

Appendiks 1

Skriftleg informasjon til potensielle deltakarar og rekrutteringspersonar
Informasjonsskriv og samtykkeerklæring

Til kommuneergoterapeutens nærmeste overordnede

Mitt navn er Astrid Gramstad, og jeg er ergoterapeut og doktorgradsstipendiat ved Universitetet i Tromsø.

Bakgrunnen for denne kontakten, er at jeg i forbindelse med mitt doktorgradsprosjekt skal gjennomføre en studie av hvordan hjemmeboende eldre opplever å ta i mot og å ta i bruk tekniske hjelpemiddel. Det er til nå gjort lite forskning som retter seg mot dette temaet, og det er et mål med dette prosjektet å frembringe ny kunnskap som kan bidra til kvalitetsutvikling på området.

Prosjektet skal inkludere 10 personer over 67 år som bor hjemme og som skal få et teknisk hjelpemiddel. Hver person vil så bli intervjuet tre ganger. Det første intervjuet skal finne sted før hjelpemiddelet er utlevert, og de to siste intervjuene skjer med et par måneders mellomrom etter at personen har fått og brukt hjelpemiddelet.

For å få kontakt med aktuelle informanter, er det hensiktsmessig å gå via kommuneergoterapeutene som formidler disse hjelpemidlene. Jeg vil med dette brevet be om godkjenning for å ta kontakt med ergoterapeutene som arbeider med dette i din kommune for å informere dem om prosjektet og spørre dem om å videreformidle kontakt med aktuelle informanter via skriftlig forespørsel og samtykkeerklæring. Kommuneergoterapeutene skal ikke intervjues.

Jeg kommer til å ta telefonisk kontakt med deg for å høre om jeg kan ta kontakt med kommuneergoterapeutene. Det hadde da vært fint om du kunne gi meg tips om navn og kontakinformasjon til disse. Du er velkommen til å kontakte meg om det er noe du lurer på. Dersom du ønsker ytterligere informasjon om prosjektet, kan jeg sende prosjektbeskrivelsen til deg.

Med vennlig hilsen

Astrid Gramstad
Ergoterapeut og doktorgradsstipendiat
Institutt for helse- og omsorgsfag
Universitetet i Tromsø
astrid.gramstad@uit.no
Tlf: 776 60621

Takk for at du vil hjelpe meg med rekruttering av informanter!

Forskningsprosjektet "Å få og å ta i bruk et teknisk hjelpemiddel" er en kvalitativ studie som har som formål å frambringe mer kunnskap om hvordan det **oppleves å ta i mot og å ta i bruk et teknisk hjelpemiddel for hjemmeboende eldre**. Det er til nå gjort lite forskning som retter seg mot dette temaet, og behovet for kunnskap om hjemmeboende eldre og hjelpemiddelformidling er økende.

Prosjektet inkluderer totalt 10 informanter. Jeg vil be deg om å ta med forespørselen om deltakelse i forskningsprosjektet og samtykkeerklæring til personer som du tenker kan være aktuelle informanter. Når du formidler et av hjelpemidlene som er nevnt nedenfor, til en person som kan være aktuell som informant, informerer du han/ henne om prosjektet og deler ut forespørsel om deltakelse og samtykkeerklæringen. Personen har rett til å gå gjennom papirene i fred og ro, og sender selv inn samtykkeerklæringen om hun/ han velger å delta.

For å være aktuell som informant i studien må vedkommende

- være over 67 år
- bo hjemme
- ha vansker med å utføre aktiviteter knyttet til forflytting og egenpleie. Disse vanskene må ha oppstått etter fylte 67 år. Personen kan altså ha fått en diagnose før fylte 67 år, aldersgrensa viser til når han/ hun får problem med aktiviteten og trenger hjelpemiddel til denne.
- søke om et teknisk hjelpemiddel til forflytting eller egenpleie.
 - o hjelpemidlene til forflytting er for eksempel rullator, manuell eller elektrisk rullestol, stakk, arbeidsstol og preikestol
 - o hjelpemidler til egenpleie er for eksempel dusjkrakk, dusjstol, badekarsete, toalettstol, toalettforhøyer, hjertebrett og elektrisk seng
- være samtykkekompetent
- personen kan ha hjelpemidler fra før, men ikke det hjelpemiddelet som nå skal søkes om.

Hver informant skal intervjues tre ganger hjemme hos seg selv. Det første intervjuet skjer før hjelpemiddelet er levert ut, og hovedtemaet her er forventninger til hjelpemiddelet. Det er derfor viktig at informantene får tidlig informasjon om prosjektet. Det andre intervjuet skjer kort tid etter at hjelpemiddelet er utlevert. Det siste intervjuet finner sted noen måneder etterpå, når informanten har brukt hjelpemiddelet en tid.

Ta gjerne kontakt med meg om det er noe du lurer på!

Hilsen Astrid Gramstad
Ergoterapeut og doktorgradsstipendiat
Institutt for helse- og omsorgsfag
Det helsevitenskapelige fakultet
Universitetet i Tromsø
9037 Tromsø
Tlf. 776 60621/ 47 40 81 49
e-post: astrid.gramstad@uit.no

Forespørsel om deltagelse i forskningsprosjektet "Å få og å ta i bruk et teknisk hjelpemiddel – brukeren sitt perspektiv"

Mitt navn er Astrid Gramstad, og jeg er ergoterapeut og doktorgradsstipendiat ved Universitetet i Tromsø.

Dette er et spørsmål til deg om å delta i en forskningsstudie. Formålet med prosjektet er å få mer kunnskap om hvordan det oppleves å få og å ta i bruk et teknisk hjelpemiddel. Studien vil omfatte 10 personer over 67 år som bor i egen bolig og som skal få ett eller flere tekniske hjelpemiddel for lettere å kunne forflytte seg og stelle seg selv. Du har fått denne forespørselen fra den som hjelper deg å søke hjelpemiddelet, og jeg får kun kjennskap til de som samtykker til deltakelse. Avgjørelse om deltakelse i prosjektet vil ikke få konsekvenser for det tilbudet du får av helsetjenesten.

Hva vil deltakelsen innebære for deg?

Deltakelse i prosjektet går ut på å bli intervjuet tre ganger hjemme hos deg, med noen måneders mellomrom. Tema for intervjuene er dine tanker og erfaringer om dagliglivets aktiviteter, vansker med å utføre aktivitet, og hjelpemiddelet. Det første intervjuet vil skje før hjelpemiddelet er levert ut, mens de to andre intervjuene skjer etter at du har fått hjelpemiddelet og tatt det i bruk. Lengden på intervjuene kan variere, men det bør settes av en til to timer til hvert intervju. Dersom du har behov for hjelp av en ektefelle til å ta i bruk hjelpemiddelet, kan det være aktuelt for meg å intervju ham/ henne også. Det kan også bli aktuelt å se hvordan du bruker hjelpemiddelet. Intervjuene er planlagt å være ferdig innen desember 2010.

Intervjuene blir tatt opp på lydbånd og skrevet ut ordrett. Deretter vil intervjuene bli aidentifisert, det vil si at de blir behandlet uten navn eller andre direkte gjenkjennerende opplysninger. En kode knytter deg til dine opplysninger gjennom en navneliste. Denne listen, samt lydbåndene, er det kun jeg som prosjektansvarlig som har tilgang til. Lydbånd og navneliste vil bli oppbevart atskilt fra intervjutekstene i låsbart skap.

Doktorgradsprosjektet forventes avsluttes høsten 2012. Da vil all informasjon som knytter personopplysninger til prosjektet bli makulert. Det fullstendig anonymiserte intervjumaterialet vil bli oppbevart utover prosjektperioden da det antas at det kan gi

grunnlag for ytterligere publisering og formidling innenfor samme ramme som for dette prosjektet. Resultatene fra prosjektet vil bli publisert i artikler med en sammenbinding på norsk. Disse er tilgjengelige for informantene på forespørsel.

Det er helt frivillig å delta i prosjektet. Du kan på et hvilket som helst tidspunkt trekke deg uten å måtte begrunne dette nærmere. Dersom du trekker deg fra studien, kan du kreve å få alle opplysninger om deg slettet, med mindre opplysningene allerede er inngått i analyser eller brukt i vitenskapelige publikasjoner.

Veileder for prosjektet er professor Torunn Hamran (tlf: 77 64 48 58) ved Institutt for klinisk medisin, Universitetet i Tromsø. Prosjektet er tilrådd av Personvernombudet for forskning, Norsk Samfunnsvitenskapelig Datatjeneste AS og Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk, Nord-Norge.

Dersom du har lyst til å være med i forskningsprosjektet, **skriver du under på den vedlagte samtykkeerklæringen. Denne sendes til meg i vedlagt ferdig frankert og adressert konvolutt, og jeg tar kontakt med deg.**

Hvis det er noe du lurer på, så ta gjerne kontakt med meg.

Med vennlig hilsen

Astrid Gramstad

Ergoterapeut og doktorgradsstipendiat

Institutt for helse- og omsorgsfag

Universitetet i Tromsø

9037 Tromsø

Tlf: 77 66 06 21 eller 47 40 81 49

e-post: astrid.gramstad@uit.no

Erklæring om samtykke

Undertegnede har fått informasjon om prosjektet "Å få og å ta i bruk et teknisk hjelpemiddel – brukeren sitt perspektiv" og samtykker til å delta.

Underskrift

Dato

Navn

Adresse

Telefonnummer

Appendiks 2

Intervjuguidar

Intervjuguide første intervju

Kva hjelpemiddel er det søkt om?

Kan du seie noko om **bakgrunnen** for at du tok kontakt med ergoterapeut for å få dette hjelpemiddelet? Når merka du at det blei vanskeleg å... Kva tenkte du då? Kva tenkjer du om å få denne ...? Har du hjelpemiddel **frå før**? Kva synes du om desse? Korleis fekk du vite om ...? Kjenner du til nokon som har...?

Kva tenkjer du når du høyrer ordet hjelpemiddel?

Opplever du deg sjølv som gammal? På kva måte?

Eg vil gjerne høyre litt meir om deg, og livet ditt. Kan du fortelje meg litt om det?

- Interesser du har hatt tidlegare?
- Korleis har du det i dag?
- Kan du fortelje om ein vanleg dag?
- Er det noko du gjorde før, som du har slutta å gjere?
 - o Kvifor slutta du med det?

Kva tankar har du om **framtida**?

Kva **forventningar** har du til? Kva ventar du deg av...? Kva tenkjer du at kjem til å skje når du får...?

Er det viktig for deg å vere **sjølvhjelpen**?

Korleis vil du gå fram, dersom du finn ut av du treng noko meir for å klare deg til dagleg?

Kven kan du **kontakte**?

Intervjuguide andre intervju

Overordna forskings spørsmål: Korleis erfarer den heimebuande eldre som erfarer aktivitetstap det å få og å ta i bruk eit teknisk hjelpemiddel?

- Korleis vert aktivitetsvanskar erfart?
- Korleis utviklar relasjonen seg mellom brukar og hjelpemiddel?
- Kva påverknad har hjelpemiddelet på utøving, meistring og deltaking i daglege aktivitetar?
- Korleis kan samspelet mellom menneske og omgjevnad vere, der mennesket nyttar tekniske hjelpemiddel for å avhjelpe aktivitetsproblem?
- Kva tenkjer informanten om hjelpemiddel?

Det andre intervjuet finn stad etter at hjelpemiddelet er komen fram til brukaren. Ho eller han har no fått moglegheit til å prøve ut hjelpemiddelet og har gjort seg nokre erfaringar i høve til korleis dette kan fungere. Korleis relaterer informanten seg til hjelpemiddelet, og korleis vert dette brukt i kvardagen? Er forventningane til hjelpemiddelet innfridd, og kvifor/kvifor ikkje? Har informanten funne andre måtar å løyse aktivitetsproblemet på? Korleis ser han/ ho på hjelpemiddelet i høve til utøving, meistring og deltaking av aktivitetar som er av verdi for seg? Har aktiviteten fått ei anna meining eller verdi for brukaren? Kva behov ser informanten at han har i høve til oppfølging og opplæring i bruk av hjelpemiddelet?

- Kort re-presentasjon, no med presisering av tema for dette intervjuet. Sidan sist me møttest har du fått det hjelpemiddelet me snakka om sist. Eg er spent på å høyre om korleis det går.
- Kva tenkte du då du fekk sjå hjelpemiddelet for første gong?
- Har du fått høve til å prøve ut hjelpemiddelet? Kan du fortelje korleis det er å bruke hjelpemiddelet?
 - o Kva synes du om å bruke det?
 - o Synes du at du meistrar å bruke hjelpemiddelet?
 - o Har du gjort deg tankar om formidlinga? Kva tankar har du om oppfølginga av hjelpemiddelet så langt?
- Er det blitt lettare å utføre aktiviteten no? På kva måte? Kvifor, tenkjer du?
- Har du fått reaksjonar frå andre på hjelpemiddelet? Kva for nokre?
- Kort oppsummering og presisering om neste avtale; eg tek kontakt om nokre månader.

Det siste intervjuet vert gjennomført etter at brukaren har brukt hjelpemiddelet ei stund (om lag to månader). Tema i dette intervjuet er framleis informantens sin relasjon til hjelpemiddelet, og oppfølging av relevante tema frå tidlegare intervju. Det vert òg spurt om korleis informanten opplev at hjelpemiddelet fungerer i høve til forventningane ho eller han hadde. Korleis kunne informanten tenkje seg at ein formidlingsprosess burde ha vore – ut i frå sine eigne erfaringar og behov? Stikkord: notid og tilbakeblikk. Tankar om tidlegare forventningar, meistring av aktivitet. Erfaringar

- Innleiing. Siste intervju. Du har hatt hjelpemiddelet ei tid, og eg lurar på korleis det går. Om du meistrar aktiviteten betre, om du har fått nytte av hjelpemiddelet.

- Korleis går det med deg?
- Korleis utfører du no den aktiviteten som du trong hjelpemiddelet til?
 - o Brukar du hjelpemiddelet? På kva måte?
 - o Kvar brukar du hjelpemiddelet?
 - o Korleis vil du beskrive hjelpemiddelet? Kva tenkjer du no om hjelpemiddelet?
- Viss du ikkje brukar hjelpemiddelet; kvifor ikkje?
 - o Har du funne andre måtar å utføre aktiviteten på som fungerer for deg? Korleis kom du fram til dette?
- Kva tankar har du om aktiviteten no?
- Kva tankar har du om (aktiviteten i) framtida?
- Om du ser tilbake; sto hjelpemiddelet i samsvar med forventningane du hadde før du fekk det?
 - o På kva måte? Kva venta du deg av hjelpemiddelet?
- Korleis har du opplevd det å få eit teknisk hjelpemiddel?
- Om du skulle gi råd til nokon som skulle få dette hjelpemiddelet; kva ville det vore?
- Om du skulle seie noko til dei som formidlar hjelpemiddelet, kva ville du sagt då?

- Avslutting. Dette er det siste intervjuet eg har med deg. Tusen takk for samarbeidet!

Appendiks 3

Godkjenningar frå Regional komité for medisinsk og helsefagleg
forskningsetikk (REK) og Norsk Samfunnsvitskapleg Datateneste (NSD)

Astrid Gramstad
Høgskolen i Tromsø
9293 TROMSØ

Deres ref.:

Vår ref.: 200705150-6/MRO/400

Dato: 28.11.2007

**P REK NORD 164/2007 Å FÅ OG Å TA I BRUK EIT TEKNISK HJELPEMIDDEL -
BRUKAREN SITT PERSPEKTIV - PROSJEKTET VERT GODKJENT**

Vi viser til brev med vedlegg fra prosjektleiar.


Komiteen tar prosjektleiar si tilbakemelding på komiteens sine merknader til prosjektet i møte 18.10.2007 til etterretning

Prosjektet vert godkjent.

Prosjektet må vere godkjent av andre aktuelle instansar før det blir sett i gang. Prosjektet må leggjas fra for komiteen på nytt dersom det under gjennomføringa skjer komplikasjonar eller endringar i føresetnadene som komiteen har basert vurderinga si på. Komiteen ber om å få medling dersom prosjektet ikkje blir slutført.

Komiteen sitt vedtak kan påklages av ein part eller ein annan med rettsleg klageinteresse i saken jf. fvl. §28. Fristen for å klaga er tre veker frå det tidspunktet underretninga om vedtaket kom fram til vedkomande part, jf. fvl. § 29. Klageinstans er Den nasjonale forskningsetiske komité for medisin og helsefag, men ei eventuell klage skal rettas til Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk, Nord Norge. Det følgjer av fvl. § 18 at ein part har rett til å gjere seg kjent med dokumentane i saken, dersom ikkje nok anna følgjer av de unntak loven stiller opp i §§ 18 og 19.

Vennlig helsing



May Britt Rossvoll

rådgiver

77644876

**REGIONAL KOMITÉ FOR MEDISINSK OG HELSEFAGLIG FORSKNINGSETIKK, NORD-NORGE
REK NORD**

Postadresse: Det medisinske fakultet, Universitetet i Tromsø, N-9037 Tromsø
telefon sentralbord 77 64 40 00 telefon ekspedisjon 77649180 e-post rek-nord@fagmed.uit.no
www.etikkom.no

Fra: Regional komite for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk REK nord

Til:
Astrid Gramstad
astrid.gramstad@uit.no

Dokumentreferanse: 2009/987-2
Dokumentdato: 25.08.2009

Å FÅ OG Å TA I BRUK EIT TEKNISK HJELPEMIDDEL - BRUKAREN SITT PERSPEKTIV Å
FÅ OG Å TA I BRUK EIT TEKNISK HJELPEMIDDEL - BRUKAREN SITT PERSPEKTIV
Vi viser til skjema for prosjektendring av 07.08.2009 med vedlegg.

Forutsatt at alle opplysninger om navn, fødselsnummer og andre personentydige kjennetegn er fjernet slik at opplysningene ikke lenger kan knyttes til en enkeltperson og det heller ikke foreligger noen koblingsnøkkel har komiteen ingen innvendinger mot oppbevaring av anonyme data etter prosjektslutt når det er opplyst om dette i forespørselen.

Nye prosjekt på materialet skal godkjennes av REK.

Forespørsel

Forespørselen om deltakelse i forskningsprosjektet må dateres eller utstyres med et versjonnummer slik at en til enhver tid vet hvilken versjon som er gjeldende.

?Et formål med prosjektet...?, andre setning i andre avsnitt i forespørselen, må skrives om slik: ?
Formålet med prosjektet...?.

Henviing til komiteen i nest siste avsnitt i forespørselen må rettes. Etter at forskningsetikkloven trådte i kraft 01.07.2007 er komiteens navn endret til Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk.

Etter fullmakt er det fattet slikt

Vedtak:

Protokollendringen godkjennes under forutsetning av at komiteens merknader tas til følge. Komiteen ber om å få tilsendt revidert forespørsel til orientering, denne bes merket med dato eller versjon nr.

Revidert forespørsel sendes som vedlegg til e-post til post@helseforskning.etikkom.no merket REK Nord fremst i emnefeltet og med henvisning til mappennummer 2009/987.

Vennlig hilsen

May Britt Rossvoll
Sekretariatsleder

Monika Rydland Gaare
Førstekonsulent

Fra: Regional komite for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk REK nord

Til:
Astrid Gramstad
astrid.gramstad@uit.no

Dokumentreferanse: 2009/987-7
Dokumentdato: 10.12.2009

Å FÅ OG Å TA I BRUK EIT TEKNISK HJELPEMIDDEL - BRUKAREN SITT PERSPEKTIV Å FÅ OG Å TA I BRUK EIT TEKNISK HJELPEMIDDEL - BRUKAREN SITT PERSPEKTIV

Vi viser til prosjektleders tilbakemelding av 23.11.2009 og 09.12.2009 med vedlegg.

Etter fullmakt er det fattet slikt

vedtak:
Prosjektet godkjennes

Godkjenningen er gitt under forutsetning av at prosjektet gjennomføres slik det er beskrevet i søknaden og protokollen, og de bestemmelser som følger av helseforskningsloven med forskrifter.

Dersom det skal gjøres endringer i prosjektet i forhold til de opplysninger som er gitt i søknaden, må prosjektleder sende endringsmelding til REK. Vi gjør oppmerksom på at hvis endringene er "vesentlige", må prosjektleder sende ny søknad, eller REK kan pålegge at det sendes ny søknad.

Det forutsettes at forskningsdata oppbevares forskriftsmessig.

Godkjennelsen gjelder til 30.12.2012

Prosjektleder skal sende sluttmelding i henhold til helseforskningsloven § 12.

Komiteens vedtak kan påklages til Den nasjonale forskningsetiske komité for medisin og helsefag, jf. forvaltningsloven § 28 flg. Eventuell klage sendes til REK Nord. Klagefristen er tre uker fra mottak av dette brevet.

Vennlig hilsen

May Britt Rossvoll
Sekretariatsleder

Beate Solbakken
Førstekonsulent

Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk, Nord-Norge
REK NORD

Postadresse: TANN-bygget, Universitetet i Tromsø, N-9037 Tromsø
telefon sentralbord 77 64 40 00 telefon ekspedisjon 77620758 e-post: post@helseforskning.etikkom.no

Region:	Saksbehandler:	Telefon:	Vår dato:	Vår referanse:
REK nord	Veronica Sørensen	77620758	12.11.2013	2009/987/REK nord
			Deres dato:	Deres referanse:
			28.10.2013	

Vår referanse må oppgis ved alle henvendelser

Astrid Gramstad
Universitetet i Tromsø

2009/987 Å få og å ta i bruk eit teknisk hjelpemiddel - Brukaren sitt perspektiv

Forskningsansvarlig: Universitetet i Tromsø
Prosjektleder: Astrid Gramstad

Vi viser til søknad om prosjektendring datert 28.10.2013 for ovennevnte forskningsprosjekt. Søknaden er behandlet av leder for REK nord på fullmakt, med hjemmel i helseforskningsloven § 11.

Vurdering

Endringen det søkes om går ut på å forskyve prosjektslutt fram til 31.12.2014. Bakgrunnen for endringen ligger i at det p.g.a "skrivning av artiklar og samandrag har teke lenger tid enn stipulert."

Deltagerne er informert om dette.

REK har ingen innvendinger mot den omsøkte endringen.

Etter fullmakt er det fattet slikt:

Vedtak

Med hjemmel i helseforskningsloven § 11 og forskningsetikkloven § 4 godkjennes prosjektendringene.

Klageadgang

Du kan klage på komiteens vedtak, jf. forvaltningslovens § 28 flg. Klagen sendes til REK nord. Klagefristen er tre uker fra du mottar dette brevet. Dersom vedtaket opprettholdes av REK nord, sendes klagen videre til Den nasjonale forskningsetiske komité for medisin og helsefag for endelig vurdering.

Med vennlig hilsen

May Britt Rossvoll
sekretariatsleder

Veronica Sørensen
rådgiver

Kopi til:



Astrid Gramstad
Avdeling for helsefag
Høgskolen i Tromsø
Mellomveien 110
9293 TROMSØ

Vår dato: 15.01.2008

Vår ref: 18078 / 2 / LT

Deres dato:

Deres ref:

TILRÅDING AV BEHANDLING AV PERSONOPPLYSNINGER

Vi viser til melding om behandling av personopplysninger, mottatt 05.12.2007. Meldingen gjelder prosjektet:

18078 *Å få og å ta i bruk eit teknisk hjelpemiddel - brukaren sitt perspektiv*
Behandlingsansvarlig *Høgskolen i Tromsø, ved institusjonens øverste leder*
Daglig ansvarlig *Astrid Gramstad*

Personvernombudet har vurdert prosjektet, og finner at behandlingen av personopplysninger vil være regulert av § 7-27 i personopplysningsforskriften. Personvernombudet tilrår at prosjektet gjennomføres.

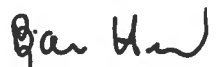
Personvernombudets tilråding forutsetter at prosjektet gjennomføres i tråd med opplysningene gitt i meldeskjemaet, korrespondanse med ombudet, eventuelle kommentarer samt personopplysningsloven/-helseregisterloven med forskrifter. Behandlingen av personopplysninger kan settes i gang.

Det gjøres oppmerksom på at det skal gis ny melding dersom behandlingen endres i forhold til de opplysninger som ligger til grunn for personvernombudets vurdering. Endringsmeldinger gis via et eget skjema, http://www.nsd.uib.no/personvern/forsk_stud/skjema.html. Det skal også gis melding etter tre år dersom prosjektet fortsatt pågår. Meldinger skal skje skriftlig til ombudet.

Personvernombudet har lagt ut opplysninger om prosjektet i en offentlig database, <http://www.nsd.uib.no/personvern/prosjektoversikt.jsp>.

Personvernombudet vil ved prosjektets avslutning, 31.07.2011, rette en henvendelse angående status for behandlingen av personopplysninger.

Vennlig hilsen


Bjørn Henrichsen


Lis Tenold

Kontaktperson: Lis Tenold tlf: 55 58 33 77
Vedlegg: Prosjektvurdering

Gramstad Astrid

From: Inga Brautaset <inga.brautaset@nsd.uib.no>
Sent: 27. august 2013 10:16
To: Gramstad Astrid
Subject: Prosjektnr: 18078. Å få og å ta i bruk eit teknisk hjelpemiddel - brukaren sitt perspektiv

Follow Up Flag: Follow up
Flag Status: Completed

Vi viser til statusmelding mottatt 25.08.13.

Personvernombudet har registrert ny dato for prosjektslutt 31.12.2014.

Vi legger til grunn at du informerer deltagerne i prosjektet om ny prosjektslutt, slik at de har mulighet til å reservere seg fra videre behandling av personopplysninger.

Vi legger også til grunn at prosjektet forøvrig er uendret.

Ved ny prosjektslutt vil vi rette en ny statushenvendelse.

Ta gjerne kontakt dersom noe er uklart.

--

Vennlig hilsen
Inga Brautaset

Seniorrådgiver
Personvernombudet for forskning, NSD
Telefon: (+47) 55 58 26 35
www.nsd.uib.no/personvern