

Vedlegg

Vedlegg 1: Informasjonsskriv til deltakere: Spørreundersøkelse

Vedlegg 2: Spørreundersøkelse slik den presenteres i nettskjema.no

Vedlegg 3: Informasjonsskriv til deltakere: Intervju

Vedlegg 4: Intervjuguide

Vedlegg 5: Meldeskjema til NSD

Vil du delta i forskningsstudien

Helsefremmende arbeid i kommunen – hvordan få det til?

Dette er et spørsmål til deg om å delta i en forskningsstudie hvor formålet er å kartlegge hvordan kommuner kan legge til rette for at innbyggere skal øke deres helsekompetanse. I dette skrivet vil jeg gi deg informasjon om målet med studien og hva deltakelse vil innebære for deg.

Bakgrunn og mål

Helsekompetanse trekkes frem som en viktig faktor for helserelatert adferd og utfall av helsekommunikasjon og folkehelsearbeid (Schulz & Nakamoto, 2012).

«Helsekompetanse handler om grunnleggende ferdigheter, kunnskap og motivasjon som gjør individet i stand til å finne, forstå, vurdere og anvende helseinformasjonen med den hensikt å kunne ta helserelaterte beslutninger i hverdagen. Dette kan handle om å ta avgjørelser relatert til hvordan en forebygger sykdom, om en har behov for helsetjenester, og hvilke helsefremmende tiltak som opprettholder eller forbedrer livskvalitet gjennom livsløpet.»

(Helse- og omsorgsdepartementet, 2019 s.5)

Regjeringens mål er å skape pasientens helsetjeneste, noe som forutsetter at pasienter og brukere har kunnskap og muligheter for å ivareta sin helse på best mulig måte, og kommunene må da i større grad legge til rette for at innbyggere tas med på beslutninger som omhandler de, gjennom å blant annet spørre «Hva er viktig for deg?». Man ser derimot at mange ikke er i stand til å tilegne seg kunnskap og dermed heller ikke kan ta reelt gode valg for egen helse. Ett av tiltakene er å øke kompetansen om helse i befolkningen (Helse- og omsorgsdepartementet, 2019).

I 2020 ble det gjennomført befolkningsstudier av helsekompetanse i Norge. Rapporten viser at også i Norge har en vesentlig andel av befolkningen vansker med å forholde seg til helseinformasjon (Le, Finbråten, Pettersen & Guttersrud, 2021). Ikke bare har dette betydning for den enkeltes helse, men også samfunnets helseutgifter. Ved å øke helsekompetansen blant innbyggere vil man også styrke innbyggers mulighet for autonomi og kunnskapsbaserte valg, som igjen kan bidra til å holde flest mulig friske så lenge som mulig og til mestring av utfordringer i livet og i hverdagen. (Helse- og omsorgsdepartementet, 2019; Solvoll et al., 2020).

Målet med studien er å undersøke hva kommuner gjør for å styrke befolkningens helsekompetanse. Helsedirektoratet har kommet med en strategi for å styrke befolkningens helsekompetanse, og peker på at det allerede gjøres et godt arbeid i kommunene. Studien vil rette oppmerksomheten mot de gode eksemplene og vektlegge kommunens styrker.

Hvem er ansvarlig for forskningsprosjektet?

Universitetet i Sørøst-Norge er ansvarlig for prosjektet.

Hvorfor får du spørsmål om å delta?

Jeg sender dette spørreskjemaet til alle landets folkehelsekoordinatorer som en indikator på hvordan kommuner jobber med helsekompetanse.

Jeg vil også intervju personer i ulike stillinger i en kommune, en folkehelsekoordinator, en person i forvaltning, en i institusjon og en koordinator. De vil også besvare spørsmål om hvordan kommunen arbeider med helsekompetanse.

Hva innebærer det for deg å delta?

Dette er en spørreundersøkelse med 11 spørsmål som du besvarer på en skala fra 1-5.

Tema jeg ønsker belyst er:

- Om begrepene helsekompetanse, brukermedvirkning, kommunikasjon og informasjon er integrert i arbeidshverdagen, rutiner og i kommunens ledelse
- Om kommunen tilrettelegger for et likeverdig helsetilbud, brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig informasjon
- Bruker kommunene kommunikasjonsverktøy eller teknikker for å sjekke om innbyggere har forstått
- Bruker kommunene verktøy for å identifisere behov for tilrettelagt informasjon eller kommunikasjon

Det er frivillig å delta i prosjektet, og din besvarelse er anonym.

Ditt personvern – hvordan vi oppbevarer og bruker dine opplysninger?

Vi vil bare bruke opplysningene om deg til formålene vi har fortalt i dette skrivet. Vi behandler opplysningene konfidensielt og i samsvar med personvernregelverket.

Spørreundersøkelsen går via nettskjema.no som driftes av Universitetet i Oslo.

Programmet fjerner IP adresser, og det vil ikke være mulig for oss å spore hvem som har svart på spørreundersøkelsen.

I publisert materiale vil all data være anonym, og det vil ikke være mulig å spore hvilken kommune som har uttalt seg i studien.

Hva skjer med opplysningene dine når vi avslutter forskningsprosjektet?

Svar på spørreundersøkelsen destrueres når forskningsprosjektet avsluttes, senest innen august 2023.

Hva gir oss rett til å behandle personopplysninger om deg?

Vi behandler opplysninger om deg basert på ditt samtykke.

På oppdrag fra Universitetet i Sørøst Norge har NSD – Norsk senter for forskningsdata AS vurdert at behandlingen av personopplysninger i dette prosjektet er i samsvar med personvernregelverket.

Hvor kan jeg finne ut mer?

Hvis du har spørsmål til studien, eller ønsker å benytte deg av dine rettigheter, ta kontakt med:

- Universitetet i Sørøst Norge ved student Linda Letmolie Solem på epost lindaletm@gmail.com eller på telefon 98 62 35 17
eller
- veileder Anne-Inga Hilsen ahi@usn.no
- Vårt personvernombud: Paal Are Solberg personvernombud@usn.no

Hvis du har spørsmål knyttet til NSD sin vurdering av prosjektet kan du ta kontakt med:

- NSD – Norsk senter for forskningsdata AS på epost personverntjenester@nsd.no
eller på telefon 55 58 21 17

Med vennlig hilsen

Anne-Inga Hilsen
veileder

Linda Letmolie Solem
student

Spørreundersøkelse til folkehelsekoordinatorer i Norge

Dette er en spørreundersøkelse til min master, "*Helsekompetanse - hvordan får det til?*" i Helsefremmende arbeid ved Universitetet i Sørøst-Norge.

I 2019 gav Helsedirektoratet ut en strategi for å øke befolkningens helsekompetanse. I Nasjonal helse- og sykehusplanen (2020-2023) legges det også føringer fra regjeringens side at kommuner i større grad skal sette helsekompetanse på agendaen, for å skape pasientens helsereise. Helsekompetanse er nødvendig for å finne, vurdere, forstå og anvende informasjon for å fremme helse og forebygge sykdom.

Helekompetanse kan måles på individnivå, ved at man ser på den enkeltes evne til å finne, vurdre, forstå og anvende kunnskap om egen helse. Kommunen som organisasjon kan gjøre informasjon og kunnskap lettere eller vanskeligere tilgjengelig, og på den måten stille høyere eller lavere krav til innbyggernes helekompetanse.

På samme måte som man kan måle den enkeltes helsekompetanse finnes det verktøy for å måle hvor helsekompetanse vennlig en organisasjon er. Disse 10 spørsmålene kan gi en pekepin på hvor helsekompetanse vennlig din kommune er.

Undersøkelsen er anonym, og dataene vil bli behandlet av nettskjema.no. Undersøkelsen tar under 5 minutter å gjennomføre.

Hvor mange innbyggere bor det i din kommune?

Hvilken helseregion tilhører din kommune?

Hva assosierer du med helsekompetanse?

Hvor enig eller uenig er du i disse påstandene.

1 svært enig, 2 enig, 3 verken enig eller uenig, 4 uenig, 5 svært uenig

Ledelsen i vår kommune er opptatt av brukermedvirkning og forståelig kommunikasjon og informasjon til innbyggerne



Verdi



Ledelsen i vår kommune er opptatt av likeverdig tilgang til kommunens tilbud og tjenester, gjennom blant annet tilrettelagt informasjon



Verdi



Våre rutiner beskriver hvordan vi skal jobbe med brukermedvirkning og forståelig kommunikasjon og informasjon til innbyggere



Verdi



Ansatte får opplæring i teknikker/verktøy for å gjøre informasjon lettere tilgjengelig, som f.eks klart språk



Verdi



Ansatte får opplæring i metoder for å sikre at innbyggere har forstått nødvendig informasjon



Verdi



Innbyggere er med i prosesser rundt planlegging av tilbud og tjenester i kommunen



Verdi



Innbyggere er med i prosesser der vi evaluerer tjenester og tilbud i kommunen



Verdi



Vi jobber kontinuerlig med klart språk i alle våre skriftlige og digitale dokumenter



Verdi



Vi har brosjyrer/informasjon på ulike språk



Verdi



Det er lett å navigere og finne informasjon om kommunens tilbud og tjenester



Verdi



Vi er tydelige på hvilke rettigheter man har som innbygger, pasient og bruker



Verdi



Vil du delta i forskningsstudien

Helsefremmende arbeid i kommunen – hvordan få det til?

Dette er et spørsmål til deg om å delta i en forskningsstudie hvor formålet er å kartlegge hvordan kommuner kan legge til rette for å bli mer helsekompetansevennlige. I dette skrivet vil jeg gi deg informasjon om målet med studien og hva deltakelse vil innebære for deg.

Bakgrunn og mål

Helsekompetanse trekkes frem som en viktig faktor for helserelatert adferd og utfall av helsekommunikasjon og folkehelsearbeid (Schulz & Nakamoto, 2012).

«Helsekompetanse handler om grunnleggende ferdigheter, kunnskap og motivasjon som gjør individet i stand til å finne, forstå, vurdere og anvende helseinformasjonen med den hensikt å kunne ta helserelaterte beslutninger i hverdagen. Dette kan handle om å ta avgjørelser relatert til hvordan en forebygger sykdom, om en har behov for helsetjenester, og hvilke helsefremmende tiltak som opprettholder eller forbedrer livskvalitet gjennom livsløpet.»

(Helse- og omsorgsdepartementet, 2019 s.5)

I 2020 ble det gjennomført befolkningsstudier av helsekompetanse i Norge. Rapporten viser at også i Norge har en vesentlig andel av befolkningen vansker med å forholde seg til helseinformasjon (Le, Finbråten, Pettersen & Guttersrud, 2021). Ikke bare har dette betydning for den enkeltes helse, men også samfunnets helseutgifter. Ved å øke helsekompetansen blant innbyggere vil man også styrke innbyggers mulighet for autonomi og kunnskapsbaserte valg, som igjen kan bidra til å holde flest mulig friske så lenge som mulig og til mestring av utfordringer i livet og i hverdagen.

(Helse- og omsorgsdepartementet, 2019; Solvoll et al., 2020). Samtidig er det ikke bare helsekompetanse den enkeltes ansvar, vi som organisasjon og kommune har også ansvar for å gjøre det lett å finne, forstå, vurdere og anvende kunnskap om helse (Le, Finbråten, Pettersen & Guttersrud, 2021).

Målet med studien er å undersøke hvordan kommunene jobber for å gjøre det lettere for innbyggere å finne, forstå, vurdere og anvende informasjon om helse. Helsedirektoratet har kommet med en strategi for å styrke befolkningens helsekompetanse, og peker på at det allerede gjøres et godt arbeid i kommunene. Min studie vil rette oppmerksomheten mot de gode eksemplene og vektlegge kommunens styrker.

Hvem er ansvarlig for forskningsprosjektet?

Universitetet i Sørøst Norge er ansvarlig for prosjektet.

Hvorfor får du spørsmål om å delta?

Jeg ønsker å intervju personer i ulike stillinger i en kommune. En folkehelsekoordinator, en person i forvaltning, en i institusjon og en koordinator. Av praktiske årsaker har jeg valgt en kommune som ligger nær til mitt bosted. Jeg har gjort en spørreundersøkelse blant folkehelsekoordinatorer i Norge, hvor de svarte på ca de samme spørsmålene som jeg ønsker å stille deg.

Hva innebærer det for deg å delta?

Jeg vil gjerne intervju deg om hvordan din kommune legger til rette for brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig informasjon når det gjelder helse. Fokuset vil være på gode eksemplene og hva som fungerer. Intervjuet vil være semistrukturert, det vil si at jeg stiller noen innledende spørsmål, og kan underveis supplere med andre oppklarende og avklarende spørsmål. Du må gjerne utdype temaer du mener er relevant for spørsmålstillingen. Intervjuet vil ta mellom 45-60 minutter.

Tema jeg ønsker belyst er:

- Hvordan begrepene helsekompetanse, brukermedvirkning, kommunikasjon og informasjon er integrert i arbeidshverdagen, rutiner og i kommunens ledelse
- På hvilken måte kommunen tilrettelegger for et likeverdig tilgang på helsetilbud, brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig informasjon
- Hvilke kommunikasjonsverktøy eller teknikker dere benytter
- Verktøy eller rutiner for å identifisere behov for tilrettelagt informasjon eller kommunikasjon

Det er frivillig å delta

Det er frivillig å delta i prosjektet. Hvis du velger å delta, kan du når som helst trekke samtykket tilbake uten å oppgi noen grunn. Alle dine personopplysninger vil da bli slettet. Det vil ikke ha noen negative konsekvenser for deg hvis du ikke vil delta eller senere vil trekke deg.

Ditt personvern – hvordan vi oppbevarer og bruker dine opplysninger

Vi vil bare bruke opplysningene om deg til formålene vi har fortalt i dette skrivet. Vi behandler opplysningene konfidensielt og i samsvar med personvernregelverket. Det er kun meg som student og min veileder som vil ha tilgang til lydopptaket av intervjuet. Opptaket vil bli tatt opp via nettskjema.no og bli lagret på en kryptert sone. Dine kontaktopplysninger vil jeg erstatte med en kode som lagres på egen navneliste adskilt fra øvrig data.

I publisert materiale vil all data være anonym, og det vil ikke være mulig å spore hvilken kommune som har uttalt seg i studien.

Hva skjer med opplysningene dine når vi avslutter forskningsprosjektet?

Opplysningene anonymiserer når prosjektet avsluttes/oppgaven er godkjent, senest innen august 2023. Opptaket og kontaktinformasjon vil da bli destruert.

Dine rettigheter

Så lenge du kan identifiseres i datamaterialet, har du rett til:

- Innsyn i hvilke personopplysninger som er registrert om deg, og få utlevert en kopi av opplysningene
- Å få rettet personopplysninger om deg
- Å få slettet personopplysninger om deg, og
- Å sende klage til Datatilsynet in behandlingen av dine personopplysninger.

Hva gir oss rett til å behandle personopplysninger om deg?

Vi behandler opplysninger om deg basert på ditt samtykke.

På oppdrag fra Universitetet i Sørøst Norge har NSD – Norsk senter for forskningsdata AS vurdert at behandlingen av personopplysninger i dette prosjektet er i samsvar med personvernregelverket.

Hvor kan jeg finne ut mer?

Hvis du har spørsmål til studien, eller ønsker å benytte deg av dine rettigheter, ta kontakt med:

- Universitetet i Sørøst-Norge ved student Linda Letmolie Solem på epost lindaletm@gmail.com eller på telefon 98 62 35 17
eller
- veileder Anne-Inga Hilsen ahi@usn.no
- Vårt personvernombud: Paal Are Solberg personvernombud@usn.no

Hvis du har spørsmål knyttet til NSD sin vurdering av prosjektet kan du ta kontakt med:

- NSD – Norsk senter for forskningsdata AS på epost personverntjenester@nsd.no
eller på telefon 55 58 21 17

Med vennlig hilsen

Anne-Inga Hilsen
veileder

Linda Letmolie Solem
student

Intervjuguide

Tusen takk for at du har sagt ja til å delta i dette intervjuet.

Med denne studien ønsker jeg å kartlegge hvordan kommuner kan tilrettelegge for å øke befolkningens helsekompetanse for å styrke deres mulighet for å ha god helse så lenge som mulig, og mulighet til å mestre utfordringer i livet og hverdagen.

For å besvare studiens forskningsspørsmål skal jeg gjennomføre 4 individuelle intervjuer i ulike deler av en kommune.

Dette er et semistrukturert intervju, det vil si at jeg stiller deg noen innledende spørsmål, og kan underveis supplere med andre oppklarende og avklarende spørsmål. Du må gjerne utdype temaer du mener er relevant for spørsmålstillingen. Du har taushetsplikt, og jeg ønsker ikke informasjon om enkeltindivider.

Jeg kommer til å ta opp samtalen på bånd, men opptaket blir slettet når prosjektet er avsluttet, senest innen august 2023.

Er det noe du lurer på før vi starter?

Da setter vi igang – og lydopptaket skrus på nå!

Brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig informasjon er sentralt i flere anbefalinger og faglige retningslinjer til kommunene. Dette er nødvendig for at innbyggere skal kunne finne, forstå, vurdere og anvende informasjon som er nødvendig for å opprettholde eller forbedre livskvalitet.

1. Hvordan er disse begrepene, brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig kommunikasjon, integrert i din kommune og din arbeidshverdag?
2. På hvilken måte kommer det frem det at dette noe dine ledere og kommunens ledelse er opptatt av? (Rutiner, prosedyrer, strategier/planverk)
3. Hvordan tilrettelegger kommunen for brukermedvirkning i planer, strategier, evalueringer og likende?
4. Hvordan legger kommunen til rette for likeverdig tilgang til kommunens tilbud og tjenester? (Beskrives dette i rutiner, prosedyrer, strategier, tolk, kommunikasjonsstrategi)
5. For å oppnå likeverdige tjenester, er det noen spesielle områder dere har en ekstra oppmerksomhet mot?
6. Er det noen grupper dere jobber spesielt mot? (grupper, alder)

7. På hvilken måte tilrettelegger kommunen for brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig informasjon? (opplæring av ansatte, verktøy, rutiner)
8. Hvilke kommunikasjonsverktøy eller teknikker benytter du/dere hvis du oppdager at den du/dere samtaler med ikke har forstått? (Klart språk, tolk)
9. Hva gjør dere hvis dere oppdager at noen ikke har forstått? Har dere noen rutiner for å oppdage at informasjon ikke er forstått?
10. Hvordan tilrettelegger kommunen for at innbyggere skal finne informasjon som kan forebygge sykdom og styrke helsen?
11. Har dere verktøy, evt hvilke, eller rutiner for å identifisere behov for tilrettelagt informasjon eller kommunikasjon?
12. Er det noe annet du kommer på som er med på å styrke brukermedvirkning, god kommunikasjon og forståelig informasjon?

Meldeskjema NSD

Skriv ut

Referansenummer

281544

Hvilke personopplysninger skal du behandle?

- Navn (også ved signatur/samtykke)
- E-postadresse, IP-adresse eller annen nettidetifikator
- Lydopptak av personer

Type opplysninger**Skal du behandle særlige kategorier personopplysninger eller personopplysninger om straffedommer eller lovovertrедelser?**

Nei

Prosjektinformasjon**Prosjektittel**

Helsekompetanse - Hvordan få det til?

Prosjektbeskrivelse

Formålet med prosjektet er å innhente informasjon om hva kommuner gjør for å fremme helsekompetanse i befolkningen, og hvor bevisste kommuner er på helsekompetanse generelt.

Dersom opplysningene skal behandles til andre formål enn behandlingen for dette prosjektet, beskriv hvilke

Nei.

Begrunn behovet for å behandle personopplysningene

Jeg vil gjennomføre intervjuer med personer ansatt i en kommune. For å være tilstede i samtalen og kunne stille oppfølgende spørsmål vil det være nødvendig for meg å gjøre lydopptak av samtalen. Jeg er interessert i hvordan de arbeider med helsekompetanse, og hvilke fokusområder de har. For å kunne gi informanten mulighet til å se over de data jeg samlet inn fra samtalen vil det være nødvendig å oppbevare kontaktinformasjon frem til prosjektets slutt.

Min spørreundersøkelse vil være anonym da det ikke er relevant hvem som svarer. Jeg vil sende undersøkelsen ut til alle folkehelsekoordinatorer i Norge, og kun sortere på størrelse av kommune (6 delt) og landsdel. Det vil dermed ikke være mulig å spore hvem som har svart på undersøkelsen. Jeg vil sende spørreundersøkelsen via nettskjema.no.

Prosjektbeskrivelse

Master 2021-2022.docx

Ekstern finansiering

-

Type prosjekt

Studentprosjekt, masterstudium

Kontaktinformasjon, studentLinda Letmolie Solem, lindaletm@gmail.com, tlf: 98623517**Behandlingsansvar****Behandlingsansvarlig institusjon**

Universitetet i Sørøst-Norge / Fakultet for helse- og sosialvitenskap / Institutt for helse-, sosial- og velferdsfag

Prosjektansvarlig (vitenskapelig ansatt/veileder eller stipendiat)Anne Inga Hilsen, ahi@usn.no, tlf: 92662169**Skal behandlingsansvaret deles med andre institusjoner (felles behandlingsansvarlige)?**

Nei

Utvalg 1**Beskriv utvalget**

Ansatte i en kommune som jobber med helse.

Rekruttering eller trekking av utvalget

Jeg vil rekruttere informanter til min studie i den kommunen jeg bor i.

Alder

20 - 70

Inngår det voksne (18 år +) i utvalget som ikke kan samtykke selv?

Nei

Personopplysninger for utvalg 1

- Navn (også ved signatur/samtykke)
- Lydopptak av personer

Hvordan samler du inn data fra utvalg 1?

Personlig intervju

Vedlegg

Intervjuguide.docx

Grunnlag for å behandle alminnelige kategorier av personopplysninger

Samtykke (art. 6 nr. 1 bokstav a)

Informasjon for utvalg 1

Informerer du utvalget om behandlingen av opplysningene?

Ja

Hvordan?

Skriftlig informasjon (papir eller elektronisk)

Informasjonsskriv

Informasjonsskriv til deltakere i intervju.docx

Tredjepersoner

Skal du behandle personopplysninger om tredjepersoner?

Nei

Dokumentasjon

Hvordan dokumenteres samtykkene?

- Elektronisk (e-post, e-skjema, digital signatur)
- Manuelt (papir)

Hvordan kan samtykket trekkes tilbake?

Informanten kan trekke tilbake samtykket muntlig eller skriftlig.

Hvordan kan de registrerte få innsyn, rettet eller slettet opplysninger om seg selv?

Informantene i intervjuet vil ved henvendelse få innsyn i alle opplysninger de har delt. De vil ha mulighet til å endre, legge til eller slette opplysninger de har delt. Både det transkriberte materialet og min analyse av materialet. Som forsker ønsker jeg at opplysningene jeg har skal være mest mulig riktige, og det er da viktig med innsynsrett. Jeg vil også sende deler av materialet tilbake til informantene for å kvalitetssjekke at jeg har fått med meg det vesentlige.

Spørreundersøkelsen jeg vil bruke er anonym, og det vil ikke være mulig å koble person mot det leverte skjema. Det vil da heller ikke være mulig for informanten å rette eller slette opplysninger gitt i spørreundersøkelsen.

Totalt antall registrerte i prosjektet

100-999

Tillatelser

Skal du innhente følgende godkjenninger eller tillatelser for prosjektet?

-

Behandling

Hvor behandles opplysningene?

- Ekstern tjeneste eller nettverk (databehandler)
- Maskinvare tilhørende behandlingsansvarlig institusjon

Hvem behandler/har tilgang til opplysningene?

- Prosjektansvarlig
- Student (studentprosjekt)
- Databehandler

Hvilken databehandler har tilgang til opplysningene?

nettskjema.no

Tilgjengeliggjøres opplysningene utenfor EU/EØS til en tredjestat eller internasjonal organisasjon?

Nei

Sikkerhet

Oppbevares personopplysningene atskilt fra øvrige data (koblingsnøkkel)?

Ja

Hvilke tekniske og fysiske tiltak sikrer personopplysningene?

- Opplysningene anonymiseres fortløpende
- Endringslogg
- Andre sikkerhetstiltak
- Opplysningene krypteres under forsendelse

Hvilke

Innlåsing av dokumenter, passordbeskyttelse og automatisk låsing av pc.

Varighet

Prosjektperiode

01.05.2021 - 31.08.2023

Skal data med personopplysninger oppbevares utover prosjektperioden?

Nei, alle data slettes innen prosjektslutt

Vil de registrerte kunne identifiseres (direkte eller indirekte) i oppgave/avhandling/øvrige publikasjoner fra prosjektet?

Nei

Tilleggsopplysninger