

# iTandem pilot SAMTYKKE BEHANDLER

Obligatoriske felter er merket med stjerne

## Forespørsel om deltakelse i forskningsprosjektet - Klinikerversjon

### ITANDEM – SAMMEN MOT BEDRING

Dette er et spørsmål til deg om å delta i forskningsprosjektet «iTandem – Sammen mot bedring». Prosjektets målsetning er å legge til rette for bruk av et digitalt verktøy, iTandem, som et tillegg til ordinær behandling av personer med psykose, bipolar lidelse og/eller rusmisbruk lidelse. Formålet er å undersøke hvordan pasienter og klinikere opplever å ta i bruk iTandem, og hvordan iTandem fungerer i samarbeidet mellom pasient og behandler. Prosjektet ledes av Regional kompetansetjeneste for tidlig intervensjon ved psykose (TIPS Sør-Øst) i samarbeid med kliniske avdelinger ved Oslo Universitetssykehus. Du spørres om å delta i dette prosjektet fordi du arbeider ved en enhet ved Klinikk psykisk helse og avhengighet som behandler en av pasientgruppene vi er interessert i å følge. Oslo universitetssykehus er ansvarlig for prosjektet.

#### Hva innebærer PROSJEKTET?

Prosjektet innebærer at du tar i bruk en smarttelefon-applikasjon (app), iTandem, som del av din behandling av et gitt antall pasienter. iTandem skal fungere som et supplement til behandlingen. Du ber pasienten laste ned appen på sin telefonen og hjelper pasienten med å gjøre seg kjent med innholdet. Du får en opplæringspakke som innebærer undervisning og trening før du går i gang med dette. TIPS Sør-Øst vil være ansvarlige for dette. Dere skal bruke dette som et samhandlingsverktøy i 6 uker. Som behandler vil du få ukentlige rapporter via "publication portal" om registreringene som din pasient har gjort. Disse tar du med til timen og deler med pasienten. Ved avsluttet registreringsperiode vil du bli bedt om å svare på ett spørreskjema og bli med på et gruppeintervju. Formålet med intervjuet er å få svar på spørsmål om dine erfaringer med bruken av iTandem, eventuelle fordeler og ulemper og forslag til forbedringer.

I prosjektet vil vi innhente og registrere opplysninger om deg, som alder, kjønn, faggruppe og hvilken pasientgruppe du jobber med via en digital lenke. Dataene vil bli sendt kryptert og lagret i Tjenester for sensitive data ved Universitetet i Oslo. 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 behandlingsmetoder. Vi vil ta med oss dine betraktninger inn i den videre utviklingen av iTandem, og således vil du være med å utvikle morgendagens behandling.

En mulig ulempe med deltakelse i prosjektet kan være tidsbruk, da deltagelse vil kreve opplæring og bruk av tid i timen til pasientens registreringer.

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: [UXROMK@ous-hf.no](mailto:UXROMK@ous-hf.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 og fødselsnummer 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 Nettskjema blir overført til Tjenester for Sensitive Data (TSD) ved Universitetet i Oslo. TSD benyttes for digital overføring, lagring og behandling av data 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.

Forskning

Forsikringsdekning gjennom pasientskadeloven.

Godkjenning

Prosjektet er meldt Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk (REK) og ble ikke funnet å være REK-pliktig.

Personvernombudet ved Oslo Universitetssykehus har godkjent studien.

## Samtykke til deltakelse i PROSJEKTET

Jeg er villig til å delta i prosjektet

Ditt fødselsnummer

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 du videresendt til spørreskjema.

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>