

Godkjenninger av forskning – 24.10.2022

Sakstype: en sak for hvert prosjekt/hvert forskningsfelt

Sakseierskap: på instituttnivå med unntak av Klinmed, hvor sakseierskapet legges på MED KLINMEDØK



Sakstittel: Godkjenninger av forskning - forskningsfelt /evt. eksternt finansiert prosjekt med UiO-prosjektnummer og prosjektittel – prosjektleders navn - fullt navn på klinikk eller avdeling






Klassering: 569

Tilgangskode på utvalgte journalposter: FO - Unntatt etter offentlighetsloven. Offl. §26.4 forskningsdokument - søknad om støtte eller rådgivning. Evt. Offl.§13 opplysninger med taushetsplikt - Fvl.§13 taushetsplikt

Jevnføring og lenke: jevnføring og lenke begge veier mellom godkjenningssak og økonomisak med prosjekt

Fordeling: på Klinmed legges innbrev ufordelt på MED KLINMEDØK, hvor leder fordeler journalposten til rett klinikk. På øvrige enheter legges innbrev ufordelt både på journalpost- og på saksnivå.

JP	Type	Tittel	Avsender/Mottaker	Tilgangskode	Merknad
REK sør-øst – Regionale komiteer for medisinsk og helsefaglig forskning (Kan også være andre regioner)					
	I	Informasjon om vedtak	REK sør-øst – enhet		Importeret inn i ephorte av arkiv Kopi i ephorte: Katrine Ore KORE, Roger Markgraf- Bye ROGERBY(adm-enhet PVO), Are Evju AREEVJ
Behandlingsansvarlige ved UiO - USIT					
	X	Behandlingsgrunnlag for prosjektet og evt. personvernkonsekvensvurdering	USIT	FO §26.4/§13	Epost med behandlingsgrunnlag /vurdering av prosjektets personvernrisikoer, samt kartlegging av tiltak for å minimere

					risikoene. Behandlingsgrunnlag. DPIA Data Protection Impact Assessment, der det foreligger. – SIKT (NSD)oppbevarer nå søknader og godkjenninger i sitt Meldingsarkiv
Legemiddelverket					
	I	Svar på søknad om tillatelse til bruk av utstyr i forskningsprosjekt	Enhet – Legemiddelverket	FO §26.4/§13	Klinisk utprøving av medisinsk utstyr på mennesker
	U	Søknad om godkjenning av legemiddelutprøvinger	Enhet – Legemiddelverket	FO §26.4/§13	Klinisk utprøving av legemidler på mennesker
	I	Svar på søknad om godkjenning av legemiddelutprøvinger	Legemiddelverket – Enhet	FO §26.4/§13	
	U	Søknad om tillatelse til bruk av utstyr	Enhet – Legemiddelverket	FO §26.4/§13	Klinisk utprøving av medisinsk utstyr. Godkjenninger fra etter 2018
	I	Svar på søknad om tillatelse til bruk av utstyr	Legemiddelverket – Enhet	FO §26.4/§13	