

ИНФОРМАЦИЯ ЗА УЧАСТНИЦИТЕ В ИЗСЛЕДВАНЕТО

Знаете ли вашите права като участник в изследване?



ИНФОРМИРАНО СЪГЛАСИЕ

Имате право да бъдете информирани и да разбирате същността на изследването, рисковете и ползите, преди да се съгласите да участвате.



ДОБРОВОЛНО УЧАСТИЕ

Участието във всяко изследване е напълно доброволно. Имате право да се откажете по всяко време без каквито и да е негативни последици.



ПОВЕРИТЕЛНОСТ

Вашите лични данни и отговори ще бъдат пазени според правилата за защита на личните данни и използвани само за целите, посочени във вашия формуляр за съгласие.



УВАЖЕНИЕ И ДОСТОЙНСТВО

Имате право към Вас да се отнасят с уважение и да зачитат достойнството Ви през целия изследователски процес.



ДОСТЪП ДО ДАННИ

Имате право да знаете как данните ви се обработват в съответствие със съответната регулаторна рамка за вашия регион.

АСПЕКТИ НА ИЗСЛЕДОВАТЕЛСКАТА ЕТИКА



ИЗСЛЕДВАНИЯ ВЪРХУ ДЕПРЕСИЯТА ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И СЛЕД РАЖДАНЕТО

 Funded by the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ИЗСЛЕДОВАТЕЛИТЕ

Запознати сте с отношенческата динамика между изследователя и участника?



ДОВЕРИЕ

Доверието между изследователя и участника е от съществено значение на всички етапи на изследователския процес. Гарантирайте прозрачност и ясна комуникация, за да подкрепите изграждането на доверителни отношения.



ЗАПОЗНАВАНЕ НА УЧАСТНИЦИТЕ С УСЛОВИЯТА

Уверете се, че участниците напълно разбират същността на изследването, рисковете, ползите и че участието е доброволно, и че участниците имат право да се откажат по всяко време. Имайте предвид, че неразбирането или липсата на информация към участниците могат да повлияят на резултатите.



МОТИВАЦИЯ НА УЧАСТНИЦИТЕ

Уверете се, че участниците са мотивирани да участват, и разбират потенциалните индиректни ползи от участието си и желанието да допринесат за обществото. Важно е участниците да не се чувстват принудени да участват.



ДОСТЪПНОСТ

Направете изследването възможно най-достъпно. Участниците предпочитат ангажименти с разумна продължителност и минимални разходи за пътуване.



ПРЕВЕНЦИЯ НА ОТПАДАНЕТО

Планирайте и прилагайте различни стратегии за задържане на участниците в изследването в зависимост от конкретните обстоятелства на всеки участник.

КОНТРОЛЕН СПИСЪК ЗА УЧАСТНИЦИ В ИЗСЛЕДВАНИЯ

Преди да се съгласите да участвате в изследователско проучване, уверете се, че:

- Разбирате целта на изследването.
- Разбирате потенциалните рискове и ползи.
- Знаете, че участието е доброволно и можете да се откажете по всяко време.
- Знаете как личната ви информация ще бъде защитена.
- Имате възможност да задавате въпроси и да получите отговор на всеки ваш въпрос.
- Знаете как данните ви се обработват в изследването.
- Чувствате се уважавани и достойнството ви е зачетено.
- Разбирате какво се очаква от вас по време на изследването.
- Знаете към кого да се обърнете, ако имате опасения или въпроси по време на изследването.
- Получили сте копие от формуляра за съгласие.
- Разбирате, че участието в изследването не е заместител на текущото ви лечение. Участието в изследвания не води задължително до подобрение на вашето психично здраве.
- Запознати сте с потенциалните ползи от участието си, включително възможностите за получаване на подкрепа, ресурси и възможности за обучение.
- Запознати сте с потенциалните рискове и разходи, свързани с участието в изследването, като време, разходи за пътуване и грижа за деца.

АСПЕКТИ НА ИЗСЛЕДОВАТЕЛСКАТА ЕТИКА



ИЗСЛЕДВАНИЯ ВЪРХУ ДЕПРЕСИЯТА ПО ВРЕМЕ НА БРЕМЕННОСТ И СЛЕД РАЖДАНЕТО



КОНТРОЛЕН СПИСЪК ЗА ИЗСЛЕДОВАТЕЛИ

Преди да започнете изследването/ проучването, уверете се, че:

- Имате яснота за етичните проблеми, свързани с перинаталните психични здравни изследвания и сте получили всички необходими етични одобрения, становища и препоръки.
- Имате план за гарантиране на поверителността и неприкосновеността на данните на участниците.
- Имате процедура за участниците да задават въпроси и изразяват опасения през целия процес на проучване.
- Разбирате, че имате отговорността да прекратите участието в проучването, когато има риск да доведе до неприемливи щети за участника. Имате задължение да насочите тези участници към медицински услуги, когато е необходимо.
- Разработили сте ясна и разбираема форма за информирано съгласие, която очертава целта, рисковете и ползите на проучването и цялата информация, която е актуална за участника.
- Разработили сте стратегии за превенция на отпадането и задържане на участниците, като сте взели предвид техните конкретни обстоятелства.
- Имате план всички участници да бъдат третирани с равно уважение и достойнство през целия изследователски процес.
- Имате процедура за обработка на данните и информационните заявки на участниците в съответствие с регулаторната рамка на вашия регион.
- Имате стратегии да информирате участниците, че проучването не е заместител на текущото им лечение.
- Оценили сте потенциалната възможност участниците да разглеждат проучването като начин да получат подкрепа и ресурси и сте адаптирали вашата комуникация и дизайн на изследването, имайки това предвид.