

## FORESPØRSEL OM DELTAKELSE I BEFOLKNINGSUNDERSØKELSE OM HELSE OG LIVSKVALITET

Dette er en invitasjon til deg om å delta i en undersøkelse for å kartlegge helse og livskvalitet i befolkningen. Denne kartleggingen gjør vi slik at vi kan få nødvendig kunnskap om hvordan kreftsykdom og behandling påvirker helse og livskvalitet over tid.

**For å kunne skille mellom vanlige plager i befolkningen og plager knyttet til eggstokkreft, livmorhalskreft og livmorkreft (endometriekreft), sender vi denne invitasjonen både til personer som nylig har fått eggstokkreft, livmorhalskreft eller livmorkreft og til personer som ikke har en av disse kreftformene. Du kan få invitasjon til deltakelse i denne undersøkelsen selv om du har hatt en annen kreftsykdom.**

### HVA INNEBÆRER UNDERSØKELSEN FOR DEG?

Undersøkelsen innebærer at du fyller ut og sender inn spørreskjemaet så snart du har mulighet. For å få vite hvordan din helse og livskvalitet utvikler seg over tid, vil vi kontakte deg igjen om ca. ett og tre år for å be deg om å fylle ut oppfølgingskjema.

Dersom du velger å delta, bidrar du med viktig informasjon til forskning på kreft og kvalitetssikring av helsetjenesten.

Utfyllingen av spørreskjemaet tar ca. 10 minutter. **Vi ber deg om å svare ut fra hvordan du føler deg for tiden.**

### HVA SKAL OPPLYSNINGENE BRUKES TIL?

Hvert år får mange nordmenn påvist kreft. Flere må gjennom omfattende behandling, og noen opplever seneffekter av slik behandling i lang tid etterpå. Noen seneffekter er helt vanlige helseplager som også personer uten kreft opplever. Vi vet ikke nok om utbredelsen av slike helseplager, eller hvilke grupper i befolkningen som rammes hardest. Derfor utfører vi nå en undersøkelse, hvor vi spør både de som har vært behandlet for visse typer kreft, og de som ikke har en slik kreftsykdom, om hvordan de har det. På denne måten kan vi få bedre oversikt over hvilke helseplager som antagelig kan knyttes til kreft og kreftbehandling.

Resultater fra befolkningsundersøkelsen blir publisert i vitenskapelige tidsskrifter. Noen resultater inkluderer vi også i Kreftregisterets årlige rapporter. Sykehusene får dermed verdifull kunnskap som kan bidra til å forbedre kreftomsorgen og gi pasientene bedre livskvalitet og færre plager.

### MULIGE FORDELER OG ULEMPER

Din deltakelse vil bidra til kunnskap som senere kan hjelpe andre. Informasjon om utbredelse av helseplager i befolkningen vil kunne gi bedre kunnskap om hvilke forebyggende tiltak som kan være viktige for ulike grupper.

Enkelte kreftpasienter vil kunne dra nytte av deltakelse ved at opplysningene kan brukes i videre behandling/oppfølging.

Dersom du velger ikke å delta, får det ingen ulemper for deg. Vi har forståelse for at noen av spørsmålene kan oppleves som inngripende, og hvis det er spørsmål du ikke ønsker å svare på, kan du gå videre til neste spørsmål.

#### FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE SAMTYKKET

Det er frivillig å delta. Du samtykker til deltakelse ved å fylle ut og sende inn spørreskjemaet.

#### **Du kan når som helst, og uten å oppgi noen grunn, trekke ditt samtykke tilbake.**

Det innebærer at alle opplysninger du har oppgitt, vil bli slettet, med mindre opplysningene er anonymisert eller inngår i allerede utførte analyser.

Etter at samtykket er trukket tilbake, vil du ikke få flere henvendelser om undersøkelsen. Tilbaketrekking vil ikke ha konsekvenser for eventuell videre oppfølging av deg som pasient.

For å trekke tilbake samtykket, kan du gå inn på <https://minside.kreftregisteret.no>, eller ta kontakt med Kreftregisteret på telefon 22 45 13 00 og velge «Befolknings- og spørreundersøkelser om helse og livskvalitet».

#### HVA SKJER MED OPPLYSNINGENE OM DEG?

Opplysningene om deg skal kun brukes til forskning på helseplager og kreft og kvalitetssikring av helsetjenesten.

Vi behandler opplysningene i henhold til prinsippene som følger av EUs personvernforordning med hensyn på behandlingens lovlighet, dataminimering, formålsbegrensning, lagringsbegrensning og konfidensialitet.

Hensynet til din konfidensialitet ivaretas ved at fødselsnummer og andre direkte personidentifiserende kjennetegn separeres og lagres kryptert og adskilt fra helseopplysninger.

Du har rett til innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg, og til å få rettet eventuelle feil. Du har også rett til innsyn i hvem som har hatt tilgang til, eller fått utlevert helseopplysninger om deg.

Opplysningene kan oppbevares så lenge det er nødvendig for å nå formålet med undersøkelsen.

Fødselsnummeret ditt bruker vi kun for å:

- Koble opplysninger fra spørreskjemaet med opplysninger som måtte være registrert om deg i Kreftregisteret, andre lovbestemte helseregistre som Norsk Pasientregister, Reseptregisteret mfl. og opplysninger fra Statistisk Sentralbyrå
- Koble opplysninger fra spørreskjemaet med opplysninger fra forskningsprosjekter du måtte ha deltatt i, innenfor undersøkelsens formål
- Samhandle med deg, for eksempel besvare spørsmål du måtte ha om innsyn, retting eller tilbaketrekking av samtykke

#### PERSONVERN

Oslo universitetssykehus HF v/Kreftregisteret er forskningsansvarlig og dataansvarlig for behandling av opplysninger i undersøkelsen frem til 1.1.24. Fra dette tidspunktet vil ansvaret gå over til Folkehelseinstituttet. Dataansvarlig har ansvar for å sikre at behandlingen av dine opplysninger har lovlig grunnlag og er i samsvar med prinsippene i EUs personvernforordning artikkel 5. Kreftregisteret drifter undersøkelsene og har det daglige ansvaret for behandling av personopplysninger som inngår i undersøkelsene. Denne undersøkelsen er basert på samtykke, og har lovlig grunnlag i EUs personvernforordning artikkel 6 nr. 1 bokstav a og artikkel 9 nr. 2 bokstav a. Forskrift om befolkningsbaserte helseundersøkelser gjelder i tillegg for innsamling og videre behandling av helseopplysninger i undersøkelsen. Forskriften skal sikre at behandlingen foretas på en etisk forsvarlig måte, ivaretar den enkeltes personvern, og at opplysningene brukes til individets og samfunnets beste.

Du har rett til å klage på behandlingen av dine opplysninger til Datatilsynet.

Det er iverksatt omfattende tekniske tiltak for å sikre at du ikke skal kunne gjenkjennes ut fra resultater fra undersøkelsen som publiseres. Resultater vil publiseres enten på gruppenivå eller for et så stort geografisk område at risikoen for bakveisidentifisering er minimal.

#### DELING AV DATA OG OVERFØRINGER TIL UTLANDET

Ved å delta i undersøkelsen, samtykker du også til at opplysningene kan brukes innenfor rammene av samtykket og undersøkelsens formål. Resultater av behandlingen skal ikke ha større grad av personidentifikasjon enn det som er nødvendig for det aktuelle formålet.

Dersom du har blitt diagnostisert med kreft, kan vi dele opplysningene med din behandlende lege eller sykehus til kvalitetssikring og bruk i oppfølgingen av deg. Mottaker av data fra undersøkelsen må kunne vise til hvilke bestemmelser i EUs personvernforordning artikkel 6 og artikkel 9 og eventuelt lov eller forskrift, som gir mottakeren adgang til å behandle opplysningene. Ved tilgjengeliggjøring av opplysninger for bruk til medisinsk og helsefaglig forskning må mottakeren i tillegg ha etisk forhåndsgodkjenning fra den regionale komitéen for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk. Dataansvarlig kan stille vilkår for tilgjengeliggjøringen, inkludert vilkår om at opplysninger skal tilbakeføres til undersøkelsen.

Opplysninger fra spørreskjemaet, der direkte identifiserbare personopplysninger er fjernet, kan overføres til utlandet som ledd i internasjonalt forskningssamarbeid. Dette kan også omfatte land utenfor EU/EØS og internasjonale organisasjoner, forutsatt at prinsippene og vilkårene i EUs personvernforordning er oppfylt. Dataansvarlig vil treffe nødvendige tiltak for å sikre at dine opplysninger blir behandlet i tråd med prinsippene og vilkårene som følger av EUs personvernforordning. Koden som knytter deg til dine personidentifiserbare opplysninger, vil ikke bli overført.

#### KONTAKTOPPLYSNINGER

Dersom du har spørsmål til undersøkelsen, kan du kontakte Kreftregisteret på tlf. 22 45 13 00 og velge «Befolknings- og spørreundersøkelser om helse og livskvalitet». Du kan også sende oss e-post på [befolkningsundersokelser@kreftregisteret.no](mailto:befolkningsundersokelser@kreftregisteret.no). **Vennligst ikke send helseopplysninger på e-post.**

Du finner ofte stille spørsmål og oppdatert informasjon om befolkningsundersøkelsen og hvilke forskningsprosjekter som bruker data fra denne undersøkelsen på [www.kreftregisteret.no/livskvalitet](http://www.kreftregisteret.no/livskvalitet).

Personvernombud ved Oslo universitetssykehus HF er Tor Åsmund Martinsen, e-post [personvern@ous-hf.no](mailto:personvern@ous-hf.no) (frem til 1.1.24). Personvernombud ved Folkehelseinstituttet er Kjersti Haugan, e-post [personvernombud@fhi.no](mailto:personvernombud@fhi.no) (fra 1.1.24).

Vennlig hilsen

Giske Ursin  
Områdedirektør  
Cand. med, PhD  
Kreftregisteret

Torbjørn Paulsen  
Overlege, Dr. med  
Fagrådsleder  
Nasjonalt kvalitetsregister for gynekologisk kreft

Ylva Maria Gjelsvik  
Fagansvarlig for pasientrapporterte data  
Kreftregisteret

---

#### PRAKTISKE OPPLYSNINGER

*Dersom du fikk invitasjon via Helsenorge.no, kan du når som helst mellomlagre ved å trykke på «Lagre skjema» nederst på denne siden. Dersom du er inne i et spørreskjema når du vil mellomlagre, kan du scrolle helt ned til «tilbake til oversikten». Da kommer du tilbake til denne siden, og kan trykke på «lagre skjema». Du kan så fortsette med spørreskjemaet når det passer for deg ved å følge lenken i invitasjonen på Helsenorge.no (innen den angitte svarfristen, som er 30 dager etter at du mottok invitasjonen).*

*Vær oppmerksom på at dersom du laster ned vedlegg fra din innboks i Helsenorge eller din digitale postkasse, kan vedlegget automatisk bli lagret i mappen for nedlastninger på PC-en/nettbrettet/telefonen. Det anbefales at du oppretter egen bruker/passord dersom du deler maskin med andre.*