

7.7.2020

Tietoa tutkimukseen osallistuvalla:

Sinut on kutsuttu osallistumaan tutkimukseen

Terveysteknologia predialyysi- ja kotidialyysihoidossa: Käytettävyys ja potilaskokemus.

Osallistuminen tutkimukseen on vapaaehtoista. Voit keskeyttää osallistumisesi milloin tahansa tutkimuksen aikana. Jos päätät keskeyttää osallistumisen, keskeyttämishetkeen mennessä kerättyjä tietoja käytetään osana tutkimusaineistoa. Sinulla on myös oikeus peruuttaa suostumus (eli Tutkittavan suostumus). Suostumuksen peruuttaminen merkitsee, että kaikki tutkimustieto poistetaan ja tuhoetaan.

Tietosuojailmoitus:

Terveysteknologia predialyysi- ja kotidialyysihoidossa: Käytettävyys ja potilaskokemus -tutkimus

1. Tutkimuksen aihe, tavoite ja rahoittaja

Tutkimuksen aihe on potilaslähtöisen kotidialyysihoidon kehittäminen. Tutkimuksen kohderyhmänä on potilaat, joilla on krooninen, etenevä munuaisten vajaatoiminta tai jotka ovat keinomunuaishoidossa. Tutkimuksen tarkoituksena on selvittää laadullisen tutkimuksen keinoin potilaiden palvelutarpeita ja potilaskokemuksia sekä kuvata kokonaisvaltaista potilaskokemusta ja positiivisen kokemuksen muodostamiseen vaikuttavia tekijöitä. Tutkimuksen avulla tunnistetaan potilaskokemuksen näkökulmasta vaatimuksia ja reunaehtoja hoitoa tukeville (digitaalisille) ratkaisuille. Osa tutkimuksesta kohdistuu potilaille kotidialyysihoitoon tarkoitettujen ratkaisujen ja näiden muodostaman kokonaisuuden käytettävyiden kehittämiseen käytettävyysarvioinnin ja osallistuvan suunnittelun keinoin. Yleisellä tasolla tutkimuksessa on tarkoitus lisätä kotidialyysien osuutta HUS-alueella sekä lisätä potilasturvallisuutta ja -tyytyväisyyttä.

Tutkimus sisältää kolme työpakettia:

Työpaketti 1 (TP 1) Perehtyminen tutkimuksen kohteeseen ja kontekstiin sekä tarkemmin kotidialyysipotilaiden hoitoon ja olemassa oleviin hoitoa tukeviin digitaalisiin ratkaisuihin, kenttätutkimuksen ja kirjallisuusselvitysten avulla. Tutkimukseen osallistuu noin kahdeksan terveydenhuollon ammattilaista. Osallistujat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan avulla.

Työpaketti 2 (TP 2) Käyttäjästudiotutkimus, jossa selvitetään laadullisen tutkimuksen keinoin potilaiden palveluihin ja sähköisiin hoitoa tukeviin ratkaisuihin liittyviä tarpeita sekä potilaskokemuksia. Tutkimukseen osallistuu yhteensä noin 30 potilasta, joilla on krooninen, etenevä munuaisten vajaatoiminta tai jotka ovat keinomunuaishoidossa (dialyysihoidossa). Osallistujat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan avulla. Tutkimuksen tuloksena tuotetaan kuvauksia potilasprofileista ja potilaspoluista sekä positiivisen potilaskokemuksen muodostumiseen vaikuttavista tekijöistä. Lisäksi tutkimuksen tuloksena kuvataan potilaskokemuksen näkökulmasta käyttäjävaatimuksia ja reunaehtoja hoitoa tukeville digitaalisille ratkaisuille.

Työpaketti 3 (TP 3) Digitaalisten ratkaisujen potilaskeskeinen kehittäminen, jossa kotidialyysipotilaille suunnattuja hoitoa tukevia ratkaisuja ja näiden muodostaman kokonaisuuden käytettävyttä kehitetään käytettävyysarvioinnin ja osallistuvan suunnittelun keinoin. Käytettävyiden arviointeihin osallistuu yhteensä noin 10 kotidialyysihoidossa olevaa potilasta. Osallistujat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan

avulla. Työpajoissa ja osallistuvan suunnittelun sessioissa hyödynnetään aiempien työpakettien (TP1 ja TP2) tuloksia ja havaintoja, mutta kerätään myös lisää tietoa erityisesti suunnitteluratkaisuista ja näihin liittyvistä käyttäjätarpeista sekä potilaskokemuksista. Työpajoja ja osallistuvan suunnittelun sessioita järjestetään kahdesta kolmeen. Työpajoihin osallistuu eri sidosryhmien edustajia: potilaita, terveydenhuollon ammattilaisia, järjestelmätoimittajia, suunnittelijoita, tutkijoita, jne. Osa työpajoihin ja osallistuvan suunnittelun sessioihin osallistujista pyritään rekrytoimaan tutkimukseen jo aiemmin osallistuneiden joukosta. Terveydenhuollon ammattilais- ja potilasosallistajat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan avulla.

Tutkimus on osa laajempaa HUS:n koordinoimaa "Terveysteknologia predialyysi- ja kotidialyysihoidossa" -aiheista tutkimuskokonaisuutta, jonka virallinen nimi on CleverHealth Network eHealth in Home Dialysis. Tutkimus sisältää neljä osatutkimusta, joista Aalto-yliopisto on vastuutaho osatutkimuksessa potilaskokemuksesta ja käytettävyydestä (viralliselta nimeltään Moduuli 2: Käytettävyys ja potilaskokemus). Tutkimus toteutetaan HUS:n ja Aalto-yliopiston tekemän tutkimuspalvelusopimuksen puitteissa vuosien 2020-2021 aikana.

2. Tutkimuksen luonne ja kestoaika

Kyseessä on kertatutkimus. Tutkimuksen kestoaika: 31.12.2021 asti.

3. Konkreettinen henkilötietojen keräämisen metodi

Henkilötietoja kerätään eri työpaketeissa seuraavasti:

Työpaketti 1: Perehtymisvaiheen kenttätutkimuksessa suoritetaan haastatteluja ja havainnointeja terveydenhuollon ammattilaisten kanssa. Haastattelujen aiheet liittyvä potilaiden hoitoon ja erilaisiin hoitoon liittyviin digitaalisiin ratkaisuihin. Henkilötiedot kerätään haastattelun sekä haastatteluiden esitehtävien yhteydessä osallistujien itsensä kertomina. Osallistujat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan avulla. Tutkimushoitaja välittää rekrytointien yhteydessä alustavan kiinnostuksen ilmaisseiden ammattilaisten yhteystiedot (nimi ja työpuhelinnumero) haastattelututkimuksen toteuttamisesta vastaaville tutkijoille luottamuksellisinä tietoina. Haastateltavilta kysytään heidän työtehtävistään sekä ammatillisesta taustasta. Suoria potilastietoja ei sivuta. Haastattelut suoritetaan etäjärjestelyin video- tai konferenssipuhelun avulla. Tutkimuksen suoritustavat sovitaan erikseen jokaisen osallistujan kanssa heidän toiveensa huomioon.

Työpaketti 2: Käyttäjätutkimuksessa selvitetään laadullisen tutkimuksen keinoin potilaiden palveluihin ja digitaalisiin hoitoa tukeviin digitaalisiin ratkaisuihin liittyviä tarpeita sekä potilaskokemuksia. Potilailta henkilötietoja kerätään haastattelujen, esitehtävien ja suostumuslomakkeen yhteydessä heidän itsensä kertomana ja kuvaamana. Metodeina ovat haastatteluiden ja etätehtävien tallenteet, lomakkeet ja/tai kyselyt sekä aikajanakuvaukset potilaspolun vaiheista, sairastamisen vaiheista ja tapahtumista sekä suostumuslomakkeen henkilötieto-osuus. Kaikkiin näihin liittyvät henkilötiedot koodataan tutkimusnumeroilla. Tutkimukseen osallistuminen vaatii noin kaksi tuntia aikaa haastatteluun ja noin tunnin esitehtävien tekemiseen. Haastattelut toteutetaan etäjärjestelyin video- tai konferenssipuhelun avulla. Tutkimuksen suoritustavat sovitaan erikseen jokaisen potilaan kanssa heidän toiveensa huomioon.

Työpaketti 3: Käytettävyyden arvioinnit toteutetaan haastattelutyypeinä käytettävyydesteinä jotka suoritetaan etätestauksena video- tai konferenssipuhelun avulla. Näissä käytettävyyden arvioinneissa osallistujat testaavat digitaalisia sovelluksia ja pääsevät antamaan niistä palautetta ja kehitysehdotuksia. Arviointien yhteydessä tietoja kerätään haastattelu- ja testausosuuksien ääni- ja videotallenteina sekä

kyselylomakkeilla. Digitaalisten ratkaisujen testikäyttäjinä toimivilta potilailta henkilötietoja kerätään käytettävyyden arviointien yhteydessä kyselyillä ja heidän itsensä kertomana ja kuvaamana. Tutkimukseen osallistuminen vaatii noin kaksi tuntia aikaa. Arvioinnit toteutetaan potilaiden kotona tai etätestauksena videoyhteyden välityksellä. Ajankohdat ja etätestauksen toteutustavat sovitaan erikseen jokaisen potilaan kanssa heidän toiveensa mukaisesti. Arviointeihin saattaa liittyä esitehtäviä, joiden kesto on noin 15 minuuttia.

Osallistuvan suunnittelun sessioissa ja työpajoissa osallistujat pääsevät antamaan palautetta digitaalisista ratkaisuista sekä tuomaan ideoita niiden jatkokehittämiseen. Metodeina ovat ryhmässä tehtävät suunnittelutehtävät, ryhmähaastattelut, pelilliset menetelmät osana työpajaa ja kyselylomakkeet. Dokumentointi tapahtuu äänitallentamalla työpajatyöskentelyä ja videoimalla mahdollisia työpajojen osana toteutettavia digitaalisten ratkaisujen konsepteja ja näiden vuorovaikutusta. Joitakin työpajoja saatetaan toteuttaa etäjärjestelyin video- tai konferenssipuhelun avulla. Työpajojen ja osallistuvan suunnittelun sessioiden pituus on enintään 2,5 tuntia. Työpajoja ja osallistuvan suunnittelun sessioita edeltää myös esitehtävä, jonka kesto on noin 15 minuuttia.

Osallistuvan suunnittelun sessioiden ja työpajojen ammattilaisosallistujat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan avulla. Tutkimushoitaja välittää rekrytointien yhteydessä alustavan kiinnostuksen ilmaisseiden ammattilaisten yhteystiedot (nimi ja työpuhelinnumero) haastattelututkimuksen toteuttamisesta vastaaville tutkijoille luottamuksellisina tietoina. Henkilötietoja kerätään kyselylomakkeiden ja suostumuslomakkeen yhteydessä osallistujien itsensä kertomana ja kuvaamana. Jokainen osallistuja päättää itse, miten paljon hän haluaa ryhmätilanteissa kertoa itsestään. Kaikkiin näihin liittyvät henkilötiedot koodataan tutkimusnumeroilla.

Käytettävyyсарviointien, osallistuvan suunnittelun sessioiden ja työpajojen potilasosallistujat rekrytoidaan HUS:n tutkimushoitajan avulla. Tutkimushoitaja välittää rekrytointien yhteydessä potilaille lomakkeet (mm. tiedote potilaalle ja suostumuslomake) ja potilaan suostuessa tutkimukseen samalla antaa suostumuslomakkeella yhteystietonsa tutkijan yhteydenottoa varten. Yhteystiedot ovat välttämättömiä, jotta tutkijat voivat ottaa osallistujiin yhteyttä tutkimustilaisuuksiin osallistumisen ohjeistamisessa, sopimisessa ja esitehtävän ohjeistamiseksi.

4. Osallistujan informointi

Tutkimukseen osallistujia informoidaan tutkimuksesta sekä suullisesti että kirjallisesti.

Työpaketti 1: Osallistuville ammattilaisille annetaan tutkittavan tiedote, joka on toteutettu erikseen työpakettia 1 (perehtymisvaiheen kenttätutkimuksessa) varten.

Työpaketti 2: Potilasosallistujille annetaan tutkittavan tiedote, joka on toteutettu erikseen työpakettia 2 (käyttäjätutkimus) varten.

Työpaketti 3: Osallistujille annetaan tutkittavan tiedote, joka on toteutettu erikseen työpakettia 3 (käytettävyyden arviointi ja työpajat sekä osallistuvan suunnittelun sessiot) varten.

Kaikilta tutkimukseen osallistuvilta pyydetään kirjallinen suostumus osallistua tutkimukseen. Jokaista työpakettia varten on laadittu oma tutkittavan suostumuslomake osallistujille. Suostumuslomakkeissa on kuvattu tutkittavan oikeudet, mm. keskeyttää tutkimukseen osallistuminen niin halutessaan, sekä tiedot tutkimuksen tietosuojailmoituksesta.

Ennen tutkimuksen aloittamista tutkimukselle haetaan eettisen toimikunnan puolto HUS:sta. Tätä varten on valmisteltu aiheeseen liittyvät dokumentit, jotka sisältävät mm. tutkimukseen liittyvien riskien arvioinnit, tutkimuksesta vastaavan henkilön lausunnon eettisyydestä, tutkittavan tiedotteet ja suostumukset, sekä henkilötietojen käsittelytoimien selosteet.

5. Mitä henkilötietoja käsitellään tutkimuksessa?

Henkilötietojen käsittely on kuvattu työpaketeittain seuraavassa.

Työpaketti 1: Perehtymisvaiheen kenttätutkimukseen osallistuvilta terveydenhuollon ammattilaisilta kysytään heidän työtehtävistään, ammatillisesta taustasta (sisältäen nykyisen ammatin ja työtehtävät) sekä yhteystiedot (työsähköpostiosoite, työpaikan osoite, työpuhelinnumero).

Työpaketti 2: Käyttäjä tutkimuksen yhteydessä potilaista kerätään tutkimuksessa laadittujen haastattelujen ja kyselylomakkeiden avulla potilaiden itsensä kertomana seuraavia tietoja: demografiset tiedot (sisältäen esimerkiksi ikä, sukupuoli, koulutustaso, ammatti, perhesuhteet, asumisolosuhteet), yhteystiedot (sähköpostiosoite, kotiosoite, puhelinnumero) ja sairauskertomustietoja (diagnoosit).

Työpaketti 3: Käytettävyyden arvioinneissa digitaalisten ratkaisujen testikäyttäjänä toimivista potilaista tutkimuksessa laadittujen haastattelujen ja kyselylomakkeiden avulla potilaiden itsensä kertomana seuraavia tietoja: demografiset tiedot (sisältäen ikä, sukupuoli, koulutustaso, ammatti, etäisyys pääasiallisesta hoitopaikasta) ja sairauskertomustietoja (diagnoosit) sekä yhteystiedot (sähköpostiosoite, osoite, puhelinnumero). Lisäksi osallistujista kysytään heidän kokemuksistaan hoidoista sekä digitaalisten ratkaisujen ja palvelujen käytöstä ja näihin liittyvistä tarpeista.

Kaikilta osallistuvan suunnittelun sessioihin ja työpajoihin osallistujilta kysytään tutkimuksessa laadittujen kyselylomakkeiden avulla perusdemografiatietoja (mm. ikä, sukupuoli, koulutustaso, ammatti / työtehtävä) sekä selvitetään yleisiä teknologian käyttötaitoja. Kaikilta kysytään myös yhteystiedot (terveydenhuollon ammattilaisosallistujat ja IT-alan yritysten henkilöstöön kuuluvat osallistujat: työsähköpostiosoite, työpaikan osoite, työpuhelinnumero. Potilasosallistujat: sähköpostiosoite, osoite, numero). Lisäksi potilasosallistujilta kysytään lomakkeella täydentäviä demografiatietoja (etäisyys pääasiallisesta hoitopaikasta) ja sairauskertomustietoja (diagnoosit). Lisäksi lomakkeella ja ryhmäkeskustelutilanteessa kysytään kokemuksia hoidon sujuvuudesta. Osallistuja saa itse valita, miten paljon hän kuvaa omasta tilanteestaan ryhmätilanteissa. Terveystietojen ammattilaisosallistujilta sekä IT-alan yritysten henkilöstöön kuuluvilta osallistujilta kysytään lomakkeella täydentäviä tietoja (tyypillisimmät ammatissaan käyttämät tietojärjestelmät). Valtaosa työpajoihin ja osallistuvan suunnittelun sessioihin osallistujista on henkilöitä, joiden osalta henkilötiedot on jo kerätty yllä olevia tapoja hyödyntäen tutkimuksen edellisissä vaiheissa. Osallistujat saattavat itsensä tuottamina täydentää aiemmin jakamiaan henkilötietoja työpajatyöskentelyn aikana vapaavalintaisilla sisällöillä.

6. Henkilötiedot on kerätty seuraavista lähteistä

Pääasiallisesti henkilötietojen lähteenä ovat tutkimukseen osallistujien vastaukset tutkimuksessa laadittuihin lomakkeisiin, haastattelukysymyksiin ja muihin liittyviin tehtäviin.

Lisäksi rekrytointivaiheessa osallistujien yhteystiedot ovat välttämättömät, jotta tutkijat voivat ottaa yhteyttä potentiaalsiin osallistujiin erityisesti etäjäestelyin toteutettavien tutkimussessioista sopimiseksi. Osallistujat tutkimukseen rekrytoidaan tutkimushoitajan avulla, jolloin tutkimushoitaja on ensin yhteydessä potentiaalsiin osallistujiin ja tiedustele heidän kiinnostustaan osallistua tutkimukseen. Tämä jälkeen osallistujien nimi- ja yhteystiedot välitetään tutkimuksen toteuttamisesta vastaaville tutkijoille luottamuksellisina tietoina osallistujien kirjalliseen ja/tai suulliseen suostumukseen perustuen. Henkilötietojen rekisteröinti osaksi tutkimusrekisteriä perustuu aina osallistujien kirjalliseen suostumukseen osallistua tutkimukseen.

7. Henkilötietojen käsittely

7.1 Miten ja millä perusteella tutkimuksessa käsitellään henkilötietojasi?

Tutkimukseen osallistuneiden potilaiden tiedot pseudonymisoidaan Aalto-yliopiston verkkolevyllä. Tutkimusrekisteriin tallennetaan tutkittavien yksilöimiseksi tunnistenumero. Tutkimukseen osallistuvien identifiointitiedot (nimi ja yhteystiedot (sis. puhelinnumero, sähköpostiosoite sekä postiosoite) vs. tunnistenumero tutkimuksessa) säilytetään erillisessä tiedostossa, mutta kaikki tutkimuksessa käytettävä tieto on pseudonymisoitua ja koodattu tutkimusnumerolla. Ainoastaan Aalto-yliopiston tähän tutkimukseen nimetyt tutkijat pääsevät käsiksi depseudonymisoiuihin tietoihin (tunnistenumerotiedot vs. nimi ja yhteystiedot).

7.2 Mikä on käsittelyn tarkoitus?

Henkilötiedot tulevat tutkimushankkeen käyttöön. Henkilötietojen käsittelijöitä ovat Aalto-yliopiston ja HUSin "Terveysteknologia predialyysi- ja kotidialyysihoidossa" -tutkimukseen merkityt tutkijat.

Yhteystiedot ovat välttämättömiä, jotta tutkijat voivat ottaa osallistujiin yhteyttä etäjärjestelyin toteutettavien tutkimustilaisuuksien sopimiseksi.

7.3 Vaikutukset tutkimukseen osallistuville ja käsittelyperuste

Ei vaikutuksia. Henkilötietojen käsittely on tarpeen tieteellistä tutkimusta ja akateemista ilmaisua varten. Henkilötietojen käsittely työpaketeissa perustuu mm. seuraaviin säädöksiin:

Työpaketti 1:

- EU tietosuoja-asetus (2016/679), 6 artiklan 1 a), c) ja e) ja 9 artiklan 2 a) ja j) kohtiin

Työpaketti 2:

- EU tietosuoja-asetus (2016/679), 6 artiklan 1 a), c) ja e) ja 9 artiklan 2 a) ja j) kohtiin
- laki potilaan asemasta ja oikeuksista (785/1992).

Työpaketti 3:

- EU tietosuoja-asetus (2016/679), 6 artiklan 1 a), c) ja e) ja 9 artiklan 2 a) ja j) kohtiin
- laki potilaan asemasta ja oikeuksista (785/1992).

8. Henkilötietojen suojauksen periaatteet

Tiedot ovat salassa pidettäviä.

Manuaalisen aineiston suojaaminen: Mahdolliset tutkimuksen aikana laaditut muut tutkimuksessa hyödynnettävät aineistot koodataan tutkimusnumerolla.

Suorat tunnistetiedot poistetaan analysointivaiheessa.

9. Henkilötietojen jakaminen

Tiedot jaetaan: Aalto-yliopiston ja HUS:n tutkimuskokonaisuuden CleverHealth Network / eHealth in Home Dialysis projektiin merkityt tutkijat.

10. Henkilötietojen siirto EU:n ja ETA:n ulkopuolisiin valtioihin

Henkilötietoja ei siirretä EU:n / ETA:n ulkopuolelle.

11. Säilytys ja anonymisointi

Henkilötietoja sisältävän tutkimusdatan säilytys perustuu hyvän tieteellisen käytännön noudattamiseen. Tieteellisessä tutkimuksessa tarkoitus on säilyttää dataa, jotta tutkimustulokset voidaan verifioida ja aiemmin kerättyä dataa voidaan käyttää tieteelliseen jatkotutkimukseen samasta aiheesta tai tieteelliseen tutkimukseen muilla aloilla.

Tutkimusaineisto säilytetään Aallon verkkolevyllä viiden vuoden ajan tutkimuksen päättymisen jälkeen. Etäjärjestelyin toteutettavissa tutkimusosuuksissa hyödynnetään mahdollisimman tietoturvallisia video- ja konferenssipuheluyhteyksiä, jotka ovat Aalto-yliopiston suosittamia ja tukemia.

Tutkimukseen osallistuvien identifiointitiedot (nimi ja yhteystiedot vs. tunnistenumero tutkimuksessa) säilytetään erillisessä tiedostossa, mutta kaikki tutkimuksessa käytettävä tieto on pseudonymisoitua ja koodattu tutkimusnumerolla.

12. Tutkimukseen osallistuvan oikeudet

Yleisen tietosuojasetuksen (GDPR) mukaan Rekisteröidyillä on oikeus:

- saada tietoa henkilötietojen käsittelystä
- tarkastaa itseään koskevat tiedot
- pyytää tietojensa oikaisua
- pyytää tietojensa käsittelyn rajoittamista
- vastustaa tietojensa käsittelyä
- Oikeus tietojen poistamiseen, jos tutkimusdataa on käsitelty laittomasti ja käsittely ei ole enää tarpeen yleisen edun mukaisten tavoitteiden saavuttamisessa, tieteellisen tutkimuksen tavoitteiden tai tilastollisten tavoitteiden täyttämiseksi, ja datan poistaminen ei tee tieteellisen tutkimuksen päämääriä mahdottomiksi tai aiheuta vakavaa haittaa tieteelliselle tutkimukselle.

Siinä tapauksessa, että tutkimuksen tekeminen ei edellytä tai ei enää edellytä rekisteröidyn tunnistamista, Aalto-yliopisto ei ole velvoitettu hankkimaan lisää tietoja, jotta data tai rekisteröity voitaisiin tunnistaa vain sen vuoksi, että rekisteröity voisi käyttää oikeuksiaan. Jos Aalto-yliopisto ei tunnista dataa, joka on liitettävissä tiettyyn rekisteröityyn, niin rekisteröidyillä ei ole oikeutta tietojen tarkastamiseen, tietojen korjaamiseen, tietojen käsittelyn vastustamiseen eikä tietojen poistamiseen. Jos rekisteröity kuitenkin antaa lisätietoja, joiden avulla hänet voidaan tunnistaa tutkimusdatasta, niin oikeuksia ei rajoiteta.

13. Lisätietoa tutkimuksesta ja oikeuksien käyttämisestä

Tässä tutkimuksessa rekisterinpitäjänä on Aalto-yliopisto.

Yhteyshenkilö tutkimusta koskevissa asioissa on:

Johanna Kaipio, TKT, Tietotekniikan laitos, Aalto-yliopisto

Puhelinnumero: 0505936822, sähköposti: johanna.kaipio@aalto.fi

Tutkimukseen osallistuvan tulee ottaa yhteyttä Aalto-yliopiston tietosuojavastaavaan, jos hänellä on kysymyksiä tai vaatimuksia henkilötietojen käsittelyn osalta:

Tietosuojavastaava: Puhelinnumero: 09 47001, sähköposti: tietosuojavastaava@aalto.fi

Jos tutkimukseen osallistuva kokee, että hänen henkilötietojensa on käsitelty tietosuojalainsäädännön vastaisesti, on osallistujalla oikeus tehdä valitus valvontaviranomaiselle, tietosuojavaltuutetulle (lue lisää: <http://www.tietosuoja.fi>).