

ZA UČESNIKE ISTRAŽIVANJA

Znate li svoja prava kao učesnik istraživanja?



INFORMISANI PRISTANAK

Imate pravo biti informisani i razumjeti prirodu studije, njene rizike i koristi prije nego što pristanete učestvovati.



DOBROVOLJNO UČESTVOVANJE

Učestvovanje u bilo kojoj istraživačkoj studiji je potpuno dobrovoljno. Imate pravo povući se u bilo kojem trenutku bez ikakvih negativnih posljedica.



POVJERLJIVOST

Vaši lični podaci i odgovori biće čuvani povjerljivo i korišćiće se samo u svrhe navedene u vašem obrascu pristanka.



POŠTOVANJE I DOSTOJANSTVO

Imate pravo biti tretirani s poštovanjem i dostojanstvom tokom cijelog istraživačkog procesa.



PRISTUP PODACIMA

Imate pravo znati kako se vaši podaci obrađuju u skladu s relevantnim regulatornim okvirom vaše regije.

ETIČKI ASPEKTI U ISTRAŽIVANJU



DEPRESIJA TOKOM TRUDNOĆE I POSLIJE POROĐAJA

Funded by
the European Union


EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

 RISEUP-PPD
Research Network
in PeriPartum
Depression Disorder

ZA ISTRAŽIVAČE

Jeste li razmislili o dinamici između istraživača i učesnika?



POVJERENJE

Povjerenje između istraživača i učesnika ključno je u svim fazama istraživačkog procesa. Osigurajte transparentnost i jasnu komunikaciju kako biste potakli povjerenje.



RAZUMIJEVANJE UČESNIKA



Osigurajte da učesnici potpuno razumiju prirodu studije, njene rizike, koristi te da je učestvovanje dobrovoljno i da učesnici imaju pravo povući se u bilo kom trenutku. Nema pogrešnog shvatanja koje bi moglo uticati na vaše rezultate.



MOTIVACIJA UČESNIKA

Shvatite da učesnike mogu motivisati razni razlozi za učestvovanje, uključujući percipirane koristi učestvovanja i želju za doprinosom društvu. Budite svjesni negativnih motivacija poput prisile.



PRISTUPAČNOST

Učinite studiju što pristupačnijom. Učesnici favorizuju intervencije koje su praktične i smanjuju njihovu obavezu po pitanju vremena i troškova putovanja.



STRATEGIJE ZADRŽAVANJA

Planirajte i primjenjujte različite strategije zadržavanja prema konkretnim okolnostima učesnika.

KONTROLNA LIŠTA ZA UČESNIKE ISTRAŽIVANJA

Prije nego što pristanete učestvovati u istraživačkoj studiji, pobrinite se da:

- Razumijete svrhu studije.
- Razumijete potencijalne rizike i koristi.
- Znaete da je učestvovanje dobrovoljno i da se možete povući iz studije u bilo kojem trenutku.
- Znaete kako će vaši lični podaci biti zaštićeni.
- Osjećate se ugodno postavljajući pitanja i dobili ste odgovore na sva vaša pitanja.
- Znaete kako se vaši podaci obrađuju u studiji.
- Osjećate se poštovano i tretirano s dostojanstvom.
- Razumijete što se od vas očekuje tokom studije.
- Znaete kome se obratiti ako imate bilo kakvih briga ili pitanja tokom studije.
- Primili ste kopiju obrasca za pristanak za čuvanje u svojim ličnim dokumentima.
- Razumijete da učestvovanje u studiji nije zamjena za vaše trenutno liječenje. Učestvovanje u istraživanju ne mora uvijek rezultirati poboljšanjem vašeg mentalnog zdravlja.
- Razmislili ste o potencijalnim koristima učestvovanja, uključujući dobijanje podrške, resursa i prilika za učenje.
- Razmislili ste o potencijalnim rizicima i troškovima učestvovanja u studiji, kao što su obaveze vezane uz vrijeme, putovanje i troškovi čuvanja djece.

ETIČKI ASPEKTI U ISTRAŽIVANJU



DEPRESIJA TOKOM TRUDNOĆE I POSLIJE POROĐAJA



Funded by
the European Union



KONTROLNA LISTA ZA ISTRAŽIVAČE

Prije pokretanja istraživačke studije, pobrinite se da:

- Imate jasno razumijevanje etičkih pitanja uključenih u istraživanje mentalnog zdravlja u perinatalnom periodu i pribavili ste sve potrebna etička odobrenja i dozvole.
- Imate plan za osiguranje povjerljivosti i privatnosti podataka učesnika.
- Imate mogućnost tokom istraživanja za učesnike da postavljaju pitanja i izražavaju zabrinutost tokom studije.
- Razumijete da imate odgovornost povući bilo kojeg učesnika iz studije kada njihovo učestvovanje rezultira neprihvatljivom štetom. Imate dužnost uputiti te učesnike prema zdravstvenim institucijama kada je potrebno.
- Razvili ste jasan i razumljiv obrazac za informisani pristanak koji opisuje svrhu, rizike i koristi studije te sve informacije koje su relevantne za učesnika.
- Razvili ste strategije za zadržavanje učesnika u istraživanju, imajući na umu sve njihove konkretne okolnosti koje bi mogle uticati na to.
- Imate plan kako tretirati sve učesnike s jednakim poštovanjem i dostojanstvom tokom cijelog istraživačkog procesa.
- Imate jasno definisan način za postupanje s podacima učesnika i zahtjevima za informacijama u skladu s regulatornim okvirom vaše regije.
- Imate strategije kako osigurati da učesnici razumiju da studija nije zamjena za njihovo trenutno liječenje.
- Razmotrili ste potencijal za učesnike da gledaju na studiju kao na put prema dobijanju podrške i resursa, te ste to naveli u vašoj komunikaciji i dizajnu studije.