

# VOOR ONDERZOEKSDEELNEMERS

Kent u uw rechten als onderzoeksdeelnemer?



## GEÏNFORMEERDE TOESTEMMING

U heeft het recht om geïnformeerd te worden en de aard van het onderzoek, de risico's en voordelen te begrijpen voordat u instemt met deelname.



## VRIJWILLIGE DEELNAME

Deelname aan een onderzoek is volledig vrijwillig. U heeft het recht om u op elk moment terug te trekken zonder negatieve gevolgen.



## VERTROUWELIJKHEID

Uw persoonlijke informatie en antwoorden worden vertrouwelijk behandeld en worden alleen gebruikt voor de doeleinden die in uw toestemmingsformulier zijn vermeld.



## RESPECT EN WAARDIGHEID

U heeft het recht om gedurende het hele onderzoeksproces met respect en waardigheid te worden behandeld.



## TOEGANG TOT GEGEVENS

U heeft het recht om te weten hoe uw gegevens worden verwerkt in overeenstemming met relevante regelgeving voor uw regio.

# ETHISCHE ASPECTEN IN ONDERZOEK



## DEPRESSIE TIJDENS EN NA DE ZWANGERSCHAP

# VOOR ONDERZOEKERS

Heeft u nagedacht over de dynamiek onderzoeker/deelnemer?



## VERTROUWEN

Vertrouwen tussen de onderzoeker en de deelnemer is cruciaal in alle fasen van het onderzoeksproces. Zorg voor transparantie en duidelijke communicatie om het vertrouwen te bevorderen.



## BEGRIIP VAN DE DEELNEMER



Zorg ervoor dat deelnemers de aard van de studie, de risico's en de voordelen volledig begrijpen. Dat ze weten dat deelname vrijwillig is en dat de deelnemers het recht hebben om op elk moment zich terug te trekken. Misverstanden kunnen uw resultaten beïnvloeden.



## MOTIVATIE VAN DE DEELNEMER

Begrijp dat deelnemers om verschillende redenen gemotiveerd kunnen zijn om deel te nemen, inclusief de waargenomen voordelen van deelname en de wens om bij te dragen aan de samenleving. Wees u bewust van negatieve motivaties zoals dwang.



## TOEGANKELIJKHEID

Maak de studie zo toegankelijk mogelijk. Deelnemers geven de voorkeur aan interventies die handig zijn en hun tijdsbesteding en reiskosten minimaliseren.



## STRATEGIEËN VOOR RETENTIE

Plan en implementeer verschillende strategieën om uw deelnemers te behouden afhankelijk van de specifieke omstandigheden van de deelnemers.



Funded by  
the European Union



RISEUP-PPD  
Research Network  
in Peripartum  
Depression Disorder

## CHECKLIST VOOR ONDERZOEKSDEELNEMERS

Voor u akkoord gaat met deelname aan een onderzoek, dient u ervoor te zorgen dat:

- U het doel van de studie begrijpt.
- U de potentiële risico's en voordelen begrijpt.
- U weet dat deelname vrijwillig is en u zich op elk moment uit het onderzoek kunt terugtrekken.
- U weet hoe uw persoonlijke informatie wordt beschermd.
- U zich op uw gemak voelt om vragen te stellen en al uw vragen zijn beantwoord.
- U weet hoe uw gegevens worden verwerkt in de studie.
- U zich gerespecteerd voelt en met waardigheid wordt behandeld.
- U begrijpt wat er tijdens de studie van u wordt verwacht.
- U weet met wie u contact kunt opnemen als u zorgen maakt of vragen heeft tijdens de studie.
- U heeft een kopie van het toestemmingsformulier voor uw administratie ontvangen.
- U begrijpt dat deelname aan het onderzoek geen vervanging is van uw huidige behandeling. Deelname aan het onderzoek zal niet altijd resulteren in een verbetering van uw geestelijke gezondheid.
- U heeft de mogelijke voordelen van deelname overwogen, waaronder het verkrijgen van ondersteuning, hulpbronnen en leeropportunities.
- U heeft de mogelijke risico's en kosten van het onderzoek overwogen, zoals tijdsbesteding en reis- en kinderopvangkosten.

# ETHISCHE ASPECTEN IN ONDERZOEK



## DEPRESSIE TIJDENS EN NA DE ZWANGERSCHAP



## CHECKLIST VOOR ONDERZOEKERS

Voordat u een onderzoek start, zorg ervoor dat:

- U heeft een duidelijk begrip van de ethische kwesties die betrokken zijn bij onderzoek naar perinatale geestelijke gezondheid en u heeft alle benodigde ethische goedkeuringen en vergunningen verkregen.
- U heeft een plan om de vertrouwelijkheid en privacy van deelnemersgegevens te waarborgen.
- U heeft een procedure voor deelnemers om vragen te stellen en zorgen te uiten tijdens het onderzoek.
- U begrijpt dat u de verantwoordelijkheid heeft om deelnemers uit de studie te halen als hun deelname tot onaanvaardbare schade leidt. U heeft de plicht om deze deelnemers te begeleiden naar gezondheidszorg wanneer dat nodig is.
- U heeft een duidelijk en begrijpelijk geïnformeerde toestemmingsformulier ontwikkeld dat het doel, de risico's en de voordelen van de studie en alle informatie die relevant is voor de deelnemer schetst.
- U heeft strategieën ontwikkeld om deelnemers te behouden, rekening houdend met hun specifieke omstandigheden.
- U heeft een plan om alle deelnemers tijdens het onderzoeksproces met evenveel respect en waardigheid te behandelen.
- U heeft een proces voor het omgaan met gegevens en informatieverzoeken van deelnemers in overeenstemming met het regelgevend kader van uw regio.
- U heeft strategieën ontwikkeld om ervoor te zorgen dat deelnemers begrijpen dat de studie geen vervanging is voor hun huidige behandeling.
- U heeft rekening gehouden met de mogelijkheid dat deelnemers de studie zien als een manier om steun en hulpbronnen te verkrijgen en u heeft dit in uw communicatie en onderzoeksopzet opgenomen.