

Forsknings samarbeid – Avtaler og GDPR

Margrethe Lunde, lumarg@ous-hf.no



Ulike typer studier og typetilfeller

- **Oppdragstudier:** en industriell oppdragsgiver betaler for utførelse av et forskningsarbeid, f.eks. en legemiddelstudie, ved OUS. Slike avtaler skal håndteres av Inven2.
- **Samarbeidstudier:** to eller flere parter dekker sine egen kostnader i.f.m. et forskningsarbeid, evt. at dette er helt eller delvis støttet av en offentlig instans som NFR, EU e.l., eller industrien, og slike støttemidler er fordelt mellom aktørene. Ansvar for innhold, oppnådde resultater i prosjektet m.m. påhviler samarbeidspartnerne i fellesskap.
- **Non-disclosure-avtaler :** overlevering av opplysninger til en annen part, der man oppfatter at opplysningene må beskyttes mot uberettiget bruk av dem som mottar dem. Brukes ofte i.f.m. overføring av opplysninger om kommersialiserbare forskningsresultater.
- **Material/ Data transfer avtaler:** overlevering til eller mottak av fysisk materiale /data til/fra en annen part, der man oppfatter at det kan være nødvendig å begrense bruken av slikt materiale på mottagerens hånd.

Avtaleregulering av IP i samarbeidsstudier

- **IP** – vanlig betegnelse på de kommersialiserbare resultater som skapes innenfor rammene av en studie/prosjekt.
- **Foreground** – vanlig betegnelse på de resultater som skapes innenfor rammene av en studie/prosjekt
- **Background** - vanlig betegnelsen på den antatt kommersialiserbare teknologi og kunnskap en part eier, og som parten tar med seg inn i en studie/et prosjekt for å bruke det der. Oftest dreier det seg om etablert IPR i form av patenter eller patentsøknader, men det kan også være teknologi, metoder o.l. som er under utvikling og hvor det er potensiale for å etablere IPR eller kommersiell status.

Roller og ansvar

- Hvilke roller har institusjonen i forhold til GDPR?
- Begge parter i en samarbeidsavtale har et selvstendig ansvar for at personvernprinsippene og regelverket følges. GDPR omtaler det som at de er behandlingsansvarlige.
- Ansvarlig for å følge personvernprinsippene:
 - lovlig, rettferdig og gjennomsiktig
 - Formålsbegrensning
 - Dataminimering
 - Riktighet
 - Lagringsbegrensning
 - Integritet, konfidensialitet og tilgjengelighet
 - Ansvarlighet

Forskjell behandlingsansvarlig og databehandler



Utlevering av personopplysninger til land innenfor EU

- GDPR har ingen begrensninger når det gjelder overføring av personopplysninger mellom behandlingsansvarlige institusjoner innenfor EU.
- Institusjonen kan dermed utlevere personopplysninger til en institusjon som har virksomhet innenfor EU under forutsetning av at det foreligger et gyldig behandlingsgrunnlag.
- Det bør tas inn en standardbestemmelse i avtalene mellom institusjoner som fokuserer på ivaretagelse av de registrertes rettigheter etter GDPR.

Utlevering av personopplysninger til land **utenfor** EU

Generelt:

- Hovedregelen er at personopplysninger bare kan overføres til stater som sikrer en forsvarlig behandling av personopplysningene.
- Når personopplysninger overføres til et land som er etablert utenfor EU-området, og som ikke er underlagt GDPR, gjelder spesielle krav for overføringen slik at beskyttelsesnivået som gjelder i EU-området ikke undergraves.
- Overføringsgrunnlagene er regulert i kapittel V i GDPR. Dette er tilleggskrav som kommer i tillegg til alle de andre forpliktelsene etter GDPR.
- [eHåndbok - Overføring av person- og helseopplysninger til tredjeland som ledd i helseforskning \(ous-hf.no\)](#)

Aktuelle overføringsgrunnlag

- Beslutning om tilstrekkelig beskyttelsesnivå, art. 45
- Nødvendige garantier, art. 46

Standard personvernbestemmelser vedtatt av EU-kommisjonen

[Standard Contractual Clauses \(SCC\) | European Commission \(europa.eu\)](#)

- Særskilte krav ved overføring av person- og helseopplysninger til tredjeland, herunder USA