



## TIETOA DEDUCER-TUTKIMUKSESSA TAPAHTUVASTA HENKILÖTIETOJEN KÄSITTELYSTÄ

### 1. Tutkimuksen nimi

Urologisten syöpien diagnostiikan ja hoidon kehittämishanke (DEDUCER)

### 2. Kuvaus tutkimushankkeesta ja henkilötietojen käsittelyn tarkoituksesta

Tutkimuksen tavoitteena on selvittää tutkimuskäytössä olevien menetelmien käyttöä urologisten syöpien diagnostiikassa ja hoidossa. Tutkimuksessa voidaan selvittää esimerkiksi syöpäsolujen geenimuutoksia ja potilaan kasvaimen syöpäsolujen yksilöllistä vastetta erilaisiin syöpälääkkeisiin. Henkilötietoja käsitellään kyseisen tutkimuksen toteuttamista varten.

### 3. Rekisterinpitäjät

Tässä tutkimuksessa tutkimuksen yhteisrekisterinpitäjinä toimivat:

**Helsingin ja Uudenmaan sairaanhoitopiirin kuntayhtymä** (Y-tunnus: 1567535-0)  
Osoite: PL 100/HALLINTO-OSASTO 00029 HUS

**Helsingin yliopisto** (Y-tunnus: 0313471-7)  
Osoite: PL 3 (Fabianinkatu 33), 00014 Helsingin yliopisto

Mikäli tutkimuksessa tehdään tutkimusyhteistyötä yhden tai useamman tahon kanssa, jotka ovat myös määritelleet henkilötietojen käsittelyn tarkoituksista ja keinoista, kyseiset tahot ovat lähtökohtaisesti myös yhteisrekisterinpitäjiä kyseisen yhteistyön osalta. Lisätietoa tästä on saatavilla alla kohdassa ”Henkilötietojen, näytteiden ja muun tutkimusaineiston luovuttaminen”.

### 4. Yhteystiedot henkilötietojen käsittelyä koskevissa asioissa

Tässä tutkimuksessa tehtävää henkilötietojen käsittelyä koskevissa asioissa kehotamme ensisijaisesti ottamaan yhteyttä tutkimuksen vastuuhenkilöön:

Titteli: Vastaava tutkija  
Nimi: Antti Rannikko  
Yksikkö/klinikka: HUS Urologian klinikka ja HY Oncosys tutkimusohjelma  
Suora puhelinnumero: 050-4270041  
Sähköpostiosoite: antti.rannikko@hus.fi

### 5. Tietosuojavastaavien yhteystiedot

Rekisterinpitäjien tietosuojavastaavat antavat lisätietoja tietosuojasta ja tietosuojaoikeuksista:

*HUS tietosuojavastaava*

Petri Hämäläinen, kehittämispäällikkö, tietosuojavastaava  
HUS Helsingin yliopistollinen sairaala, yleishallinto ja juridiikka  
[eutietosuoja@hus.fi](mailto:eutietosuoja@hus.fi)  
Postiosoite: PL 440, 00029 HUS

*Helsingin yliopiston tietosuojavastaava*

Lotta Ylä-Sulkava, tietosuojavastaava  
Helsingin yliopisto, yliopistopalvelut, tutkimuspalvelut  
[tietosuoja@helsinki.fi](mailto:tietosuoja@helsinki.fi)  
Postiosoite: PL 53, 00014 Helsingin yliopisto

## 6. Mitä ovat henkilötiedot, miksi niitä käsitellään ja ketkä niitä käsittelevät tutkimuksessa?

*Henkilötiedoilla* tarkoitetaan tunnistettuun tai tunnistettavissa olevaan henkilöön liittyviä tietoja. Tunnistettavissa olevana henkilönä pidetään sellaista yksilöä, joka voidaan suoraan tai epäsuorasti tunnistaa esimerkiksi nimen, henkilötunnuksen taikka yhden tai useamman tunnusomaisen tekijän, kuten fyysisen tai geneettisen piirteen, perusteella. Henkilötiedot voivat siis olla muutakin kuin suoraan yksilöivät tiedot, kuten nimi tai henkilötunnus. Merkittävä osa tutkimuksessa käsiteltävistä tiedoista ovat henkilötietoja, kuten esimerkiksi tutkittavien terveystiedot tai geneettiset tiedot.

Tutkimusaineistossa käsitellään ja tutkimusrekisteriin tallennetaan vain tutkimuksen tarkoituksen kannalta välttämättömiä henkilötietoja. Tietojen kerääminen perustuu tutkimussuunnitelmaan. Tutkittavien henkilöllisyyden tietää vain tutkimuksen henkilökunta, joka on salassapitovelvollinen.

Tutkimuksessa henkilötietoja käsittelevät ainoastaan tutkimusryhmään nimetyt henkilöt, joiden työtehtäviin niiden käsittely kuuluu. Tutkimusyhteistyönä tehtävässä tutkimuksessa ja jatkotutkimuksissa myös muut tutkijat voivat käsitellä koodattuja henkilötietoja, mutta tutkittavien henkilöllisyyttä tai koodiavainta ei paljasteta.

## 7. Mitä henkilötietoja tutkimusaineisto sisältää ja mistä ne kerätään?

Tutkimuksen toteuttamisessa käsitellään seuraavia rekisteröityjen tunnistetietoja suostumusten, yhteydenottojen ja rekisteröityjen oikeuksien toteuttamisen hallinnointia varten:

- Nimi, henkilötunnus, syntymäaika, osoite, puhelinnumero, sähköposti

Suuri osa tutkimuksessa käsiteltävistä henkilötiedoista koostuu tutkittavan antamasta näytteestä analysoiduista tiedoista, kuten:

- Kliinisen kemian analyysit (mm. kasvainmerkkiaineiden kemialliset ja immunologiset määritykset)
- Kudosnäytteiden (kasvain- ja normaalkudos), nestenäytteiden (mm. veri, virtsa) ja muiden näytteiden (mm. sylki, uloste, askites, pleuraneste, solu-, kudosis- ja koe-eläinmallit) DNA:n ja RNA:n sekvensointi (mm. kokogenomisekvensointi, ituratasekvensointi, RNA sekvensointi)
- Muut molekyylibiologiset tutkimukset
- Kliinisen kuvantamisen ja patologian näytteiden analysointi (immunohistokemia, automaattiset kuvantunnistusalgoritmit)

Sairaskertomustietojen ja rekisteritietojen tilastolliset- ja tekoälyanalyysit. Osana tutkimusaineistoa tutkimuksessa perehdytään tutkittavaa koskeviin potilasasiakirjatietoihin tutkittavan antaman suostumuksen nojalla, sekä mahdollisesti muihin rekisteritietoihin. Käytämme kyseisiä tietoja tutkimuksen toteutuksessa tarvittavassa laajuudessa. Tutkimuksessa kerätään tietoja seuraavista rekisterilähteistä:

- Terveystietojen toimintayksikön potilasrekisterit
- Muut terveystietoja sisältävät rekisterit (Syöpärekisteri, THL, KELA, Tilastokeskus, Digi- ja väestövirasto).

Kerättäviin tietoihin kuuluu: tutkittavien demografiset tiedot (perussairaudet, lääkitykset, hoidot), diagnostiset laboratoriotulokset, diagnostisten tutkimusten tulokset (kliiniset tutkimukset, kuvantaminen, laboratoriotulokset, kudosnäytteet), kirurgiset/säde/lääkehoidot, lääkekorvausrekisterin tiedot, korvausrekisterin tiedot (lääkekorvaukset, sairauskorvaukset), kuolintiedot.

## 8. Henkilötietojen käsittelyperuste

Tutkimuksessa käsiteltävien henkilötietojen oikeusperusta on **yleiseen etuun perustuva tieteellinen tutkimus**, joka perustuu Euroopan unionin yleisen tietosuojasetuksen (2016/679) 6(1)(e) kohtaan ja tietosuojasetusta täydentävän Suomen tietosuojalain (1050/2018) 4 §:n 1 momentin 3 kohtaan.

Lisäksi myös seuraavat käsittelyperusteet voivat tulla sovellettavaksi:

- I. Lääketieteellisessä tutkimuksessa henkilötietojanne saa käsitellä tietosuojasetuksen 6(1)(e) ja 9(2)(i) nojalla, kun käsittely on tarpeen kansanterveyteen liittyvän yleisen edun vuoksi kuten:
  - 1) tutkittavana olevan asian käyttötarkoituksen, suorituskyvyn, ominaisuuksien, vaikutusten tai vaikuttavuuden selvittämiseksi tai arvioimiseksi taikka sen laadun, tehon tai turvallisuuden varmistamiseksi; tai
  - 2) tutkittavien tai muiden ihmisten turvallisuuden varmistamiseksi.

- II. Lääketieteellisessä tutkimuksessa henkilötietojanne saa käsitellä tietosuoja-asetuksen 6(1)(c) ja 9(2)(i) nojalla, jos käsittely on tarpeen:
- 1) haittatapahtuman tai -vaikutuksen ilmoittamiseen liittyvän velvoitteen tai muun turvallisuuteen liittyvän raportointivelvoitteen noudattamiseksi;
  - 2) tutkimukseen liittyvän muun ilmoitus- tai selvitysvelvoitteen taikka tiedon tai asiakirjan säilyttämiseen liittyvän velvoitteen noudattamiseksi; tai
  - 3) viranomaiselle annettavan tiedon luovutukseen liittyvän velvoitteen noudattamiseksi.
- III. Mikäli tutkimuksen toteuttamiseen osallistuu muissa Euroopan talousalueen maissa toimivia tutkimusryhmiä, sovelletaan kyseisten maiden kansallisen lainsäädännön mukaisia käsittelyperusteita tarvittaessa.

## 9. Arkaluontoiset henkilötiedot

Tutkimuksessa käsitellään seuraavia tietosuoja-asetuksen 9 artiklan mukaisia erityisiä henkilötietoryhmiä (eli arkaluonteisia henkilötietoja): **geneettiset tiedot, terveystiedot.**

Arkaluontoisten tietojen käsittely perustuu tietosuoja-asetuksen 9 artiklan 2 kohdan j alakohtaan (käsittely on tarpeen tieteellisiä tutkimustarkoituksia varten) sekä tietosuojalain 6 §:n 1 momentin 7 kohtaan (tietosuoja-asetuksen 9 artiklan 1 kohtaa ei sovelleta tieteellistä tutkimusta varten tehtävään tietojen käsittelyyn).

## 10. Henkilötietojen suojaus

Tutkimusaineistoon sisältyviä henkilötietoja käsitellään ja säilytetään suojattuna niin, että ainoastaan niitä tämän tutkimuksen toteuttamiseen tarvitsevat henkilöt pääsevät tarkastelemaan. Tietojärjestelmät on suojattu käyttäjätunnuksella ja salasalla, ja tietojen käyttöä seurataan lokilla. Manuaalista (esim. paperimuodossa tai muuten aineellisessa muodossa) olevaa aineistoa säilötään tutkimusryhmän lukitussa tilassa, johon vain asianmukaisilla henkilöillä on pääsy.

**Kaikkia tutkimuksessa kerättäviä tietoja käsitellään tietojen keräämisen jälkeen koodattuina, eikä tutkittavia voi tunnistaa suoraan tutkimukseen liittyvistä tutkimustuloksista, selvityksistä tai julkaisuista.** Tietojen koodaaminen tarkoittaa sitä, että tutkittavien nimet, henkilötunnukset ja muut tutkittavat suoraan tunnistavat tiedot poistetaan ja korvataan yksilöllisellä koodilla. Tämän jälkeen tutkittavaa koskevia tietoja ei voida tunnistaa suoraan ilman koodiavainta, jonka säilytyksestä vastaa tutkimuksesta vastaava henkilö. Tutkimusryhmän ulkopuolisilla tahoilla, mahdollisilla yhteistyökumppanilla tai muilla ulkopuolisilla henkilöillä ei ole pääsyä koodiavaimen. Tutkimustulokset analysoidaan koodattuna. Koodattua aineistoa ja tutkimustuloksia itsessään käsitellään luottamuksellisesti. Suoraan tunnistettujen henkilötietojen (esim. nimi, henkilötunnus) käsittely rajoitetaan ainoastaan välttämättömään.

## 11. Henkilötietojen, näytteiden ja muun tutkimusaineiston luovuttaminen

Tutkimusryhmä voi jakaa tutkimusta varten kerättyjä, siinä aikaansaatuja ja muita tutkimuksessa hyödynnettäviä henkilötietoja, tutkimuksessa käytettyjä potilasasiakirjatietoja sekä tutkittavista kerättyjä näytteitä ja niistä johdettuja solu- ja kudospalleja (yhdessä ”**tutkimusaineisto**”) tutkimusryhmän ulkopuolelle alla kuvatuissa tilanteissa. **Tutkimusaineistoa luovutetaan aina koodattuna, eikä vastaanottaja koskaan saa tietää tutkittavien henkilöllisyyttä** (poikkeuksena alla mainittu tietojen luovutus biopankkiin, jossa ne koodataan erikseen).

*Luovutustilanteet:*

1. Tutkimusaineistoa (ml. potilasasiakirjatietoja) voidaan käyttää ja luovuttaa koodatussa muodossa kansallisen ja kansainvälisen tutkimusyhteistyön tekemiseen voittoa tuottamattomien tutkimuslaitosten ja muiden julkisten tahojen (yliopistot, sairaalat, kansalliset ja kansainväliset järjestöt, viranomaiset yms.) sekä kansallisten ja kansainvälisten yritysten kanssa. Tutkimusaineistoa käytetään ainoastaan sellaiseen tutkimusyhteistyöhön, jonka tavoitteena on kehittää diagnostiikkaa, hoitoa tai seurantaa. Tutkimusyhteistyöstä sovitaan aina kirjallisesti, sisältäen velvoitteen tutkimusaineiston salassapitoon. Osana tutkimusyhteistyötä tutkimusaineistoa voidaan yhdistää toiseen aineistoon suuremman joukon muodostamiseksi.
2. Tutkimusaineistoa mahdollisesti hyödynnetään vastaavissa tutkimuksissa tulevaisuudessa koodatussa muodossa. Edellytyksenä tälle on se, että toisella tutkimuksella on laissa määritetyn eettisen toimikunnan puoltava lausunto ja siinä tapahtuva toiminta ja tietojen käsittely on yhteensopivaa tämän tutkimuksen kanssa.
3. Tutkimusaineistoon kuuluvista näytteistä saatua tietoa sekä niihin liittyvää tietoa voidaan tallettaa valvottuihin tietokantoihin koodatussa muodossa. Tämä mahdollistaa tutkimustulosten mahdollisimman

laajan hyödyntämisen tieteen edistämiseksi ja on usein edellytys tieteellisten julkaisujen tekemiselle. Esimerkkinä tällaisesta tietokannasta on European Genome-Phenome Archive (EGA, <https://ega-archive.org/>). Tietopyynnöt tulevat tämän tutkimuksen henkilöstön arvioitavaksi ennen tutkimusaineiston luovutusta ja luovutuksesta sovitaan erikseen. Tietoja luovutetaan tietokannasta ainoastaan yleistä etua edistäviin tutkimushankkeisiin, joiden tavoitteena on kehittää diagnostiikkaa, hoitoa tai seuranta. On olemassa pieni mahdollisuus, että erilaisia tietokantoja vertailemalla julkaistut tiedot olisi mahdollista yhdistää tutkittavaan tai hänen sukulaisiinsa.

4. Mikäli tutkittava antaa tai on antanut erillisen biopankkisuostumuksen, tutkimusaineistoon kuuluvia näytteitä ja niihin liittyviä tietoja voidaan tallettaa biopankkiin tutkimuksen aikana tai sen päätyttyä. Biopankki voi luovuttaa nämä näytteet ja niihin liittyvät tiedot muihin biopankkitutkimuksiin.

Tutkimusaineistoa voivat käsitellä myös kansalliset ja kansainväliset valvontaviranomaiset ja muut tahot, joilla on lain tai sopimuksen nojalla oikeus tehdä tarkastuksia. Tutkimuksessa voidaan toteuttaa laadunvalvonnallinen monitorointi, jossa ulkopuolinen arvioitsija voi nähdä yksittäisiä tietoja, mutta on salassapitovelvollinen.

Tutkimusaineiston luovutuksista ja siirroista sekä niihin liittyen tutkimusaineiston henkilötietojen suojasta sovitaan aina erikseen. Rekisterinpitäjä(t) vastaa näistä toimista.

### Tehdyt luovutukset

Tutkimusaineistoa on luovutettu seuraaville tahoille:

- Professori Olli Kallioniemen tutkimusryhmä (HY ja SciLifeLab) (funktionaalinen täsmälääketieteen tutkimus; (lääkeainetestaus, molekyyliprofilointi), syöpäsolumallit).
- Professori Vincenzo Cerullon tutkimusryhmä (HY), immuno-organoidit, syöpäsolumallikehitys.
- Professori Akseli Hemmingin tutkimusryhmä (HY), immuno-onkologia.
- Professori Kari Alitalon tutkimusryhmä (HY), syöpäsolumallit, funktionaalinen täsmälääketiede (lääkeainetestaus, molekyyliprofilointi).
- Professori Hanna Seppäsen tutkimusryhmä (HY), syöpäsolumallit, funktionaalinen täsmälääketiede (lääkeainetestaus, molekyyliprofilointi).
- Professori Janna Saarelan tutkimusryhmä (HY & Centre for Molecular Medicine Norway (NCMM)).
- Professori Seppo Vainion tutkimusryhmä (OY), syöpäsolumallikehitys, ekstrasellulaariset vesikkelit.
- UPM Biomedicals, Tutkimusyhteistyöprojekti, syöpäsolumallikehitys (2016-2019).

## **12. Henkilötietojen käsittelijät**

Tutkimukseen liittyy myös erilaisten tukipalveluiden (mm. laboratorioanalyysit ja IT-palvelut) hankintaa, joihin liittyy henkilötietojen käsittelyä rekisterinpitäjän tai -pitäjien puolesta ja lukuun, jäljempien määräämällä tavalla.

Tutkimuksessa käytetään seuraavia henkilötietoja käsitteleviä palveluntarjoajia:

- Nightingale, Suomi
- Aqsens, Suomi

## **13. Euroopan talousalueen ulkopuoliset siirrot ja luovutukset**

Tutkimuksessa käsiteltäviä henkilötietoja voidaan luovuttaa ja siirtää edellä kuvatuissa tilanteissa koodattuna myös EU:n ja Euroopan talousalueen (ETA) ulkopuolisiin maihin tai kansainvälisille organisaatioille (esimerkiksi EMBL-EBI, <https://www.ebi.ac.uk/>), joissa kaikissa henkilötietojen suojan taso ei välttämättä ole sama kuin EU:ssa. Näissä tilanteissa rekisterinpitäjä(t) varmistaa, että henkilötiedot ja muu tutkimusaineisto siirretään lainmukaisia siirtomekanismeja ja suojatoimia käyttäen (kuten EU-komission päätös tietosuojan riittävydestä tai komission vakiosopimuslausekkeet).

## **14. Julkaisut**

Tutkittavia ei voida tunnistaa suoraan tutkimukseen liittyvistä tieteellisistä julkaisuista. Pyrimme aina siihen, että julkaisussa olevat tiedot ovat mahdollisimman anonyymejä.

Tavanomaisten tieteellisten julkaisujen lisäksi tutkimuksessa tehdyistä löydöksistä voi kuitenkin olla tarpeen tehdä ns. tapaustutkimuksellisia tieteellisiä julkaisuja, jotka koskevat ainoastaan yhdestä tai muutamasta tutkittavasta tehtyjä löydöksiä. Teemme tällaisia julkaisuja ainoastaan, mikäli se on tieteellisesti hyvin perusteltua. Tällaiseen julkaisuun sisältyvät henkilötiedot ovat aina koodattuja, eikä julkaisuissa siten koskaan esitetä tutkittavien henkilöllisyyttä suoraan paljastavia tietoja. On kuitenkin huomioitava, että tapaustutkimukselli-

sessä julkaisussa olevat tiedot koodattuina saattavat olla tutkittavalle yksilöllisiä, jolloin on olemassa teoreettinen riski siitä, että julkaisun lukija voisi hallussaan olevilla lisätiedoilla yksilöidä tutkittavan julkaisussa olevista tiedoista.

#### 15. **Automatisoitu päätöksenteko**

Tutkimuksessa ei tehdä automaattisia päätöksiä, joilla olisi merkittävä vaikutus tutkittaviin.

#### 16. **Henkilötietojen käsittelyn kesto, käsittely tutkimushankkeen jälkeen**

Henkilötietoja käsitellään tutkimushankkeen ajan, jonka jälkeen käsittelyn kesto määräytyy tässä kohdassa määrättyjen perusteiden mukaisesti.

Tutkimusryhmä säilyttää tutkimusaineistoon sisältyviä henkilötietoja Helsingin ja Uudenmaan sairaanhoitopiirin salasanalla suojatussa tietojärjestelmässä 25 vuotta tutkimuksen päättymisestä, jonka jälkeen ne hävietään. Edellä sanotusta poiketen:

- Mikäli viranomaisen määräyksestä, päätöstä tai laista seuraa muita edellä sanotusta poikkeavia vaatimuksia tutkimustulosten ja tutkittavien turvallisuuden varmistamista koskien, noudatetaan kyseisiä vaatimuksia.
- Mikäli tutkimusaineistoon kuuluvia henkilötietoja on luovutettu valvottujen tietokantojen (esim. EGA) kautta toisiin tutkimushankkeisiin, luovutussopimuksessa vastaanottaja määrätään hävittämään tiedot vastaanottajan tutkimushankkeen päätyttyä. Kyseiset tiedot säilytetään valvotussa tietokannassa ilman suoraan tunnistettavia tietoja siihen asti, kunnes ne eivät enää ole tarpeen tutkimuksen tulosten varmistamiseksi tai jatkotutkimusten tekemiseksi, jonka jälkeen tutkimusryhmä hävittää aineiston tietokannasta.
- Sellaisten tutkittavien, jotka ovat antaneet biopankkisuostumuksen, näytteitä ja niihin liittyviä tietoja voidaan luovuttaa biopankkiin tutkimuksen aikana tai sen päätyttyä.

#### 17. **Henkilötietojen käsittelyyn liittyvät rekisteröidyn oikeudet**

Rekisteröidyllä on oikeus:

- Saada tietoa henkilötietojen käsittelystä;
- Pyytää henkilötietojen käsittelyn rajoittamista;
- Tarkastaa tutkimuksessa käsiteltäviä henkilötietoja ja pyytää niiden oikaisemista tai täydentämistä, jos rekisteröity esimerkiksi havaitsee niissä virheen tai ne ovat puutteellisia tai epätarkkoja;
- Vastustaa henkilötietojensa käsittelyä henkilökohtaiseen erityiseen tilanteeseensa liittyvällä perusteella.

Nämä ja muut rekisteröidyn oikeudet määräytyvät soveltuvan henkilötietojen käsittelyperusteen mukaan. Saat lisää tietoa käsittelyperusteen mukaisista rekisteröidyn oikeuksista osoitteesta: <https://tietosuoja.fi/rekisteroidyn-oikeudet-eri-tilanteissa>.

Tieteellisen tutkimuksen yhteydessä näistä oikeuksista voidaan kuitenkin poiketa. Laki sallii poikkeukset rekisteröidyn oikeuksista silloin, kun se on välttämätöntä tieteellisten tutkimustulosten ja tutkittavien turvallisuuden varmistamiseksi. Laki voi velvoittaa rekisterinpitäjän säilyttämään tutkimusaineistoon kuuluvia henkilötietoja tietyn määräajan.

Voit milloin tahansa tiedustella, käsittelemmekö henkilötietojasi ja pyytää lisätietoja käsittelyn perusteista. Voit myös tiedustella, mistä olemme saaneet tietojasi ja mihin näytteitäsi ja tietojasi on luovutettu. Sinulla on oikeus saada tiedot maksutta ja kohtuullisessa ajassa (yhden kuukauden kuluessa pyynnöstä). Jos pyyntösi on hyvin laaja tai jostakin muusta perustellusta syystä oikeuksien toteuttaminen on erityisen aikaa vievää, voidaan määräaika pidentää enintään kahdella (2) kuukaudella. Määräajan jatkamisesta ja perusteesta ilmoitetaan sinulle.

#### 18. **Valitusoikeus**

Sinulla on oikeus tehdä valitus erityisesti vakinaisen asuin- tai työpaikkanne sijainnin mukaiselle valvontaviranomaiselle, mikäli katsot, että henkilötietojen käsittelyssä rikotaan EU:n yleistä tietosuoja-asetusta (EU) 2016/679. Suomessa valvontaviranomainen on tietosuojavaltuutettu.

Yhteystiedot:

Tietosuojavaltuutetun toimisto  
Lintulahdenkuja 4, 00530 Helsinki  
Postiosoite: PL 800, 00531 Helsinki  
Puhelinvaihte: 029 566 6700  
Sähköposti: (kirjaamo): [tietosuoja@otm.fi](mailto:tietosuoja@otm.fi)