

ZA SUDIONIKE ISTRAŽIVANJA

Znate li svoja prava kao sudionik istraživanja?



INFORMIRANI PRISTANAK

Imate pravo biti obaviješteni i razumjeti prirodu istraživanja, njegove rizike i koristi prije nego pristanete sudjelovati.



DOBROVOLJNO SUDJELOVANJE

Sudjelovanje u bilo kojem istraživanju potpuno je dobrovoljno. Imate pravo povući se u bilo kojem trenutku bez negativnih posljedica.



POVJERLJIVOST

Vaše osobne informacije i odgovori bit će čuvani tajno i koristit će se samo u svrhe navedene u vašem suglasnosti.



POŠTOVANJE I DOSTOJANSTVO

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



PRISTUP PODACIMA

Imate pravo znati kako se Vaši podaci obrađuju sukladno relevantnom regulatornom okviru za Vašu regiju.

ETIČKI ASPEKTI U ISTRAŽIVANJU



DEPRESIJA U TRUDNOĆI I NAKON POROĐAJA

ZA ISTRAŽIVAČE

Jeste li razmotrili dinamiku između istraživača i sudionika?



POVJERENJE

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



RAZUMIJEVANJE SUDIONIKA



Osigurajte da sudionici potpuno razumiju prirodu istraživanja, njegove rizike, koristi te da je sudjelovanje dobrovoljno i da sudionici imaju pravo povući se u bilo kojem trenutku. Mogu nastati određeni nesporazumi koji bi mogli utjecati na vaše rezultate.



MOTIVACIJA SUDIONIKA

Uzmite u obzir da sudionici mogu biti motivirani različitim razlozima za sudjelovanje, uključujući percepciju koristi sudjelovanja i želju za doprinosom društvu. Zapamtite da morate biti svjesni negativnih motiva poput prisile.



PRISTUPAČNOST

Učinite istraživanje što pristupačnijim. Sudionici preferiraju intervencije koje su prikladne i smanjuju njihovu obvezu vremena i troškove putovanja.



STRATEGIJE ZADRŽAVANJA

Planirajte i provodite različite strategije zadržavanja prema posebnim okolnostima sudionika.

 Funded by
the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

KONTROLNA LIŠTA ZA SUDIONIKE ISTRAŽIVANJA

Prije nego pristanete sudjelovati u istraživanju, provjerite:

- Razumijete svrhu studije.
- Razumijete potencijalne rizike i koristi.
- Znete da je sudjelovanje dobrovoljno i da se možete povući iz istraživanja u bilo kojem trenutku.
- Znete kako će se čuvati vaše osobne informacije.
- Osjećate se ugodno postaviti pitanja i dobili ste odgovore na sva Vaša pitanja.
- Znete kako se obrađuju Vaši podaci u istraživanju.
- Osjećate se poštovano i tretirano s dostojanstvom.
- Razumijete što se od Vas očekuje tijekom istraživanja.
- Znete kome se obratiti ako imate bilo kakvih zabrinutosti ili pitanja tijekom studije.
- Dobili ste kopiju suglasnosti za svoje evidencije.
- Razumijete da sudjelovanje u istraživanju nije zamjena za Vašu trenutačnu terapiju. Sudjelovanje u istraživanju možda neće uvijek rezultirati poboljšanjem Vašeg mentalnog zdravlja.
- Razmislili ste o potencijalnim koristima sudjelovanja, uključujući podršku, resurse i prilike za učenje.
- Razmislili ste o potencijalnim rizicima i troškovima sudjelovanja u istraživanju, kao što su angažman vremena i troškovi putovanja i skrbi o djeci.

ETIČKI ASPEKTI U ISTRAŽIVANJU



DEPRESIJA U TRUDNOĆI I NAKON POROĐAJA

 Funded by
the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

KONTROLNA LIŠTA ZA ISTRAŽIVAČE

Prije pokretanja istraživanja, pobrinite se da:

- Imate jasno razumijevanje etičkih pitanja koja su uključena u istraživanja peripartalnog mentalnog zdravlja i dobili ste sva potrebna etička odobrenja i dozvole.
- Imate plan za osiguranje povjerljivosti i privatnosti podataka o sudionicima.
- Imate postupak za sudionike da postavljaju pitanja i izražavaju zabrinutost tijekom istraživanja.
- Razumijete da imate odgovornost povući bilo kojeg sudionika iz istraživanja ako njihovo sudjelovanje rezultira neprihvatljivom štetom. Imate dužnost usmjeriti te sudionike do zdravstvenih usluga kada je to potrebno.
- Razvili ste jasan i razumljiv obrazac informiranog pristanka koji opisuje svrhu, rizike i dobrobiti istraživanja te sve informacije koje su relevantne za sudionika.
- Razvili ste strategije za zadržavanje sudionika, imajući na umu njihove posebne okolnosti.
- Imate plan prema svim sudionicima postupati s jednakim poštovanjem i dostojanstvom tijekom cijelog procesa istraživanja.
- Imate postupak za rješavanje podataka o sudionicima i zahtjeva za informacijama u skladu s regulatornim okvirom Vaše regije.
- Imate strategije kojima osiguravate da sudionici razumiju da istraživanje nije zamjena za njihovo trenutno liječenje.
- Razmotrili ste mogućnost da sudionici na istraživanje gledaju kao na način za dobivanje podrške i resursa te ste to obuhvatili u svojoj komunikaciji i dizajnu istraživanja.