

PER I PARTECIPANTI ALLA RICERCA

Conosci i tuoi diritti come partecipante alla ricerca?



CONSENSO INFORMATO

Hai il diritto di essere informato e comprendere la natura dello studio, i suoi rischi e i suoi benefici prima di accettare di partecipare.



PARTECIPAZIONE VOLONTARIA

La partecipazione a qualsiasi studio di ricerca è completamente volontaria. Hai il diritto di recedere in qualsiasi momento senza alcuna conseguenza negativa.



RISERVATEZZA

Le tue informazioni personali e le tue risposte saranno mantenute riservate e utilizzate solo per gli scopi indicati nel modulo di consenso.



RISPETTO E DIGNITÀ

Hai il diritto di essere trattato con rispetto e dignità durante l'intero processo di ricerca.



ACCESSO AI DATI

Hai il diritto di sapere come vengono elaborati i tuoi dati in conformità con la normativa vigente nel tuo paese.

ASPETTI ETICI DELLA RICERCA



DEPRESSIONE IN GRAVIDANZA E NEL POST PARTUM

Funded by
the European Union


EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY


RISEUP-PPD
Research Network
in PeriPartum
Depression Disorder

PER I RICERCATORI

Hai considerato la dinamica ricercatore/partecipante?



FIDUCIA

La fiducia tra ricercatore e partecipante è fondamentale in tutte le fasi del processo di ricerca. Garantire trasparenza e comunicazione chiara per favorire la fiducia.



COMPrensione DEL PARTECIPANTE



Garantire che i partecipanti comprendano appieno la natura dello studio, i suoi rischi, i benefici, che la partecipazione è volontaria e che hanno il diritto di ritirarsi in qualsiasi momento. Possono verificarsi malintesi che potrebbero influenzare i risultati.



MOTIVAZIONE DEL PARTECIPANTE

Essere consapevole che i partecipanti possono spinti a partecipare da vari motivi per, inclusi i benefici percepiti della partecipazione e il desiderio di contribuire alla società. Sii consapevole delle motivazioni negative come la coercizione.



ACCESSIBILITÀ

Rendere lo studio il più accessibile possibile. I partecipanti preferiscono interventi che siano facilmente accessibili e riducano al minimo il loro impegno in termini di tempo e i costi legati agli spostamenti.



STRATEGIE DI FIDELIZZAZIONE

Pianificare e attuare diverse strategie di fidelizzazione in base alle circostanze particolari dei partecipanti.

CHECKLISTPER I PARTECIPANTI ALLA RICERCA

Prima di accettare di partecipare a uno studio di ricerca, assicurati di:

- Aver compreso lo scopo dello studio.
- Aver compreso i potenziali rischi e benefici.
- Essere consapevole che la partecipazione è volontaria e che puoi ritirarti dallo studio in qualsiasi momento.
- Sapere come saranno protette le tue informazioni personali.
- Sentirti a tuo agio nel fare domande e di aver avuto risposta a tutte le tue domande.
- Sapere come vengono elaborati i tuoi dati nello studio.
- Sentirti rispettato e trattato con dignità.
- Aver compreso cosa ci si aspetta da te durante lo studio.
- Sapere chi contattare in caso di dubbi o domande durante lo studio.
- Aver ricevuto una copia del modulo di consenso perchè tu possa conservarla.
- Aver compreso che la partecipazione allo studio non sostituisce il trattamento attuale. La partecipazione alla ricerca potrebbe non portare a un miglioramento della tua salute mentale.
- Aver considerato i potenziali vantaggi della partecipazione, inclusa l'opportunità di ottenere supporto, risorse e occasioni di apprendimento.
- Aver considerato i potenziali rischi e i costi legati alla partecipazione allo studio, come l'impegno in termini di tempo, i costi degli spostamenti e per la cura del bambino in tua assenza.

ASPETTI ETICI DELLA RICERCA



DEPRESSIONE IN GRAVIDANZA E NEL POST PARTUM

 Funded by the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

CHECKLISTPER I RICERCATORI

Prima di iniziare uno studio di ricerca, assicurati di:

- Avere una chiara comprensione degli aspetti etici relativi alla ricerca sulla salute mentale perinatale e di aver ottenuto tutte le approvazioni e autorizzazioni necessarie.
- Avere un protocollo che garantisca la riservatezza e la privacy dei dati dei partecipanti.
- Avere previsto un processo che consenta ai partecipanti di porre domande ed esprimere preoccupazioni durante lo studio.
- Avere compreso di avere la responsabilità di ritirare qualsiasi partecipante dallo studio se la sua partecipazione comporta un danno inaccettabile. Il ricercatore ha il dovere di inviare i partecipanti verso i servizi sanitari quando necessario.
- Avere messo a punto un modulo di consenso informato chiaro e comprensibile che descriva lo scopo, i rischi e i benefici dello studio e che riporti tutte le informazioni rilevanti per il partecipante.
- Avere sviluppato strategie per fidelizzare i partecipanti, tenendo presente le loro circostanze particolari.
- Avere predisposto un protocollo per trattare tutti i partecipanti con uguale rispetto e dignità durante tutto il processo di ricerca.
- Avere predisposto un processo per gestire i dati dei partecipanti e le richieste di informazioni in conformità con la normativa nazionale vigente.
- Avere predisposto strategie per garantire che i partecipanti comprendano che lo studio non sostituisce il loro attuale trattamento.
- Aver Honsiderato la possibilità che i partecipanti considerino lo studio come una via d'accesso per ottenere supporto e risorse e aver affrontato questo aspetto nella comunicazione e nella progettazione dello studio.