

PERSONVERNKONSEKVENSVURDERING DPIA

Dette skjema benyttes ved gjennomføring av personvernkonsekvensvurdering (PVK / DPIA) i forskningsprosjekter som gjennomføres i SSB. Gjelder bare prosjekter hvor det benyttes opplysninger om fysiske personer.

Dette er en foreløpig mal som vil videreutvikles. Noen vanlige formuleringer er lagt inn med grå tekst, og må justeres iht. det konkrete prosjektet.

Versjon	Dato	Ansvarlig	Merknad
1	08.11.2019	L. Dommermuth	Innspill fra PVO
2	12.12.2019	Lars Dommermuth	Klarert med PVO

Prosjektopplysninger

Prosjekttittel:	Fertility Decline
Prosjektleder:	Lars Dommermuth
Prosjektets tilhørighet (avdeling/seksjon):	S590 Demografi og levekår
Finansiering av prosjektet:	Norges Forskningsråd
Websaknummer:	19/367
Produktnummer:	FL 2015301

Behov for personvernkonsekvensvurdering

Leder for S590 (Kenneth Aa. Wiik) har i samråd med prosjektleder besluttet at det skal gjøres en personvernkonsekvensvurdering.

Det er vår vurdering at den planlagte behandlingen av personopplysninger formelt vil innebære moderat høy risiko for de registrertes rettigheter og friheter, og dermed kreves en personvernkonsekvensvurdering (DPIA) jf. personvernforordningen art. 35.

Prosjektet innebærer at personopplysninger behandles i stor skala med henhold til antall registrerte; sammenstilling av datasett; og behandling av sensitive opplysninger (særlige personopplysninger).

Denne DPIA inneholder en beskrivelse av den planlagte behandlingen av personopplysninger; en vurdering av om aktivitetene er nødvendige og står i rimelig forhold til formålene; risikoanalyse for de registrertes rettigheter og friheter; planlagte tiltak for å håndtere risikoen.

Ved å følge de planlagte tiltakene mener vi at personvernrisikoen er redusert i en slik grad at behandlingen kan gjennomføres i samsvar med personvernforordningen, uten forhåndsdrøfting med Datatilsynet.

Organisering av personvernkonsekvensvurderingen og ansvarsforhold

Prosjektleder har i samråd med prosjektmedarbeiderne Kenneth Aa. Wiik, Tom Kornstad, Janna Bergsvik samt etter innspill fra SSBs personvernombud, gjennomført en personvernkonsekvensvurdering. Vurderingen er godkjent av SSBs forskningsdirektør.

Innhold

1.	Behandling av personopplysninger i prosjektet	3
1.1	Formålet med behandlingen av personopplysninger	3
1.2	Datakilder	3
1.3	Registrerte	3
1.4	Kategorier av personopplysninger	4
1.5	Behandling av personopplysninger	5
1.6	Lagringssted og lagringsmedier	5
1.7	Dataansvarlig, datatilgang og databehandlere.....	5
1.7.1	Dataansvarlig og personer med datatilgang	5
1.7.2	Databehandler.....	6
1.7.3	Overføring av personopplysninger til andre land og/eller internasjonale organisasjoner	7
2	Rettslig grunnlag for behandling av personopplysninger.....	7
2.1	Rettslig grunnlag for behandling av personopplysninger	7
2.2	Rettslig grunnlag for behandling av særlige kategorier av personopplysninger	8
2.3	Formålsbegrensning og dataminimering.....	9
2.4	Lagring	9
2.5	De registrertes rettigheter.....	10
2.5.1	Samtykke	10
2.5.2	Informasjon om behandlingen	10
2.5.3	Rett til innsyn, behandlingsbegrensning, retting, sletting og portabilitet	10
2.5.4	Ivaretagelse av de registrertes rettigheter og friheter.....	11
3	Personvern, risikoanalyse og tiltak.....	12
3.1	Medbestemmelse, åpenhet, forutsigbarhet	12
3.2	Tiltak	12
3.3	Samlet vurdering av personvernet	13
4	Involvering og drøftelser	13
4.1	De registrerte.....	13
4.2	Dataeiere	13
4.3	Personvernombud	13
4.4	Forhåndsdrøfting med Datatilsynet.....	14
4.5	Plan for implementering av tiltak	14
5	Godkjenning	14

1. Behandling av personopplysninger i prosjektet

1.1 Formålet med behandlingen av personopplysninger

Prosjektbeskrivelsen er vedlagt (se vedlegg 1). Prosjektbeskrivelsen inneholder alle planlagte analyser som skal foretas i løpet av prosjektperioden og som tar utgangspunkt i registrerte opplysninger i SSB (se WP 1, WP2 og WP 4 i prosjektbeskrivelsen).

1.2 Datakilder

Kryss av for om det skal innhentes nye personopplysninger (egen datainnsamling) og/eller allerede registrerte opplysninger, og spesifiser i feltet under.

- Egen datainnsamling (prosjektet vil innhente direkte fra den opplysningen(e) gjelder)
- Sentrale helseregistre
- Helseundersøkelser (eksisterende)
- Kvalitetsregistre
- Pasientjournal
- Folkeregisteret
- SSB
- Internett
- Annet

Spesifisering av datakildene det er krysset av for, og beskriv kobling dersom dette er relevant:

Se vedlagte oversikt for detaljer (vedlegg 2).

Dataene kobles sammen av prosjektleder ved hjelp av en prosjektspesifikk koblingsnøkkel. Kun prosjektleder sitter på denne nøkkelen.

1.3 Registrerte

Registrerte er den/de opplysningene gjelder, ofte kalt prosjektdeltakere.

Kryss av for hvilke kategorier av registrerte det skal behandles opplysninger om.

- Elever/studenter/barnehagebarn
- Pasienter/klienter/brukere
- Barn, spesifiser aldersgrupper
 - 0-13
 - 13-16
 - 16-18
- Pårørende
- Etniske minoriteter

- Avdøde
- Annet (spesifiser under)

Beskriv utvalget, eventuelt underutvalg, og antall:

Samtlige personer i fruktbar alder (15-60 år) bosatt i Norge i (deler av) perioden 1960 til 2023 inkluderes. Det kobles på informasjon om deres eventuelle partnere og barn. Informasjonen om barn er svært begrenset (fødselsdato, kjønn, statuskode (bosatt, død, utvandret)).

1.4 Kategorier av personopplysninger

Kryss av for hvilke kategorier personopplysninger som vil behandles i prosjektet.

Kategorier av personopplysninger

- Navn
- Adresse
- Fødselsdato
- Fødselsnummer (11 siffer)
- Andre opplysninger, for eksempel telefonnummer, e-postadresse, IP-adresse, demografiske variabler, sosioøkonomi (utdanning, inntekt, yrke), familiestatus

Særlige kategorier av personopplysninger (tidligere kalt sensitive opplysninger)

- Rasemessig eller etnisk bakgrunn
- Politisk, filosofisk eller religiøs oppfatning
- At en person har vært mistenkt, siktet, tiltalt eller dømt for en straffbar handling
- Seksuelle forhold
- Medlemskap i fagforeninger
- Biometri
- Helseforhold:
 - Diagnoser
 - Legemiddelbruk
 - Kognitive evner
 - Genetikk
 - Annet, spesifiser under

1.5 Behandling av personopplysninger

Med «behandling» menes enhver operasjon eller rekke av operasjoner som gjøres med personopplysninger. Kryss av for hva som skal gjøres med personopplysningene i prosjektet og eventuelt spesifiser. Behandlingene må være i samsvar med det oppgitte formål.

- Innsamling
- Lagring
- Sammenstilling, kobling
- Analysering
- Utlevering ved overføring
- Tilgjengeliggjøring
- Gjenfinning (for eksempel ved planlagt tilbakemelding til de registrerte)
- Sletting, anonymisering
- Annen bruk (spesifiser under)

1.6 Lagringssted og lagringsmedier

Angi hvor og hvordan personopplysninger skal lagres og håndteres.

- Sikker sone på dedikert forskningsserver på linux i SSB (\$DECLINE, stammen opprettes etter godkjenning av prosjektet)
- Tjenester for Sensitive Data (TSD)
- Annet, spesifiser:

Eventuelt spesifiser lagringen av personopplysningene:

1.7 Dataansvarlig, datatilgang og databehandlere

1.7.1 Dataansvarlig og personer med datatilgang

Delegert dataansvarlig: Lars Dommermuth

Følgende prosjektmedarbeidere og annet personell vil ha tilgang til data i prosjektet:

Navn	Rolle/funksjon	Virksomhet
Lars Dommermuth	Prosjektleder	SSB
Kenneth Aa. Wiik	Prosjektmedarbeider	SSB
Janna Bergsvik	Prosjektmedarbeider	SSB
Tom Kornstad	Prosjektmedarbeider	SSB

Navn	Rolle/funksjon	Virksomhet

Hvordan skal medarbeiderne få tilgang til data?

Alle må sende søknad om tilgang til prosjektmappe på dedikert linuxserver i SSB

1.7.2 Databehandler

Følgende virksomheter vil fungere som databehandlere i prosjektet.

Dersom det benyttes databehandler(e), fyll inn informasjon:

Virksomhet	Rolle/funksjon	Land

Hvordan skal personopplysninger utleveres til ekstern institusjon?

For hver databehandler skal det godtgjøres at de gir tilstrekkelige garantier for at behandlingen oppfyller kravene i forordning og vern av den registrertes rettigheter.

For databehandler(e) er følgende oppfylt:

- Databehandleravtale som oppfyller forordningens krav
- Mottatt og gjennomgått ROS (vedlegges)
- Mottatt beskrivelse av tekniske og organisatoriske tiltak
- Mottatt oversikt over underleverandører

Hvis man benytter databehandlere, er det viktig at disse selv bidrar med informasjon om blant annet personopplysningsvern/informasjonssikkerhet, og kontakten bør beskrives. Er databehandlerne involvert i personvernkonsekvensvurderingen? Beskriv hvordan databehandler(e) har vært involvert:

1.7.3 Overføring av personopplysninger til andre land og/eller internasjonale organisasjoner
Skal personopplysninger utleveres/føres til:

- Personer/institusjoner utenfor Norge
- Tredjeland (utenfor EU/EØS)
- Internasjonale organisasjoner

Dersom personopplysninger skal føres til tredjeland og/eller internasjonale organisasjoner:

I den grad personopplysninger skal overføres til land utenfor EØS-området eller internasjonale organisasjoner, må det beskrives hvordan pliktene etter kapittel V i personvernforordningen skal oppfylles.

Overføringene vil skje på følgende grunnlag:

- Beslutning om at det aktuelle land har et tilstrekkelig beskyttelsesnivå
- Overføringen er omfattet av nødvendige garantier, slik som EUs standardavtaler, beskriv under:

Overføringen er underlagt bindende virksomhetsregler, slik som registrering under Privacy Shield, beskriv under:

Unntak for særlige situasjoner, beskriv under

Hva er rettslig grunnlag for overføring utenfor EØS?

Redegjør for hvordan personopplysningene overføres og lagres ut av Norge:

2 Rettslig grunnlag for behandling av personopplysninger

2.1 Rettslig grunnlag for behandling av personopplysninger

1. Den registrerte har samtykket til behandling av sine personopplysninger for ett eller flere spesifikke formål. *Legg ved kopi av samtykkeerklæring og informasjonsskriv.*

2. Behandlingen er nødvendig for

a) å utføre en oppgave i allmennhetens interesse,

b) å utøve offentlig myndighet som SSB er pålagt,

c) at SSB skal kunne oppfylle en rettslig forpliktelse.

Ved a), b) eller c), er det tilleggskrav om **supplerende rettsgrunnlag** (f. eks. lovhjemlet vedtak fra REK eller Helsedirektoratet, lov- eller forskriftsbestemmelse) og om i så fall må ett av følgende fylles ut

I. Behandlingen av personopplysninger forutsetter dispensasjon eller unntak fra taushetsplikt fra Helsedirektoratet eller REK etter helsepersonelloven eller helseforskningsloven.

II. Behandlingen av personopplysninger forutsetter vedtak om tilgjengeliggjøring av indirekte identifiserbare helseopplysninger fra lovbestemte registre etter helseregisterloven

III. Behandlingen av personopplysninger faller inn under forskrift om befolkningsbaserte helseundersøkelser.

IV. Behandling av personopplysninger til forskning i henhold til personopplysningsloven § 8.

V. Annet. Lov- eller forskriftshjemmel må angis og eventuelt begrunnes nærmere:

Statistikkloven § 3-1 c)

2.2 Rettslig grunnlag for behandling av særlige kategorier av personopplysninger

Gjelder behandlingen av særlige kategorier av personopplysninger, jf. punkt 1.4 må det i tillegg angis om behandling av slike opplysninger er omfattet av unntakene i forordningen artikkel 9:

1. Den registrerte har gitt uttrykkelig samtykke til behandlingen av særlige kategorier av personopplysninger. *Legg ved kopi av samtykkeerklæring og informasjonsskriv.*

2. Behandlingen av særlige kategorier opplysninger er nødvendig for vitenskapelig forskning på grunnlag av (f. eks. lovhjemlet vedtak, lov- eller forskriftsbestemmelse):

a) Lovhjemlet vedtak, lov- eller forskriftshjemmel, se avkrysning i punkt 2.1, nr. 2 c.

b) Samfunnets interesse i at behandlingen finner sted overstiger klart ulempene for den enkelte og vilkårene i personopplysningsloven § 9 er oppfylt.

c) Annet. Lov- eller forskriftshjemmel må angis og eventuelt begrunnes nærmere:

Statistikkloven § 3-1 c)

3. Behandlingen av særlige kategorier av opplysninger er nødvendig til annet formål enn forskning. Riktig henvisning til forordningen artikkel 9 nr. 2 bokstav b) tom. bokstav i) må angis og ved tilleggskrav om regulering i nasjonal rett må også lov eller forskriftshjemmel presiseres:

2.3 Formålsbegrensning og dataminimering

Formålet med behandlingen er oppgitt i punkt 1.1. Personopplysningene som behandles skal være adekvate, relevante, nødvendige og begrenset til det som er nødvendig for formålene.

Følgende tiltak planlegges for å sikre dataminimering og bakveisidentifikasjon:

- Innhenting av kun nødvendige datakilder og årganger, basert på detaljerte variabellister.
- Det opprettes en prosjektspesifikk nøkkel mellom et anonymisert ID-nummer og fødselsnummer. Bare prosjektleder har tilgang til «nøkkel», som lagres i sikker sone på dedikert forskningsserver på linux i SSB i en egen katalog hvor bare prosjektleder har tilgang til.
- Personnummer blir erstattet med anonymisert ID-nummer i alle filer.
- Hvis fagseksjoner/dataeier foretrekker å utlevere tilrettelagte data, kan de få midlertidig tilgang til «nøkkel», for å kunne levere data uten personnummer.
- Filer blir sammenstilt (koblet) basert på anonymisert ID-nummer.
- I alle filer blir enkeltvariabler gruppert og detaljerte variabler slettet: alle inntektsvariabler (inkl. utbetalinger av stønader osv.) i grupper à 1000 kr, standard utdanningsgrupper eller bare første og andre siffer istedenfor full detaljerte utdanningskoder, fødselsmåned/år istedenfor dag/måned/år (og andre lignende hendelsesdatoer).
- Prosjektet inneholder flere delanalyser. For hver analyse blir bare de nødvendige variablene koblet sammen til et eget analysedatsett. I disse datasett grupperes enkeltvariabler (alder i år, årsinntekt i percentiler, bosted etter kommune, utdanning etter nivå, etc.). Det genereres ikke en stor omfattende fil som inneholder «alle» opplysninger samtidig, for å forhindre bakveisidentifikasjon.

2.4 Lagring

Lagringstid skal beskrives og begrunnes.

Prosjektleder må ta stilling til hvor lenge det vil være behov for behandling av personopplysningene:

Forhåndsfastsatte slettedatoer (spesifiser, og begrunn med tid for analyse, etterfølgende oppbevaring for dokumentasjon/arkivformål).

Data vil gjøres utilgjengelig for prosjektmedarbeidere ved prosjektslutt (30.01.2023). Prosjektleder vil beholde koblingsnøkkelen i ytterligere 18 mnd (til 30.07.2024) for mulig etterkontroll eller etterarbeid knyttet til eksempelvis revisjoner. De aidentifiserte dataene vil oppbevares i 2 år etter prosjektslutt (til 30.01.2025) på et prosjektspesifikt område, i fall etterkontroll av data skulle bli nødvendig. Dette området vil ikke være tilgjengelig for forskere, med mindre dette godkjennes av Personvernombudet ved Statistisk sentralbyrå. Når denne perioden er gått ut, vil også de aidentifiserte dataene slettes.

Tidsbegrenset, men uten fastsatt dato (angi kriterier for fastsetting av varighet)

Her må det fastsettes en foreløpig slettedato eller dato for ny vurdering av behov for videre oppbevaring.

Spesifiser lagringstid og dato for sletting/anonymisering:

2.5 De registrertes rettigheter

2.5.1 Samtykke

Dette punktet gjelder for de prosjektene hvor det skal innhentes eget samtykke eller benyttes opplysninger fra allerede innsamlede befolkningsbaserte helseundersøkelser.

Spesifiser og vurder prosess for innhenting av samtykke:

Samtykkeerklæring skal vedlegges.

2.5.2 Informasjon om behandlingen

Det må beskrives hvordan informasjon om behandling av personopplysninger vil gis til de registrerte. Informasjonsplikten gjelder for alle forskningsprosjekter uavhengig om det er samtykkebasert eller det kun benyttes registerdata.

Informasjonen gis på følgende måte(r):

- Informasjonsskriv i forbindelse med samtykke (vedlegges)
- Informasjon på nett: Prosjektbeskrivelse (på engelsk) og personvernkonsekvensvurdering vil bli publisert under: <https://www.ssb.no/forskning/demografi-og-levekaar/fruktbarhet-og-familiedemografi/fertility-decline>
- Nyhetsbrev
- Brev
- E-post
- Individuell informasjon per e-post eller brev
- Sosiale medier
- Offentlig informasjonskampanje
- Annet, spesifiser:

2.5.3 Rett til innsyn, behandlingsbegrensning, retting, sletting og portabilitet

Hvilke virkemidler er etablert for å ivareta de registrertes rett til innsyn, innsigelser (behandlingsbegrensning), retting og sletting og (eventuelt) hvordan retten til dataportabilitet oppfylles, samt hvordan eventuelle krav som dataansvarlig mottar vil følges opp overfor databehandlere. For de prosjektene som ikke har direkte personidentifiserbare data eller tilgang til koblingsnøkkel, skal henvendelser henvises til forvalter av eventuell koblingsnøkkel.

Følgende virkemidler etablert:

- Kontaktinformasjon for innsynskrav – *skal stå i informasjonsskriv*
- Skjema for å be om innsyn – *kan utarbeides for forskningsprosjektet med egen innsamling*
- Retningslinje for behandling av innsynskrav
- Retningslinje for retting og sletting
- Mal for standardsvar – *dette kan utarbeides ved planlagt tilbakemelding til deltakere eksempelvis om analyseresultat*
- Script for uttrekk av opplysninger på individnivå - *dette kan utarbeides ved planlagt tilbakemelding til deltakere eksempelvis om analyseresultat*
- Databehandleravtale med klausuler som sikrer de registrertes rettigheter – *aktuelt ved bruk av databehandler(e)*
- Annet, spesifiser under

2.5.4 Ivaretagelse av de registrertes rettigheter og friheter

Vurder hvordan de registrertes friheter i forhold til Den europeiske menneskerettskonvensjonen (EMK) er tatt hensyn til:

Etter EMK art. 8 har enhver rett til respekt for sitt privatliv og familieliv, sitt hjem og sin korrespondanse. Retten er også nedfelt i Den internasjonale konvensjonen om sivile og politiske rettigheter (SP) art. 17 og i Grunnloven § 102.

Det tas hensyn til den registrerte rett til privatliv ved:

- formålsbegrensning
- dataminimering
- beskyttelse av personopplysningene

Vår vurdering er at de behandlinger av personopplysninger som prosjektet foretar ikke utgjør et inngrep i den registrertes korrespondanse, og heller ikke i den registrertes familieliv og hjem.

EMK art. 9 slår fast at enhver har rett til tankefrihet, samvittighetsfrihet og religionsfrihet. Art. 14 slår fast et forbud mot diskriminering. Utøvelsen av de rettigheter og friheter som er fastlagt i EMK skal bli sikret uten diskriminering på noe grunnlag slik som kjønn, rase, farge, språk, religion, politisk eller annen oppfatning, nasjonal eller sosial opprinnelse, tilknytning til en nasjonal minoritet, eiendom, fødsel eller annen status.

Vår vurdering er at forskningsprosjektet ikke diskriminerer noen eller innskrenker noens tanke-, samvittighets- eller religionsfrihet.

3 Personvern, risikoanalyse og tiltak

Vurdering av risiko for de registrertes rettigheter og friheter, og planlagte tiltak for å håndtere risikoene.

3.1 Medbestemmelse, åpenhet, forutsigbarhet

Vurdering av risikoens opprinnelse, art, særegenhet og alvorlighetsgrad. Vurderingen skal gjøres fra de registrertes perspektiv for hver risiko:

- Manglende reell medbestemmelse

Dette er en registerstudie der det kun benyttes allerede innhentede opplysninger, som kobles på tvers av registre. Enkeltpersoner har dermed ingen reell medbestemmelse.

- Manglende reell åpenhet

Det er full åpenhet rundt prosjektet, og alle resultater offentliggjøres på ssb.no.

- Manglende forutsigbarhet

Det er så godt som full forutsigbarhet for enkeltpersoner. Det er full åpenhet om prosjektet, hvem som inngår, hvilke opplysninger som inngår og hva prosjektet skal analysere. Prosjektet har egen offentlig informasjonsside på nett. Prosjektet innebærer ikke mulighet for funn som har behandlingsrettet betydning for enkeltindivid som inngår i studien. Prosjektet medfører ingen konsekvens for den enkelte deltaker.

En mulig risiko i ethvert prosjekt er at opplysninger om enkeltpersoner vil kunne komme på avveie, men også da er det vanskelig å se at det skal være uforutsigbart siden dataene ikke inneholder direkte personidentifiserende kjennetegn.

Muligheten for identifisering av enkeltpersoner er liten, da dataene ikke inneholder direkte personidentifiserende kjennetegn. Nøkkelen som kobler direkte personidentifiserende kjennetegn med prosjektspesifikt løpenummer er ikke tilgjengelig for øvrig prosjektgruppe, men oppbevares av prosjektleder gjennom veletablerte og sikre rutiner. Konsekvensene av det svært usannsynlige utfallet at data skulle komme på avveier fremstår derfor som begrenset.

I de neste avsnittene vil vi beskrive og begrunne bruk av variable vi anser som spesielt sensitive, og beskrive tiltak vi gjør for dataminimering.

3.2 Tiltak

Spesifiser tiltak for å håndtere risikoene for de registrerte og andre berørte personers rettigheter og berettigede interesser.

- Alle data aidentifiseres umiddelbart (før de lagres på prosjektområde og før kobling)
- Alle prosjektmedarbeidere er underlagt taushetsplikt i tråd med SSBs rutiner
- Gjennomføre dataminimering, jf. pkt. 2.3
- Alle data blir lagret på sikker sone på dedikerte forskningsservere på linux i SSB
- Bare godkjente prosjektmedarbeidere kan søke om tilgang til prosjektområde på forskningsservere på linux i SSB

3.3 Samlet vurdering av personvernet

Samlet sett anses risikoen for krenking av personvernet og personopplysningsikkerheten som svært begrenset, gitt tiltakene som er iverksatt for å sikre tilgang til data og hvilke data som omfattes.

4 Involvering og drøftelser

4.1 De registrerte

Som utgangspunkt skal man innhente synspunkter på behandlingen fra de registrerte eller representanter for de registrerte når det er relevant. Dette kan eksempelvis være pasientforeninger, fokusgrupper, pasientombud, mv.

Synspunkter er innhentet: nei, begrunnelse: Synspunkter er ikke innhentet da hele befolkningen omfattes.

4.2 Dataeiere

Dataeiere kan ha synspunkter på behandlingen, og eventuell kontakt med dem og innhentede synspunkter bør beskrives.

Synspunkter er innhentet: Ja, begrunnelse: Behandling av opplysninger i prosjektet er regulert av statistikkloven, og konkrete vilkår for utlevering gitt av dataeierne. Dataeiers synspunkter vil bli innhentet og ivare tatt før dataeier utleverer data.

4.3 Personvernombud

Personvernombudet skal involveres ved utarbeidelsen av personvernkonsekvensvurderinger, og synspunkter innarbeides.

Dette punktet skal fylles inn av personvernombudet

Personvernombudets vurdering av prosjektet er følgende:

Personvernombudet har vurdert at behandling av personopplysninger i dette prosjektet tilfredsstillende de krav som oppstilles i personvernlovgivningen. Behandlingen skjer iht. SSBs rammer for forskningsprosjekt og iht. SSBs prosedyrer for IT- og informasjonssikkerhet. Det gjennomføres tilfredsstillende dataminimering. Prosjektet innebærer behandling av særskilte kategorier av personopplysninger. Det vurderes at personvernulempe for de registrerte vil være lav sett i forhold til den samfunnsnytte prosjektet representerer, selv om grunnleggende rettigheter ikke kan utøves.

Behandling av personopplysninger i prosjektet har rettsgrunnlag i personvernforordningen art. 6 nr. 1 bokstav e, jf. personopplysningsloven § 8 og statistikkloven § 3-1 bokstav c jf. §2-5.

Behandling av særlige kategorier av personopplysninger i prosjektet har rettsgrunnlag i personvernforordningen art. 9 nr. 2 bokstav j, jf. personopplysningsloven § 9 og statistikkloven § 3-1 bokstav c jf. §2-5.

4.4 Forhåndsdrøfting med Datatilsynet

Skal Datatilsynet kontaktes for forhåndsdrøfting? Dette er aktuelt når prosjektet innebærer høy risiko for personvernet.

Dette punktet skal drøftes med personvernombudet.

Konklusjon: Det vurderes at prosjektet med de risikoreduserende tiltak som er omtalt over, ikke innebærer høy restrisiko, slik at det ikke er nødvendig å konsultere Datatilsynet

4.5 Plan for implementering av tiltak

De tiltak som er identifisert som hensiktsmessige for oppfølging av denne personvernkonsekvensvurderingen er følgende:

Oppsummering av supplerende risikoreduserende tiltak fra risikoregisteret og tiltak fra eventuelt andre kapitler.

For å ivareta personopplysningssikkerheten i prosjektet, vil følgende tiltak iverksettes:

Tiltak	Tidsfrist	Ansvar
Sikker lagring og tilgangsstyring i tråd med SSBs veletablerte rutiner	løpende	Prosjektleder

5 Godkjenning

Dato	Versjon av DPIA	Godkjent av (henhold til fullmakt)
08.11.2019	1 (08.11.2019)	Kenneth Aa. Wiik
14.11.2019	1 (08.11.2019)	Brita Bye
13.12.2019	2 (12.12.2019)	Brita Bye
16.12.2019	2 (12.12.2019)	Kenneth Aa. Wiik