

FORESPØRSEL OM DELTAKELSE I FORSKNINGSPROSJEKTET - KLINIKERVERSJON

REACT NOR – REACT NOW!

Dette er et spørsmål til deg om å delta i forskningsprosjektet «REACT-NOR – react now! Som kliniker har du fått opplæring i å bruke REACT som et hjelpemiddel for avstandsoppfølging av pårørende til en person med psykosesymptomer. Vi ønsker din hjelp til å kunne evaluere og forbedre dette programmet som er en norsk versjon av et familieprogram som er utviklet i England av Universitetet i Lancaster og NHS (National Health Service - Englands svar på offentlig helsetjenester). Programmet retter seg mot pårørende og er utformet som et nettbasert læringsverktøy. Det skal hjelpe pårørende til å forstå hva en psykose er og i tillegg bli bedre rustet til å takle situasjoner og påkjenninger som måtte komme i kjølvannet av en psykose i nær familie.

Prosjektets målsetning er å legge til rette for bruk av REACT-NOR, som et supplement til Psykoedukativt familiesamarbeid (PEF) eller annet pårørendearbeid når denne kan/bør leveres som avstandsoppfølging. Formålet er å undersøke hvordan pårørende og klinikere opplever å ta i bruk REACT-NOR og hvordan REACT-NOR fungerer i samarbeidet mellom pårørende og behandler.

Prosjektet ledes av Tips Sør-Øst som er en regional kompetansetjeneste for tidlig intervensjon ved psykose ved Oslo universitetssykehus. Du er valgt ut til å spørres om å delta fordi du tilbyr familieterapi sammen med REACT. Oslo universitetssykehus er ansvarlig for studien.

HVA INNEBÆRER PROSJEKTET?

Prosjektet innebærer at du tar i bruk REACT-NOR som del av familiearbeidet for noen av dine pårørende. REACT-NOR skal fungere som

et supplement til behandlingen. Du har fått en opplæringspakke fra TIPS Sør-Øst, og det er TIPS Sør-Øst som er ansvarlige for denne. REACT-veiledningen tilbys med samtale på video-/telefonkonsultasjon opptil en time per uke i 16 uker. Ved avsluttet forløp vil noen bli bedt om å delta i gruppe eller individuelle intervjuer. Vi ønsker å innhente erfaringer relatert til implementering, eventuelle fordeler og ulemper og forslag til forbedringer.

I prosjektet vil vi innhente og registrere opplysninger om deg som alder, kjønn og faggruppe. Du vil også bli bedt om å svare på noen spørsmål før og etter du starter opp. Disse dataene vil bli sendt kryptert via Nettskjema som er en trygg digital løsning og oppbevart på sikkert sted. Alle opplysninger om deg vil bli håndtert konfidensielt. Alle direkte og indirekte personidentifiserbare opplysninger vil bli anonymisert underveis og slettet i ettertid. Intervjuene vil bli transkribert, analysert og brukt i vitenskapelige artikler og foredrag. Det vil alltid bli tatt hensyn til personvern i slike sammenhenger, og alt som presenteres vil være anonymisert.

MULIGE FORDELER OG ULEMPER

Fordeler med å delta i studien er at du får muligheten til å teste ut nye metoder for å følge pasienter som kan være til hjelp ved behov for avstandsoppfølging. Videre vil du være med å utvikle morgendagens behandling da vi vil ta med oss dine betraktninger inn i det videre arbeidet rundt utviklingen av REACT-NOR.

En mulig ulempe med deltakelse i prosjektet kan være tidsbruk, men vi håper at den kan virke nyttig og kan fylle noe av behovet for familiearbeid for disse pårørende.

FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE SITT SAMTYKKE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Dersom du ønsker å delta, undertegner du denne samtykkeerklæringen. Du kan når som helst og uten å oppgi noen

grunn trekke ditt samtykke. Dersom du trekker deg fra prosjektet, kan du kreve å få slettet alle innsamlede opplysninger om deg, med mindre opplysningene allerede er inngått i analyser eller brukt i vitenskapelige publikasjoner. Dersom du senere ønsker å trekke deg eller har spørsmål til prosjektet, kan du kontakte prosjektleder: Kristin Lie Romm, tlf. 22029427, e-post: k.l.romm@medisin.uio.no

HVA SKJER MED INFORMASJONEN OM DEG?

Informasjonen som registreres om deg skal kun brukes slik som beskrevet i hensikten med studien. Ingen vil kunne gjenkjenne deg som person i forskningsmaterialet. Alle opplysningene vil bli behandlet uten navn eller andre direkte gjenkjennende opplysninger. En kode knytter deg til dine opplysninger gjennom en navneliste. Dette oppbevares hver for seg.

Data som samles inn via denne studien blir overført til Tjenester for Sensitive Data (TSD) ved Universitetet i Oslo. TSD benyttes for digital overføring, lagring og behandling av informasjon som blir registrert i REACT-NOR, og blir betraktet som Norges sikreste løsning for overføring og lagring av forskningsdata. Ellers følger vi gjeldende regler for personvern ved Personvernforordningen (GDPR).

Prosjektleder har ansvar for den daglige driften av forskningsprosjektet og at opplysninger om deg blir behandlet på en sikker måte. Informasjon om deg vil bli anonymisert eller slettet senest fem år etter prosjektslutt.

GODKJENNING

Prosjektet er meldt Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk og Personvernombudet ved Oslo Universitetssykehus. Nødvendig godkjenning er innhentet.

Ditt fødselsnummer

E-postadresse

Telefonnummer

Samtykker du til deltagelse i prosjektet?



Ja



Nei / jeg vil trekke tilbake mitt samtykke

Dersom du ikke ønsker å bli med i prosjektet og ikke har samtykket tidligere, kan du lukke din nettleser.

Om du har samtykket tidligere og ønsker å trekke tilbake ditt samtykke, må du signere dette skjema på nytt med BANKID hos Postens signeringstjeneste.

For å gi et signert samtykke, blir du videresendt til Postens signeringstjeneste. Her får du lese gjennom samtykket på nytt og kan signere dette digitalt med BANKID.

Etter signering blir det sendt en kopi av samtykket til digitale postkasse. Dette kan ta opptil 1 døgn.

For å endre dette samtykket, kan du logge inn i samtykkeportalen:

<https://consent-portal.tsd.usit.no>