

PICRINO- Enkätstudie Förlossningsrädsla

Forskningspersoninformation

Vi vill fråga dig om du vill delta i en forskningsstudie om dina känslor före och efter du fött barn. I det här dokumentet får du information om studien och om vad det innebär att delta.

Studiens syfte och bakgrund

Vi kommer 2025 införa en ny klinisk rutin på förlossningen som rekommenderas från Världshälsoorganisationen (WHO) och vi vill utvärdera hur den nya rutinen påverkar kvinnors förlossningsupplevelse. Den nya kliniska rutinen utgår från WHO's *Labour Care Guide* (LCG) som bygger på ny forskning när förlossningen startar, hur förlossningen går framåt och stöd under förlossningen.

Hur går studien till?

Studien är webbenkätbaserad och handlar om hur du känner inför och efter din förlossning. Enkäten tar ungefär 10 minuter att fylla i. I enkäten kommer du att få frågor om hur du känner inför förlossningen och efter förlossningen. Du kommer att få enkäten digitalt vid två tillfällen, en gång före förlossningen och en gång två månader efter förlossningen. Frågorna är baserade på etablerade skattningsinstrument. Data ur journal och register kommer att inhämtas.

Varför frågar vi dig om att delta?

Alla som är remitterade till Auroramottagningen, Sahlgrenska universitetssjukhuset tillfrågas om att delta.

Finns det några risker med att delta?

Då forskningen utförs i form av enkäter finns ingen medicinsk risk för fysisk påverkan på vare sig mamman eller barnet. Skulle det uppstå frågor eller funderingar, i samband med att du fyller i enkäten, som du önskar diskutera går det att göra det med forskaren eller så kan vidare kontakt förmedlas.

Finns det några fördelar med att delta?

Om du väljer att delta i studien kommer du att få svara på frågor kring hur du känner inför och efter förlossningen. Att delge sina erfarenheter kan upplevas positivt och andra personer kan i framtiden få nytta av de kunskaper vi får genom studien.

Vad händer med de uppgifter jag lämnar på webbenkäten?

Svaren på enkäterna kommer att sparas elektroniskt i en låst databas. Dina personuppgifter kommer att ersättas med en kod. Endast de studieansvariga har möjlighet att arbeta med okodade data i syfte att kvalitetssäkra och komplettera uppgifter om din graviditet, förlossning eller ditt nyfödda barn. All data som rör dig, dina

svar och dina resultat i studien hanteras enligt gällande lagstiftning. Dina uppgifter är sekretesskyddade och dina svar och resultat kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem. Kodad data sammanställs och sparas på en lösenordskyddad server. Kodnyckeln förvaras inlåst och åtskild från databasen. Endast forskare i studien har tillgång till databasen och kodnyckeln hanteras av studieansvarig.

Kodlistorna sparas minst 25 år för att möjliggöra granskning av studiens kvalitet. Ansvarig för dina personuppgifter är forskningshuvudmannen. Behandlingen av dina personuppgifter är nödvändigt för att utföra forskning som är av allmänt intresse (GDPR, Art 6,p.1e). Data kommer att hanteras och förvaras enligt dataskyddsförordningen (GDPR: www.imy.se/verksamhet/dataskydd). Du kan begära att uppgifter om dig raderas och att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Dataskyddsombudet är den person som ansvarar för att dina personuppgifter behandlas på ett lagligt och korrekt sätt. Enligt EU:s dataskyddsförordning GDPR har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i studien, och eventuellt få dina uppgifter rättade.

Om du har frågor om hur dina personuppgifter skyddas kan du kontakta dataskyddsombudet som kan bistå ned information. Dataskyddsombudet går att nå på adress Sahlgrenska universitetssjukhuset. Dataskyddsombudet Susan Lindahl, Röda Stråket 8, 413 45 Göteborg, telefon 031-343 27 15. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att lämna in klagomål till Datainspektionen, som är tillsynsmyndighet.

Resultatet av studien

Resultaten av undersökningen sätts samman i rapporter och visas på gruppnivå. Resultaten kan inte kopplas till någon enskild person. Resultatet kommer att presenteras för personal inom förlossning- och mödravård, till myndigheter och publikation i vetenskaplig tidskrift. Om du vill ta del av dina undersökningsresultat kontakta ansvarig forskare.

Försäkring och ersättning

Du är försäkrad genom patientskadeförsäkringen under studiens gång. Det utgår ingen ersättning för denna studie.

Deltagandet är frivilligt

Ditt deltagande i studien är helt frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet, kontakta då den ansvariga för studien (se nedan). Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför, och det kommer inte heller att påverka din pågående eller framtida vård och behandling.

Frågor

Kommer du på något som du vill fråga är du välkommen att höra av dig till forskningsansvarig läkare Radha Korsoski, tel: 072-2103289, e-post: radha.korsoski@vgregion.se

Ansvariga för studien

Ansvarig huvudman är region Östergötland.