontaktes på telefon 41 39 06 65 (tirsdag og torsdag kl. 09-11:30) eller via e-post på koloprev-studien@medisin.uio.no.

Personvernombudet

Personvernombudet ved Folkehelseinstituttet kan kontaktes via e-post på personvernombud@fhi.no.