

PËR PJESËMARRËSIT NË STUDIME KËRKIMORE

A i njihni të drejtat tuaja si pjesëmarrës në një studim kërkimor?



PËLQIMI I INFORMUAR

Ju keni të drejtë të informoheni dhe të kuptoni natyrën e studimit, rreziqet dhe përfitimet e tij përpara se të pranoni të merrni pjesë.



PJESËMARRJA VULLNETARE

Pjesëmarrja në çdo studim kërkimor është plotësisht vullnetare. Ju keni të drejtë të tërhiqeni në çdo kohë pa asnjë pasojë negative.



KONFIDENCIALITETI

Informacioni dhe përgjigjet tuaja personale do të mbahen konfidenciale dhe do të përdoren vetëm për qëllimet e përcaktuara në formularin tuaj të pëlqimit.



RESPEKTI DHE DINJITETI

Ju keni të drejtë të trajtoheni me respekt dhe dinjitet gjatë gjithë procesit të kërkimit.



QASJA NË TË DHËNA

Ju keni të drejtë të dini se si përpunohen të dhënat tuaja në përputhje me kuadrin rregullator përkatës për rajonin tuaj.

ASPEKTET ETIKE NË KËRKIM



DEPRESIONI GJATË SHTATZËNISË DHE PAS LINDJES

 Funded by
the European Union


EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY


RISEUP-PPD
Research Network
in PeriPartum
Depression Disorder

PËR STUDIUESIT

A e keni konsideruar dinamikën e studiuesit/pjesëmarrësit?



BESIMI

Besimi ndërmjet studiuesit dhe pjesëmarrësit është vendimtar në të gjitha fazat e procesit të kërkimit. Siguroni transparencë dhe komunikim të qartë për të nxitur besimin.



QARTËSIMI I PJESËMARRËSVE



Sigurohuni që pjesëmarrësit të kuptojnë plotësisht natyrën e studimit, rreziqet, përfitimet e tij dhe se pjesëmarrja është vullnetare dhe pjesëmarrësit kanë të drejtë të tërhiqen në çdo moment. Mund të ndodhin keqkuptime, të cilat mund të ndikojnë në rezultatet tuaja.



MOTIVIMI I PJESËMARRËSVE

Kuptoni se pjesëmarrësit mund të motivohen nga arsye të ndryshme për të marrë pjesë, duke përfshirë përfitimet e perceptuara të pjesëmarrjes dhe dëshirën për të kontribuar në shoqëri. Mos harroni të jeni të vetëdijshëm për motivet negative të tilla si detyrimi.



AKSESUESHMËRIA

Bëjeni studimin sa më të aksesueshëm. Pjesëmarrësit parapëlqejnë ndërhyrjet që janë të përshtatshme, minimizojnë angazhimin e tyre në kohë dhe kostot e lidhura me udhëtimin.



STRATEGJITË E ANGAZHIMIT

Planifikoni dhe zbatoni strategji të ndryshme të mbajtjes së pjesëmarrësve të angazhuar në studim, duke marrë parasysh rrethanat e veçanta të pjesëmarrësve.

LISTA KONTROLLUESE PËR PJESËMARRËSIT NË STUDIME KËRKIMORE

Përpara se të pranoni të merrni pjesë në një studim kërkimor, sigurohuni që:

- Ju e kuptoni qëllimin e studimit.
- Ju i kuptoni rreziqet dhe përfitimet e mundshme.
- Ju e dini që pjesëmarrja është vullnetare dhe mund të tërhiqeni nga studimi në çdo kohë.
- Ju e dini se si do të mbrohen të dhënat tuaja personale.
- Ju ndiheni rehat duke bërë pyetje dhe ju keni marrë përgjigje për të gjitha pyetjet tuaja.
- Ju e dini se si përpunohen të dhënat tuaja në studim.
- Ju ndiheni të respektuar dhe trajtuar me dinjitet.
- Ju e kuptoni se çfarë pritet nga ju gjatë studimit.
- Ju e dini se me kë të kontaktoni nëse keni ndonjë shqetësim ose pyetje gjatë studimit.
- Ju keni marrë një kopje të formularit të pëlqimit për të dhënat tuaja.
- Ju e kuptoni që pjesëmarrja në studim nuk është një zëvendësim për trajtimin tuaj aktual. Pjesëmarrja në kërkime nuk mund të rezultojë gjithmonë në përmirësimin e shëndetit tuaj mendor.
- Ju keni marrë parasysh përfitimet e mundshme të pjesëmarrjes, duke përfshirë marrjen e mbështetjes, burimeve dhe mundësive të të mësuarit.
- Ju keni marrë parasysh rreziqet dhe kostot e mundshme të përfshira në pjesëmarrjen në studim, të tilla si angazhimi në kohë, shpenzimet e udhëtimit dhe të kujdesit për fëmijët.

ASPEKTET ETIKE NË KËRKIM



DEPRESIONI GJATË SHTATZËNISË DHE PAS LINDJES

 Funded by
the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

 **RISEUP-PPD**
Research Network
in PeriPartum
Depression Disorder

LISTA KONTROLLUESE PËR STUDIUESIT

Përpara se të filloni një studim kërkimor, sigurohuni që:

- Ju i keni kuptuar qartë çështjet etike të përfshira në studimin e shëndetit mendor perinatal dhe keni marrë të gjitha miratimet dhe lejet e nevojshme etike.
- Ju keni një plan për të siguruar konfidencialitetin dhe privatësinë e të dhënave të pjesëmarrësve.
- Ju keni planifikuar një proces ku pjesëmarrësit mund të bëjnë pyetje dhe të shprehin shqetësimet gjatë gjithë studimit.
- Ju e kuptoni se keni përgjegjësinë për të tërhequr çdo pjesëmarrës nga studimi kur pjesëmarrja e tyre rezulton në dëmtim të papranueshëm. Ju keni për detyrë t'i drejtoni ata pjesëmarrës në shërbimet e kujdesit shëndetësor kur është e nevojshme.
- Ju keni zhvilluar një formular të qartë dhe të kuptueshëm të pëlqimit të informuar që përshkruan qëllimin, rreziqet dhe përfitimet e studimit dhe të gjithë informacionin që është i rëndësishëm për pjesëmarrësin.
- Ju keni zhvilluar strategji për angazhimin e pjesëmarrësve, duke pasur parasysh rrethanat e tyre të veçanta.
- Ju keni një plan për t'i trajtuar të gjithë pjesëmarrësit me respekt dhe dinjitet të barabartë gjatë gjithë procesit të kërkimit.
- Ju keni një praktikë për trajtimin e kërkesave të dhënave dhe informacionit të pjesëmarrësve në përputhje me kuadrin rregullator të rajonit tuaj.
- Ju keni strategji për të siguruar që pjesëmarrësit të kuptojnë se studimi nuk është një zëvendësim për trajtimin e tyre aktual.
- Ju keni konsideruar mundësinë që pjesëmarrësit ta shohin studimin si një mënyrë për të fituar mbështetje dhe burime, duke e përfshirë këtë në komunikimin dhe hartimin e studimit.