

# FÜR TEILNEHMENDE AN KLINISCHEN STUDIEN

Kennen Sie Ihre Rechte als Teilnehmende einer Studie?



## EINVERSTÄNDNISERKLÄRUNG

Sie haben das Recht, über die Art der Studie, ihre Risiken und Vorteile verständlich informiert zu werden, bevor Sie der Teilnahme zustimmen.



## FREIWILLIGE TEILNAHME

Die Teilnahme an einer Studie ist völlig freiwillig. Sie haben das Recht, jederzeit zurückzutreten ohne dass daraus negative Konsequenzen entstehen.



## VERTRAULICHKEIT

Ihre persönlichen Daten und Antworten werden vertraulich behandelt und nur für die in Ihrer Einwilligungserklärung genannten Zwecke verwendet.



## RESPEKT UND WÜRDE

Sie haben das Recht, während des gesamten Forschungsprozesses mit Respekt und Würde behandelt zu werden.



## ZUGRIFF AUF DATEN

Sie haben das Recht zu erfahren, wie Ihre Daten gemäß den für Ihre Region relevanten rechtlichen Rahmenbedingungen verarbeitet werden.

# ETHISCHE ASPEKTE IN DER FORSCHUNG



## DEPRESSIONEN WÄHREND DER SCHWANGERSCHAFT UND NACH DER GEBURT

 Funded by the European Union

  
EUROPEAN COOPERATION  
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

  
RISEUP-PPD  
Research Network  
in PeriPartum  
Depression Disorder

# FÜR FORSCHENDE

Haben Sie die Forschende /Teilnehmende-Dynamik berücksichtigt?



## VERTRAUEN

Das Vertrauen zwischen Forschenden und Teilnehmenden ist in allen Phasen des Forschungsprozesses von entscheidender Bedeutung. Sorgen Sie für Transparenz und klare Kommunikation, um Vertrauen zu fördern.



## VERSTÄNDNIS DER TEILNEHMENDEN

Stellen Sie sicher, dass die Teilnehmenden die Art der Studie, ihre Risiken und Vorteile vollständig verstehen sowie Klarheit darüber herrscht dass die Teilnahme freiwillig ist und die Teilnehmenden jederzeit das Recht haben zurückzutreten. Es kann zu Missverständnissen kommen, die sich auf Ihre Ergebnisse auswirken können.



## MOTIVATION DER TEILNEHMER

Machen Sie sich bewusst, dass Teilnehmende aus verschiedenen Gründen zur Teilnahme motiviert sein können, darunter wahrgenommene Vorteile der Teilnahme und der Wunsch, einen Beitrag zur Gesellschaft zu leisten. Vermeiden Sie negative Motivationen.



## BARRIEREFREIHEIT

Machen Sie die Studie so zugänglich wie möglich. Die Teilnehmenden bevorzugen Interventionen, welche bequem sind und ihren Zeitaufwand und ihre Reisekosten minimieren.



## BINDUNGSSTRATEGIEN

Planen und implementieren Sie unterschiedliche Bindungsstrategien entsprechend den besonderen Umständen der Teilnehmenden.

## CHECKLISTE FÜR TEILNEHMENDE

Bevor Sie der Teilnahme an einer Studie zustimmen, stellen Sie Folgendes sicher:

- Verstehen Sie den Zweck der Studie?
- Verstehen Sie die potenziellen Risiken und Vorteile?
- Wurden Sie informiert, dass die Teilnahme freiwillig ist und Sie jederzeit von der Studie zurücktreten können?
- Wissen Sie, wie Ihre persönlichen Daten geschützt werden?
- Fühlen Sie sich wohl dabei, Fragen zum Ablauf der Studie zu stellen und wurden alle Ihre Fragen beantwortet?
- Wurden Sie informiert, wie Ihre Daten in der Studie verarbeitet werden?
- Fühlen Sie sich von den Forschenden respektiert und würdevoll behandelt?
- Verstehen Sie, was während der Studie von Ihnen erwartet wird?
- Wissen Sie, an wen Sie sich wenden können, wenn Sie während der Studie Bedenken oder Fragen haben?
- Haben Sie eine Kopie der Einwilligungserklärung für Ihre Unterlagen erhalten?
- Verstehen Sie, dass die Teilnahme an der Studie kein Ersatz für Ihre derzeitige Behandlung ist? Die Teilnahme an einem Forschungsvorhaben führt möglicherweise nicht immer zu einer Verbesserung Ihrer psychischen Gesundheit.
- Haben Sie die potenziellen Vorteile einer Teilnahme berücksichtigt, einschließlich des Erhalts von Unterstützung, Entschädigungen und Lernmöglichkeiten?
- Haben Sie die potenziellen Risiken und Kosten berücksichtigt, die mit der Teilnahme an der Studie verbunden sind, wie z. B. Zeitaufwand sowie Reise- und Kinderbetreuungskosten?

# ETHISCHE ASPEKTE IN DER FORSCHUNG



## DEPRESSIONEN WÄHREND DER SCHWANGERSCHAFT UND NACH DER GEBURT



## CHECKLISTE FÜR FORSCHENDE

Stellen Sie vor Beginn eines Forschungsvorhabens Folgendes sicher:

- Verfügen Sie über ein klares Verständnis der ethischen Fragen im Zusammenhang mit der perinatalen psychischen Gesundheitsforschung und haben Sie alle erforderlichen ethischen Genehmigungen eingeholt?
- Haben Sie ein Konzept, um die Vertraulichkeit und den Schutz der Daten der Teilnehmenden zu gewährleisten?
- Gibt es einen Prozess, in dem die Teilnehmenden während der gesamten Studie Fragen stellen und Bedenken äußern können?
- Ist Ihnen bewusst, dass Sie dafür verantwortlich sind, jeden Teilnehmenden aus der Studie auszuschließen, wenn die Teilnahme zu einem unzumutbaren Schaden führt? Sie haben die Pflicht, diese Teilnehmenden bei Bedarf an Gesundheitsdienste weiterzuleiten.
- Haben Sie ein klares und Laien-verständliches Einverständnisformular entwickelt, das den Zweck, die Risiken und den Nutzen der Studie sowie alle für die Teilnehmenden relevanten Informationen darlegt?
- Haben Sie Strategien zur Teilnehmerbindung unter Berücksichtigung ihrer besonderen Umstände entwickelt?
- Haben Sie ein Konzept, um alle Teilnehmende während des gesamten Forschungsprozesses mit gleichem Respekt und gleicher Würde zu behandeln?
- Gibt es einen Prozess für den Umgang mit Daten der Teilnehmenden und Informationsanfragen in Übereinstimmung mit den rechtlichen Rahmenbedingungen Ihrer Region?
- Verfügen Sie über Strategien, um sicherzustellen, dass die Teilnehmenden verstehen, dass die Studie kein Ersatz für ihre aktuelle Behandlung ist?
- Haben das Potenzial der Teilnehmenden berücksichtigt, die Studie als Zugang zur Gewinnung von Unterstützung und Ressourcen zu betrachten, und haben dies in Ihrem Kommunikations- und Studienkonzept berücksichtigt?