

Protokoll Forskningslederforum

Tid: Torsdag, 11. april 2019, kl. 14.00-16.00.

Sted: Legemessen, Bygg 1, 2. etasje, Ullevål

Tilstede: Leiv Arne Rosseland, Olav Røise, Morten Moe, Kristin Bjordal, Gunnar Sæter, Drude M. Fugelseth, John-Anker Zwart, Kristina Haugaa, Dan Atar, Lars Eide, Torbjørn Omland, Trygve Holmøy, Gregor Bachmann-Harildstad, Hilde Nilsen, Erlend B. Smeland (møteleder), Dag Kvale (møteleder), Shuo-Wang Qiao, Lillian Kramer-Johansen, Wenche Reed, Hans Mossin, Gina Clausen (referent) Peder Utne (Observatør, OUS)

Meldt forfall: Annetine Staff, Tom Hemming Karlsen, Ingrid Melle

Inviterte: Tor Åsmund Martinsen til sak 27.

Saksliste:		Oppfølging
26/2019	<p>Godkjenning av protokoll <i>Konklusjon:</i> Protokollen fra møtet 14. mars 2019 ble godkjent</p>	
27/2019	<p>GDPR og personvern i forskning</p> <p>Presentasjon av nytt personvernombud ved OUS Tor Åsmund Martinsen. Martinsen innledet med å presentere personvernombudets ansvarsområder herunder; GDPR, lover og forskrifter. Han la vekt på at godt personvern også er god personvernssikkerhet. Han snakket om «Publisering og deling av data». Aidentifiserte data skal være anonymiserte i publikasjoner. Navn skal være knyttet til ID – tall. Det skal ikke være mulig å identifisere enkelt personer i aidentifiserte data. Det er strenge regler for å kunne dele aidentifiserte data. Det foregår en faglig diskusjon i EU om publisering av pseudonymiserte personopplysninger når man ikke har innhentet eksplisitt samtykke på forhånd fra forskningsdeltakere. EU jobber med en Code of Conduct som vil gi forskerne en avklaring på dette problemet. I tillegg pågår det et arbeid i den nasjonale arbeidsgruppen for håndtering av pseudonymiserte helsedata.</p> <p>Status for oppdatering av styrende dokumenter for forskning (eHåndbok OUS) ved Peder Utne Forskningsadministrasjon har laget forslag til ny struktur for forskningsdokumentene i eHåndboka. Den nye strukturen skal gjøre det lettere å finne frem til relevante dokumenter, en rekke prosedyrer har også blitt oppdatert. <i>Oppdaterte prosedyrer:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • Forskningsinstruks • Forskningsprosedyren (REK prosjekter) • Ny prosedyre for melding til personvernombud og informasjonssikkerhetsleder, herunder nytt elektronisk meldeskjema • Utkast til «Ansvar og myndighetsforhold i forskning» (forskninginstruksen id 60) • Prosedyre for melding i elektronisk skjema. I skjema må forskeren fylle ut Personvernkonsekvenser (DPIA). Institusjonen har nå behandlingsgrunnlag. Dette har tidligere ligget hos REK. Det jobbes med å få til en god intern koordinering. <p>Det gjenstår fortsatt arbeid. Regler må fortolkes og retningslinjer må utarbeides.</p>	

Nasjonal arbeidsgruppe om håndtering av pseudonymiserte helsedata orientering om status ved Erlend Smeland.

Smeland orienterte om status for arbeidet til arbeidsgruppen som skal utarbeide felles norm for håndtering og deling av pseudonymiserte forskningsdata i helse- og omsorgssektoren. Arbeidsgruppen ledes av Helse Sør-Øst og har representanter fra helsesektoren og universitetene. Arbeidsgruppen jobber tett sammen med Datatilsynet. Gruppen skal levere sin innstilling til Helse Sør-Øst før sommeren.

Gruppen jobber bl.a. med:

- Kategorier av sensitive data
- Risikovurdering/DPIA
- Oppdatering av samtykkeskjemaer sannsynligvis skal samtykke være eksplisitt. Bør ikke ha tilbakevirkende kraft.
- Datadeling
- Jobber med personsensitive data – hvilke kategorier tilhører de ulike dataene?
- Krav til IKT og infrastruktur
- Skille kliniske studier vs «store register – data»?
- Deling av data: samarbeid og (review) –herunder utlevering av data til ikke EU-land.
- Tilgjengelighet for gjenbruk.

Kommentarer:

- Kan man fortsatt benytte seg av bredt samtykke som allerede er REK godkjent? Samtykker som allerede er innhentet skal gjelde, men nye brede samtykker må søkes på nytt.
- I den nye REK malen skal det stå at dataen skal publiseres.
- Den norske normen må ikke bli «strengere» enn EUs. EUs Code of conduct er ikke klar enda. Arbeidsgruppen jobber med utarbeide regler som man kan forholde seg til nå. Det vil være mulig å revidere retningslinjene når EUs Code of conduct foreligger.
- Det bør jobbes for å få på plass brede og forenklede samtykker
- Viktig å få på plass en mal.
- Viktig at «linja» tar ansvar for hva som er anonymt «nok».
- REK malen må være nasjonal og institusjonene må innrette seg etter dette.
- Hvem skal vurdere om et samtykke er eksplisitt nok? REK bør utarbeide formulering om hva som er eksplisitt. Hvem skal vurdere dette? REK.
- Skal sykehuset ha en policy for hvor lenge man kan lagre materialer. Dette vil FLF komme tilbake til.

28/2019

Orienteringssaker UiO

- **Opptak til doktorgradsprogrammet** – status ved Hilde Lurås.
Det jobbes med å få til lik praksis mellom instituttene. Fakultetet har foretatt en revisjon av retningslinjene for ph.d. forskriften. Det skal foretas noen justeringer og en hurtigarbeidende gruppe har blitt nedsatt. Et av punktene som gruppen har blitt bedt om å se på er opptak: Faglig vurdering legges til instituttet. Formalia legges til Fakultetet.
- **Konvergensmiljøer** – innvilgede søknader Shuo-Wang Quio orienterte om resultatet av årets tildeling. 8 søknader innvilget. Klinmed er med i 7 av disse. For mer informasjon se:
<https://www.uio.no/forskning/satsinger/livsvitenskap/forskning/konvergensm>

	<p>iljo/</p> <ul style="list-style-type: none"> • Instituttet har sendt ut informasjon til klinikkene om «Karrieretiltak for kvinner i vitenskapelige stillinger ved UiO», herunder Kvalifiseringsstipend for kvinnelige 1.am., Mentorprogram for kvinnelige postdoktorer og rekruttering av mentorer. <p><i>Kommentar:</i> Kvalifiseringsstipend; Det ble pekt på at det er et problem for Klinmed ansatte om at det er krav om at søker må minst ha 50% stilling ved UiO, da de færreste har det.</p>	
29/2019	<p>Orienteringssaker OUS</p> <ul style="list-style-type: none"> • Bruk av fordypningstid for leger – status retningslinjer <p>Det ble orientert om status. HR har hatt møte og det skal være et møte med YLF for å diskutere om hvordan ordningen har fungert så langt. Eventuelle endringer vil komme etter disse møtene.</p> <p>KRE orienterte om at de har hatt en intern arbeidsgruppe som har sett på hvordan klinikere kan få mer tid til forskning. Gruppen har kommet opp med en rekke forslag. Arbeidsgruppen inviteres til neste møte i FLF for å presentere resultatene av arbeidet.</p>	<p><i>Arbeidsgruppe KRE inviteres til neste FLF.</i></p>
30/2019	<p>Felles orienteringssaker</p> <ul style="list-style-type: none"> • KG. Jebsen-søknader – orientering om status for prekvalifiseringen <p>Klinmed/OUS fremmer 4 søknader, i tillegg fremmes to søknader fra IMB. Søknadsfrist er 6 mai 2019.</p> <ul style="list-style-type: none"> • CRISTin-resultater 2018 gjennomgang av UiO/Klinmed og OUS. <p>Resultatene for Klinmed viser en svak oppgang i antall publikasjoner, samtidig som det er en svak nedgang i antall publikasjonspoeng. Dette kan ha sammenheng med en liten nedgang i antall vitenskapelige artikler på nivå 2. Antall opplastede fulltekstdokumenter viser en markant forbedring i 2018. Klinmed ligger over gjennomsnittet på Medfak i antall opplastede dokumenter. Antall publikasjoner i Open Access Gull bør økes, Klinmed ligger litt under snittet på Medfak, men ligger over UiO snittet.</p> <p>OUS: Antall publikasjoner har økt i 2018, mens antall publikasjonspoeng ligger på ca. samme nivå som i 2017.</p> <p>AHUS: Antall publikasjoner har gått ned i 2018, sammenlignet med 2017, det har også vært en liten nedgang i antall publikasjonspoeng.</p> <p>For mer informasjon om årets rapportering se: https://www.cristin.no/aktuelt/nyhetssaker/2019/resultater-fra-norsk-vitenskapsindeks-2018.html</p>	
31/2019	<p>Nasjonal rapportering om antall pasienter inkludert i pågående kliniske behandlingsstudier i 2017 og 2018 – oppdrag fra HOD</p> <p>Kristin Bjordal orienterte om prosess. Nettskjema er sendt til prosjektledere i alle HF. Det er et politisk mål å få flere pasienter inn i kliniske studier. HOD har bedt om en indikator for kliniske behandlingsstudier. Forskningsstøtte koordinerer prosessen med å rapportere på antall pasienter i behandlingsstudier.</p> <p>Gjennomgang av status for rapportering:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Prosjektleder – er den personen som står oppført hos REK og er den som har mottatt henvendelsen. 	

	<ul style="list-style-type: none"> • Det vil bli sendt ut en påminnelse om å svare. • Svarfrist for rapportering er 17. april. • Oppfordrer til at FL følger opp i egen klinikk. • Det jobbes med å utarbeide en visningsportal i CRIStin. 	
32/2019	<p>Aktuelle saker fra forskningslederne</p> <ul style="list-style-type: none"> • The International Clinical Trials Day 20. mai – markering ved OUS orientering ved Kristin Bjordal Internasjonal dag for å løfte frem betydningen av klinisk forskning. E-post med informasjon om dagen er sendt til Forskningslederne. 	
33/2019	<p>Forslag til møtedatoer høst 2019</p> <ul style="list-style-type: none"> • 5. september • 3. oktober • 7. november • 5. desember <p>Datoene ble vedtatt og det vil komme innkalling til møtene i Outlook fra Gina Clausen.</p>	
34/2019	<p>Eventuelt</p> <p>Lillian Kramer – Johansen orienterte om følgende saker:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Utdelingen av forskningsprisene blir i år noe forsinket. • 29. august markering av OUS 10 år. • Strategiske forskningsområder – opplysninger om disse kommer i juni. 	