

Information till forskningspersoner

Vi vill fråga dig om du vill delta i ett forskningsprojekt. I det här dokumentet får du information om projektet och om vad det innebär att delta.

Vad är det för ett projekt och varför vill vi att du ska delta?

Detta forskningsprojekt syftar till att utvärdera en kort fortbildningsinsats om videobaserad undersökning inom primärvård, samt att undersöka hur deltagarna upplever tilltro till egen förmåga och attityder till digital vård. Du tillfrågas att delta eftersom du har deltagit i den inledande enkätstudien.

Forskningshuvudman för projektet är Västra Götalandsregionen. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för projektet.

Hur går projektet till?

Om du väljer att delta kommer du att få delta i en fokusgrupp som kommer att samtala om era tankar om säkerhet i digitala arbetssätt och attityder till digital vård. Fokusgruppen beräknas pågå i 45–60 minuter och kommer bara träffas vid ett tillfälle.

Möjliga följder och risker med att delta i projektet

Deltagandet innebär inga fysiska risker. Det finns en möjlighet att reflektioner kring egen förmåga eller arbetssituation kan väcka tankar, men inga känsliga personuppgifter samlas in. Du väljer själv vad du vill dela med dig av i gruppen. Om behov uppstår kommer du att hänvisas vidare till rätt instans för stöd.

Vad händer med dina uppgifter?

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig. Samtalet i fokusgruppen kommer att spelas in och skrivs ut i text. Både ljudfilen och textfilen kommer att koderas (pseudonymiseras), vilket innebär att de inte kan kopplas direkt till dig som person. Kodnyckeln hanteras säkert och är endast tillgänglig för forskargruppen.

Kontaktuppgifter som används för att bjuda in till fokusgrupp kommer att förvaras åtskilt från insamlade data. Dina svar och dina resultat kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem.

Ansvarig för dina personuppgifter är Styrelsen för Närhälsan. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i projektet, och vid behov få eventuella fel rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Rätten till radering och till begränsning av behandling av personuppgifter gäller dock inte när uppgifterna är nödvändiga för den aktuella forskningen. Om du vill ta del av uppgifterna ska

du kontakta mastersstudent Sofie Nordkil eller handledare och huvudansvarig forskare Elvira Lange (kontaktinfo nedan). Dataskyddsombud nås på narhalsan.dataskyddsombud@vgregion.se. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

Hur får du information om resultatet av projektet?

Om du önskar kommer du att få information om resultatet efter att det sammanställts till en vetenskaplig artikel. Resultaten kommer att presenteras på gruppnivå, utan att enskilda deltagare kan identifieras.

Försäkring och ersättning

Du omfattas av ordinarie försäkring på arbetsplatsen när du deltar i studien. Mottagningen ersätts för att möjliggöra deltagande på arbetstid.

Deltagandet är frivilligt

Ditt deltagande är frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet. Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför, och det kommer inte heller att påverka ditt framtida arbete.

Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta den ansvariga för projektet (se nedan).

Ansvariga för projektet

Ansvariga för projektet är

Sofie Nordkil, leg. Fysioterapeut

Telefon: 0705-71 16 48

Epost: sofie.nordkil@vgregion.se

Elvira Lange, leg. Fysioterapeut, Med. dr.

FoU Primär och Nära vård Göteborg och Södra Bohuslän

Guldhedsgatan 5A

413 20 Göteborg

Telefon: 0764-95 61 23

Epost: elvira.m.lange@vgregion.se