

## Checkliste Probandeninformationen mit Datenschutzaufklärung

Informationspflichten, welche die Probanden-Information gemäß Art 13 EU-DSGVO enthalten sollte:

- Name und Kontaktdaten des/r **Verantwortlichen** (Abs. 1 lit. a)
- Zwecke** der Verarbeitung, i.e. Ziel der Studie (Abs. 1 lit. c)
- Rechtsgrundlage** der Verarbeitung (Abs. 1 lit. c): I.d.R. Einwilligung (Art. 6 Abs. 1 lit. a)
- Dauer, für die personenbezogene Daten **gespeichert** werden (Abs. 2 lit. a)
- Information über Recht auf **Auskunft** über personenbezogene Daten, **Berichtigung**, **Löschung**, **Einschränkung** der Verarbeitung, **Widerspruchsrecht** gegen die Verarbeitung und die **Datenübertragbarkeit** (Abs. 2 lit. b)
- Hinweis auf das Recht die Einwilligung jederzeit zu **widerrufen** (Abs. 2 lit. c)
- Hinweis auf **Beschwerderecht** bei einer Aufsichtsbehörde (Abs. 2 lit. d)

Gegebenenfalls/Optional:

- Wenn die Verarbeitung auf der Rechtsgrundlage **berechtigter Interessen** beruht (Art. 6 Abs. 1 lit. f), die von dem Verantwortlichen oder einem Dritten verfolgt werden, bitte diese angeben (Abs. 1 lit. c)
- Meine Versuchspersonen haben alle das 18. Lebensjahr vollendet (vgl. FAQ: Was ist bei Personen, die das 18. Lebensjahr noch nicht vollendet haben)
- „gegebenenfalls die **Empfänger** oder Kategorien von Empfängern der personenbezogenen Daten“ (z.B. Auftragsverarbeiter, Abs. 1 lit. c), insbesondere wenn die Daten an ein Drittland weitergegeben werden (Abs. 1 lit. f).