*[HUOM! Tiedote tulee täydentää tutkimuksen osalta soveltuvin osin. Tiedote tulee aina olla ajantasainen ja päivätty. Sinisellä oleva teksti on ohjetekstiä, joka tulee poistaa/muokata lopullisesta tiedotteesta.]*

**Tiedote tutkimuksesta**  [päiväys, versionumero]

**Tutkimuksen nimi**

[Täydennä]

**Pyyntö osallistua tutkimukseen**

Sinua pyydetään mukaan tutkimukseen, jossa selvitetään [täydennä: lyhyt ja ymmärrettävä kuvaus tutkimuksen tarkoituksesta]. Olemme arvioineet, että sovellut tähän tutkimukseen, koska [täydennä]. Tämä tiedote kuvaa tutkimusta ja sinun mahdollista osuuttasi siinä.

Lue rauhassa tämä tiedote. Jos sinulla on kysyttävää, ota yhteyttä tutkijalääkäriin tai muuhun tutkimushenkilökuntaan (yhteystiedot löytyvät asiakirjan lopusta).

Jos päätät osallistua tutkimukseen, sinua pyydetään allekirjoittamaan erillinen suostumus.

Pohjois-Pohjanmaan hyvinvointialueen alueellinen lääketieteellinen tutkimuseettinen toimikunta on antanut tutkimussuunnitelmalle puoltavan lausunnon.

**Osallistumisen vapaaehtoisuus, keskeyttäminen ja suostumuksen peruuttaminen**

Tähän tutkimukseen osallistuminen on vapaaehtoista. Voit kieltäytyä osallistumasta tutkimukseen, keskeyttää osallistumisesi tai peruuttaa jo annetun suostumuksesi tähän tutkimukseen syytä ilmoittamatta milloin tahansa tutkimuksen aikana ilman, että se vaikuttaa oikeuteesi saada tarvitsemaasi hoitoa.

Halutessasi peruuttaa tutkimukseen osallistumisesi ota yhteyttä [täydennä: keneen ja yhteystiedot].

Jos päätät peruuttaa suostumuksesi, sinusta siihen mennessä kerättyjä tietoja ja/tai näytteitä voidaan käyttää osana tutkimusaineistoa.

**Mitä tutkitaan ja miksi**

[Täydennä: tutkimuksen tausta ja tarkoitus]

Tämän terveys-/lääketieteellisen tutkimuksen tavoitteena on selvittää, onko xxx (esim. sairauden, tyypin 2 diabeteksen, epilepsian, kohonneen verenpaineen jne.) hoidossa/ehkäisyssä/jne. parempi kuin y tms. Lisäksi on tarkoitus selvittää [täydennä tarvittaessa muut tutkimuksen tavoitteet].

Tutkimukseen pyydetään mukaan henkilöitä, jotka ovat x-vuotiaita ja [täydennä lisäksi tutkimustasi vastaavilla tiedoilla yleisellä tasolla: esim. joilla on sepelvaltimotauti, mutta ei muita sydämen vajaatoimintaa aiheuttavia sairauksia]. Tutkimusryhmän edustaja keskustelee kanssasi arvioidessaan, oletko soveltuva osallistumaan tutkimukseen.

Tutkimus toteutetaan [täydennä: esim. Oulun yliopistollisessa sairaalassa/kaikissa Suomen yliopistosairaaloissa]. Tutkimukseen osallistuu noin x tutkittavaa x maassa. Suomessa tutkimukseen osallistuu noin x tutkittavaa.

**Miten tutkitaan**

[Täydennä: tutkimusmenetelmät ja tutkimuksen toimenpiteet]

[Kuvaa tähän oman tutkimuksesi toteutus. Perustele tutkittavalle maallikon ymmärtämällä tavalla mahdollinen tarve sokkouttamiseen, satunnaistamiseen tai lumevertailuun.]

[Voit käyttää alla olevia esimerkkilauseita. Poista tarpeettomat mallilauseet.]

Tutkimukseen osallistuminen kestää noin x päivää/viikkoa/vuotta.

Tutkimukseen sisältyy x käyntiä vastaanotolla. Tutkimushenkilökunta voi olla sinuun yhteydessä myös puhelimitse. Lisäksi terveydentilaasi seurataan x päivää/kuukautta/vuotta tutkimuskäyntien päättymisen jälkeen.

Tutkimus toteutetaan siten, että [täydennä: tutkimuksessa käytettävät menetelmät ja tutkimusjärjestely maallikolle ymmärrettävällä tavalla].

Tutkimuksen aikana sinulle tehdään [täydennä: mitä toimenpiteitä], joiden avulla selvitetään [täydennä: mitä].

**Tutkimuksen päättyminen**

[Täydennä: Tutkimuksen arvioitu kokonaiskesto. Mahdollinen syy tutkimuksen keskeyttämiseen tutkimuksen suorittajan taholta. Tutkittavalle annettava selvitys hoidosta tutkimuksen päätyttyä. Tutkittavalle voidaan tässä kohdassa antaa myös selvitys siitä, aiotaanko hänelle tiedottaa tutkimuksen tuloksista tai mahdollisista sivulöydöksistä.]

Tutkimuksen alkamisesta sen tulosten julkaisuun on arvioitu kestävän kokonaisuudessa x, mistä ajasta tutkittavien osuuden arvioidaan kestävän x.

**Tutkimuksen toteuttaja ja rahoittaja**

[Täydennä: tutkimuksen toteuttaja ja suorituspaikka]

Tämän tutkimuksen toteuttavat [täydennä]. Tutkimuksen johtava tutkija on [täydennä], joka vastaa tutkimuksessa tutkittavien turvallisuudesta. Tutkimuksen toimeksiantaja on [täydennä tai poista] ja ulkomaisia yhteyskumppaneita ovat [täydennä tai poista].

**Tutkimuksen kustannukset ja taloudelliset selvitykset**

Tutkimuksen rahoituksesta vastaa x. X maksaa tutkimuskeskukselle korvauksen tutkimuksen toteuttamisesta. Tutkijalääkäreille ja muulle henkilökunnalle maksetaan/ei makseta erillinen korvaus/erillistä korvausta tutkimuksen tekemisestä [tai täydennä vastaava selvitys]*.*

**Tutkimuksen mahdolliset hyödyt ja riskit**

Tutkimuksen mahdolliset hyödyt ja tutkimustuloksista tiedottaminen

[Lisää tieto mahdollisista tutkimuksesta tutkittavalle aiheutuvista hyödyistä tai vaihtoehtoisesti tiedota tutkittavaa, mikäli tutkimukseen osallistumisesta ei aiheudu hänelle hyötyä.]

Tähän tutkimukseen osallistumisesta ei ole sinulle itsellesi hyötyä. Tutkimuksen tuottama tieto saattaa kuitenkin auttaa selvittämään [täydennä: mitä].

[Lisää tieto siitä, aiotaanko tutkittavalle ilmoittaa tutkimusten tuloksista. Huomaa ohjeistus geenitutkimuksista.]

Tutkimuksesta mahdollisesti aiheutuvat haitat ja epämukavuudet

[Täydennä omaa tutkimustasi koskevat tiedot siinä muodossa, että maallikko ymmärtää ne. Mikäli tutkittavat altistuvat säteilylle, ilmoitetaan säteilyannos, kts. toimikunnan [ohje kuvantamistutkimusten säteilyannoksesta](https://www.ppshp.fi/dokumentit/Kehitys%20ja%20tutkimustyn%20ohjeet%20sislttyyppi/Ionisoivan_s%C3%A4teilyn_haitat_tutkittavalle_ohje_tutkijoille.docx).]

Tämän tutkimuksen toimenpiteen tavallisimmat/oletetut haitat ovat [tutkittavalle kerrotaan tutkimustoimenpiteiden ennakoidut haitat, riskit ja huomattavat epämukavuudet ja niiden arvioitu todennäköisyys; vakavat haitat ja niiden todennäköisyys tulee selvittää erikseen].

Mahdollisista muista haitoista sinulle kertoo tutkijalääkäri X.

Tutkimukseen osallistumisesta voi aiheutua myös odottamattomia haittoja. Ne voivat liittyä tutkimuksen aikana tehtävään toimenpiteeseen. Mikäli tutkimustuloksissa havaitaan sattumalta poikkeavia löydöksiä, tutkimusta tekevä lääkäri arvioi niiden merkityksen ja ohjaa sinut asianmukaiseen jatkohoitopaikkaan.

Tutkimuksen aikana sinun tulisi huomioida seuraavat arkielämääsi vaikuttavat seikat [täydennä: erityisruokavaliot, liikkuminen tai muut vastaavat].

**Tutkittavien vakuutusturva ja korvaukset**

[Täydennä: Kerro tutkittavien vakuutusturvasta. Selvitys siitä, miten tutkittavat ovat vakuutettuja henkilö- ja esinevahinkojen osalta.]

Jos tutkimus toteutetaan OYSissa, voit käyttää lausetta:

Oulun yliopistollinen sairaala on vakuuttanut tutkimukseen osallistujat potilasvakuutuslain mukaisesti. Lisätietoja vakuutuksesta antaa x.

[Muokkaa omaan tutkimukseesi sopivaksi]:

Jos tutkittavasta laitteesta tai tutkimuksen takia tehdystä toimenpiteestä aiheutuu sinulle henkilövahinko, voit hakea korvausta. Henkilövahingosta voi hakea korvausta tutkimuskeskuksen potilasvakuutuksesta. Lisätietoja vakuutuksesta ja sen hakemisesta antaa x.

Tutkittavalle maksettavat haitta- ja kulukorvaukset

[Täydennä: Selvitys siitä, mitä tutkimukseen osallistumisesta aiheutuvia matka- ja haittakorvauksia tutkittavalle maksetaan tai vaihtoehtoisesti ei korvata.]

Tähän tutkimukseen osallistumisesta ei makseta palkkiota. Tutkimukseen kuuluvat x käynnit ovat sinulle ilmaisia. Tutkimukseen osallistumisesta aiheutuvat matkakustannukset x korvataan tutkimukseen osallistuville.

**Henkilötietojen käsittely ja tietojen luottamuksellisuus (lyhyesti)**

Tässä tutkimuksessa sovelletaan suomalaista tutkimus- ja henkilötietojen suojaa koskevaa lainsäädäntöä. Tutkijat ja muu tutkimushenkilöstö ovat sitoutuneet noudattamaan hyvää tieteellistä käytäntöä ja tutkimuksen eettisiä ohjeita. Tarkempi kuvaus tutkimuksen oikeusperustasta on tämän tiedotteen lopussa.

Henkilötietojasi käsitellään tieteellistä tutkimustarkoitusta varten. Sinusta kerättyä tietoa ja tutkimustuloksia käsitellään luottamuksellisesti lainsäädännön edellyttämällä tavalla. Kaikki tietojasi käsittelevät tahot ja henkilöt ovat salassapitovelvollisia. Lisää tietoa henkilötietojesi käsittelystä ja oikeuksistasi saat tämän tiedotteen lopusta.

**Lisätiedot ja yhteyshenkilöt**

Jos sinulla on kysyttävää tutkimuksesta, voit olla yhteydessä tutkijalääkäriin tai muuhun henkilökuntaan. Voit keskustella heidän kanssaan kaikista tutkimuksen aikana mahdollisesti ilmenneistä haittavaikutuksista, epäilyttävistä oireista ja muista mieltäsi askarruttavista tutkimukseen liittyvistä asioista.

**Tutkimuspaikkakohtaisen johtavan tutkijan yhteystiedot**

Titteli:

Nimi:

Yksikkö/klinikka:

Suora puhelinnumero:

Sähköpostiosoite:

**KUVAUS TUTKIMUKSESSA TAPAHTUVASTA HENKILÖTIETOJEN KÄSITTELYSTÄ JA SIIHEN LIITTYVÄT TUTKITTAVAN OIKEUDET**

[Täydennä siniset kohdat omaan tutkimukseesi sopivaksi ja poista ne kohdat, jotka eivät koske omaa tutkimustasi, esim. tietojen lähettäminen ulkomaille. Muu teksti on EU:n tietosuoja-asetuksen edellyttämää.]

**Rekisterinpitäjä**

Rekisterinpitäjänä tutkimuksessa on [täydennä], joka vastaa tutkimuksen yhteydessä tapahtuvien henkilötietojen käsittelyn lainmukaisuudesta.

Tutkimusrekisteriin tallennetaan vain tutkimuksen tarkoituksen kannalta välttämättömiä henkilötietoja. Tietojen kerääminen perustuu tutkimussuunnitelmaan.

**Henkilötietojen käsittelyperuste**

[Valitse yksi tutkimustasi koskeva henkilötietojen käsittelyperuste ja poista kaksi muuta kohtaa. Tarkista, että tiedotteessa ja tieteellisen tutkimuksen tietosuojaselosteessa henkilötietojen käsittelyn oikeusperuste on sama.]

Mikäli kyseessä on **lääketieteellinen** tutkimus (ml. laitetutkimukset) valitse alla oleva:

Yleinen etu lääketieteellisessä tutkimuksessa:

Lääketieteellisessä tutkimuksessa henkilötietojen käsittelyperusteena on lääketieteellisestä tutkimuksesta annetun lain 21 a § mukaisesti keskeisten tutkimuksen suorittamiseen liittyvien käsittelytoimien osalta yleinen etu ja kansanterveyteen liittyvä yleinen etu (EU:n yleisen tietosuoja-asetuksen artiklat 6.1.e ja 9.2.i) sekä turvallisuusraportointiin ja muihin viranomaisille tehtäviin ilmoituksiin liittyen osalta lakisääteisen velvoitteen noudattaminen ja kansanterveyteen liittyvä yleinen etu (tietosuoja-asetuksen artiklat 6.1.c ja 9.2.i).

Mikäli kyseessä on **muu tieteellinen tutkimus** (esimerkiksi hoitotieteellinen tutkimus), valitse alla oleva:

Yleinen etu muussa tieteellisessä tutkimuksessa:

Henkilötietojen käsittelyperusteena on yleisen edun mukaisessa tieteellisessä tutkimustarkoituksessa tietosuoja-asetuksen artiklat 6.1.e ja 9.2.j.

Mikäli kyseessä on **kliininen lääketutkimus** valitse alla oleva:

Yleinen etu kliinisessä lääketutkimuksessa:

Henkilötietojen käsittelyperusteena on kliinisestä lääketutkimuksesta annetun lain 33 § mukaisesti keskeisten tutkimuksen suorittamiseen liittyvien käsittelytoimien osalta yleinen etu ja kansanterveyteen liittyvä yleinen etu (tietosuoja-asetuksen artiklat 6.1.e ja 9.2.i) sekä turvallisuusraportointiin ja muihin viranomaisille tehtäviin ilmoituksiin liittyen osalta lakisääteisen velvoitteen noudattaminen ja kansanterveyteen liittyvä yleinen etu (tietosuoja-asetuksen artiklat 6.1.c ja 9.2.i).

Henkilötietojasi tutkimuksessa käsiteltäessä sovelletaan tietosuojalain 6 §:n 2 momenttia.

**Henkilötietojen käsittely**

Tutkimuksessa henkilötietojasi käsittelevät ainoastaan tutkimusryhmään nimetyt henkilöt, joiden työtehtäviin henkilötietojen käsittely kuuluu.

Tutkimuksen rekisteriin tallennetaan vain tutkimuksen tarkoituksen kannalta välttämättömiä henkilötietoja. Tutkittavien henkilöllisyyden tietää vain tutkimuksen henkilökunta, joka on salassapitovelvollinen. Kaikkia tutkimuksessa sinusta kerättäviä tietoja käsitellään tietojen keräämisen jälkeen koodattuina, joten tietojasi ei voida tunnistaa tutkimukseen liittyvistä tutkimustuloksista, selvityksistä tai julkaisuista. Tietojen koodaaminen tarkoittaa sitä, että nimesi ja henkilötunnuksesi poistetaan ja korvataan yksilöllisellä koodilla. Tämän jälkeen sinua koskevia tietoja ei voida tunnistaa ilman koodiavainta, jonka säilytyksestä vastaa tutkimuksen johtava tutkija. Tutkimuksen ulkopuolisilla henkilöillä ei ole pääsyä koodiavaimeen. Tutkimustulokset analysoidaan koodattuna.

Tutkimuksessa kerätään henkilötietojasi seuraavista lähteistä: [täydennä tähän omaa tutkimustasi koskevat tiedot].

Edellä mainittujen lisäksi terveydentilaasi koskevia ja tämän tutkimuksen kannalta tarpeellisia henkilötietoja on tarkoitus kerätä myös seuraavista terveydenhuollon toimintayksiköistä ja terveystietoja sisältävistä henkilörekistereistä: [täydennä tähän omaa tutkimustasi koskevat tiedot]. Tutkijat voivat tuolloin hankkia tarvitsemansa tiedot henkilötunnuksesi avulla. Tietojesi yhdistämistä varten haetaan tarvittavat viranomaisluvat. [Jos tietoa ei kerätä muualta, tämän kappaleen voi poistaa.]

[Henkilötietojen mahdollinen luovutus]

Tässä tutkimuksessa henkilötietojasi tai näytteitäsi ei luovuteta muille tahoille ja niitä käsitellään tieteellistä tutkimustarkoitusta varten. [Mikäli tutkittavien tietoja ei luovuteta muille tahoille, voidaan kertoa, ettei tietoja luovuteta muille tahoille.]

[Tai täydennä vastaavasti, mikäli tutkittavan tietoja luovutetaan. Kerro tutkittavalle myös se, minne hänen tietojaan luovutetaan, mitä käyttötarkoitusta varten, mitä niistä tutkitaan. Harkitse tarkkaan, onko mahdollista, että näytteitä käsitellään myöhemmin toisessa tutkimuksessa. Lupien pyytäminen jälkikäteen on hankalaa. Mieti, voisiko näytteet siirtää oman tutkimuksesi jälkeen biopankkiin. Jos näytteet siirretään biopankkiin, tutkittavalta on pyydettävä siihen erillinen suostumus.]

[Poista alla olevasta kappaleesta ne lauseet, jotka eivät koske kyseistä tutkimusta.]

[Kun tietoja luovutetaan EU- ja ETA-alueen ulkopuolelle:]

Tutkimuksessa tietojasi [siirretään/ei siirretä] EU:n ja Euroopan talousalueen (ETA) ulkopuolelle. / Tietojasi siirretään koodattuna EU:n ja Euroopan talousalueen (ETA) ulkopuolisiin maihin, joissa kaikissa tietosuoja ei ole sama kuin EU:ssa. Tällöin tutkimuksen rekisterinpitäjä varmistaa, että henkilötiedot siirretään asianmukaisia suojatoimia käyttäen, joita tässä tutkimuksessa ovat [selvitä tutkimuksen toimeksiantajalta ja täydennä].

[Kun tutkimuksessa luovutetaan tutkittavien tietoja muihin laitoksiin, viranomaisille, toisille tutkijoille tai toimeksiantajille, tai tutkimuksessa hankitaan tukipalveluja tai tutkimuksen laadunvarmistuksessa aiotaan hyödyntää monitorointia, tutkittavia informoidaan esim. alla olevien mallitekstien kaltaisesti:]

Tässä tutkimuksessa tietojasi on tarkoitus siirtää x:lle [määrittele lyhyesti miksi esim. näytteet menevät analysoitavaksi, mihin maahan ja minne tutkimuslaitokseen/laitoksiin]. Kun tietoja siirretään tai luovutetaan ETA-maiden sisällä, näiden tietojen siirrosta ja tietosuojasta sovitaan aina erikseen sopimuksella. Tutkimuksen rekisterinpitäjä vastaa näistä toimista.

Tietojasi luovutetaan [täydennä: toiselle tutkijalle, yrityskauppojen myötä toiselle toimeksiantajalle tai vast.] alkuperäistä tarkoitusta varten. Tietosuojaa koskevista asioista sovitaan nimenomaisesti erikseen.

Tietojasi voivat käsitellä myös kansalliset ja kansainväliset valvontaviranomaiset [täydennä: esimerkki viranomaisesta] ja tutkimuksen toimeksiantajan edustajat, joilla on oikeus tehdä tarkastuksia. Lisäksi tietojasi voidaan luovuttaa [täydennä: mille viranomaiselle]. Tutkimukseen liittyy myös [täydennä: laboratorio- yms. vastaavien] tukipalvelujen hankintaa, ja niiden tuottajat voivat käsitellä tietojasi.

Tutkimustiedon oikeellisuuden varmistamiseksi tutkimustietoja verrataan muun muassa alkuperäisiin sairauskertomuksiin. Tällöin tietoja käsitellään ns. monitoroijan toimesta tutkijalääkärin tai muun tutkimushenkilöstön valvonnassa ja vastuulla.

[Henkilötietojen säilytys]

Henkilötietojesi säilytysaikaa sääntelee lainsäädäntö sekä hyvä kliininen tutkimustapa. Henkilötietojesi säilytyksestä vastaa [täydennä: kuka/mikä]. Tämä tutkimus on [täydennä mikä tutkimus: laite-, menetelmä-, rekisteri- yms. tutkimus], jonka vuoksi säilytysaika on x vuotta. Tietojasi säilytetään tietoturvallisessa ympäristössä x vuotta, jonka jälkeen ne hävitetään asianmukaisesti.

[Tai vaihtoehtoisesti voit käyttää alla olevista mallilauseista tutkimustasi kuvaavia lauseita. Poista tarpeettomat kohdat.]

[Kun kyse on laitetutkimuksesta:]

Tässä tutkimuksessa on kyseessä laitetutkimus, jossa sinuun ei kajota fyysisesti. Tällaisen tutkimuksen tietojen ja materiaalin säilytysaika on 10 vuotta.

Tässä tutkimuksessa on kyseessä laitetutkimus, jossa sinuun kajotaan fyysisesti eli laitetta testataan asentamalla se kehoon. Tällaisen tutkimuksen tietojen ja materiaalin säilytysaika on 15 vuotta. Tämän jälkeen tiedot hävitetään.

[Kun kyseessä on muu tutkimus, kuten havainnoiva tutkimus:]

Tämä tutkimus on luonteeltaan havainnoiva. Henkilötiedot hävitetään viimeistään x vuoden kuluttua tutkimuksen päättymisestä. Tutkimuksen tulosten oikeellisuuden varmentamiseksi tietoja on suositeltava säilyttää ennalta määritetyn ajan tutkimuksen päättymisen jälkeen.

[Laite-, tarvike- ja menetelmätutkimukset:]

Jos keskeytät tutkimuksen, peruutat suostumuksen tai osallistumisesi tutkimukseen keskeytyy muusta syystä, sinusta siihen mennessä kerättyjä tietoja ja näytteitä voidaan käyttää osana tutkimusaineistoa. Se on välttämätöntä tutkimustulosten ja tutkittavien turvallisuuden varmistamiseksi. Tämän jälkeen tiedot hävitetään.

**Tutkittavan oikeudet**

Sinulla on oikeus saada tietoa henkilötietojesi käsittelystä ja pyytää henkilötietojesi käsittelyn rajoittamista. Sinulla on myös oikeus tarkastaa tietosi ja pyytää niiden oikaisemista tai täydentämistä, jos esimerkiksi havaitset niissä virheen tai ne ovat puutteellisia tai epätarkkoja. Sinulla on myös oikeus vastustaa henkilötietojesi käsittelyä.

Tieteellisen tutkimuksen yhteydessä näitä oikeuksia voidaan kuitenkin rajoittaa. Laki voi velvoittaa rekisterinpitäjän säilyttämään tutkimustietosi tietyn määräajan rekisteröidyn oikeuksista riippumatta. Laki sallii poikkeukset rekisteröidyn oikeuksista silloin, kun se on välttämätöntä tieteellisten tutkimustulosten ja tutkittavien turvallisuuden varmistamiseksi.

Voit milloin tahansa tiedustella, käsittelemmekö henkilötietojasi ja vaatia käsittelyn perustelua. Voit myös tiedustella, mistä olemme saaneet tietojasi ja mihin näytteitäsi ja tietojasi on luovutettu. Sinulla on oikeus saada tiedot maksutta ja kohtuullisessa ajassa (yhden kuukauden kuluessa pyynnöstä). Jos tietopyyntösi on hyvin laaja tai jostakin muusta perustellusta syystä tietojen kerääminen on erityisen aikaa vievää, voidaan määräaikaa pidentää enintään kahdella (2) kuukaudella. Määräajan jatkamisesta ja syystä ilmoitetaan sinulle.

Tietosuoja-asioissa suosittelemme ottamaan yhteyttä tutkimuksen vastuuhenkilöön [tai rekisterinpitäjän tietosuojavastaavaan, jos nimetty].

Tutkimuspaikkakohtaisen johtavan tutkijan suorat yhteystiedot:

Titteli:

Nimi:

Yksikkö/klinikka:

Suora puhelinnumero:

Sähköpostiosoite:

Rekisterinpitäjän tietosuojavastaavan yhteystiedot:

[täydennä]

[Kun rekisterinpitäjänä on Pohjois-Pohjanmaan hyvinvointialue, tietosuojavastaava on:

[tietosuoja@pohde.fi](mailto:tietosuoja@pohde.fi), Tietosuojavastaava, PL 10, 90029 OYS.

Sinulla on oikeus tehdä valitus erityisesti vakinaisen asuin- tai työpaikkasi sijainnin mukaiselle valvontaviranomaiselle, mikäli katsot, että henkilötietojen käsittelyssä rikotaan EU:n yleistä tietosuoja-asetusta (EU) 2016/679 tai tietosuojalakia (1050/2018). Suomessa valvontaviranomainen on tietosuojavaltuutettu.

Tietosuojavaltuutetun toimisto, Lintulahdenkuja 4, 00530 Helsinki, PL 800, 00531 Helsinki

Puhelinvaihde: 029 566 6700, Sähköposti (kirjaamo): [tietosuoja@om.fi](mailto:tietosuoja@om.fi)