

PĒTĪJUMA DALĪBNIEKIEM

Vai jūs zināt savas kā pētījuma dalībnieka tiesības?



INFORMĒTA PIEKRIŠANA

Jums ir tiesības būt informētam un izprast pētījuma būtību, riskus un ieguvumus, pirms piekrišat piedalīties.



BRĪVPRĀTĪGA DALĪBA

Dalība jebkurā pētniecībā ir pilnībā brīvprātīga. Jums ir tiesības jebkurā laikā izstāties bez jebkādām negatīvām sekām.



KONFIDENCIALITĀTE

Jūsu personiskā informācija un atbildes tiks apkopotas un uzglabātas konfidenciali un izmantotas tikai jūsu piekrišanas veidlapā norādītajiem mērķiem.



CIENĀ

Jums ir tiesības uz cieņpilnu attieksmi visā izpētes procesa laikā.



PIEKĻUVE DATIEM

Jums ir tiesības zināt, kā jūsu dati tiek apstrādāti saskaņā ar jūsu reģiona attiecīgo normatīvo regulējumu.

ĒTISKIE ASPEKTI PĒTNIECĪBĀ



DEPRESIJA GRŪTNIECĪBAS LAIKĀ UN POSTNATĀLAJĀ PERIODĀ

Funded by
the European Union



PĒTNIEKIEM

Vai esat pārdomājis pētnieka/dalībnieka savstarpējo dinamiku?



UZTICĒŠANĀS

Uzticēšanās starp pētnieku un dalībnieku ir ļoti svarīga visos pētniecības procesa posmos. Nodrošiniēt pārredzamību un skaidru komunikāciju, lai veicinātu uzticēšanos.



DALĪBNIEKA IZPRATNE



Pārliecinieties, ka dalībnieki pilnībā izprot pētījuma būtību, riskus, ieguvumus un ka dalība ir brīvprātīga un dalībniekiem ir tiesības jebkurā laikā izstāties. Var rasties pārpratumi, kas var ietekmēt jūsu rezultātus.



DALĪBNIEKA MOTIVĀCIJA

Saprotiet, ka dalībniekus var motivēt dažādi iemesli piedalīties, tostarp uztvertie līdzdalības ieguvumi un vēlme dot ieguldījumu sabiedrībā. Atcerieties, ka jāapzinās negatīvas motivācijas, piemēram, piespiedu dalība.



PIEEJAMĪBA

Padariet pētījumu pēc iespējas pieejamāku. Dalībnieki dod priekšroku iejaukšanās pasākumiem, kas ir ērti un samazina viņu laika saistības un ar ceļošanu saistītās izmaksas.



NOTURĒŠANAS STRATĒĢIJAS

Plānojiet un īstenojiet dažādas noturēšanas stratēģijas atbilstoši dalībnieku konkrētajiem apstākļiem.

KONTROLSARAKSTS PĒTNIECĪBAS DALĪBNIEMIEM

Pirms piekrītat piedalīties pētnieciskajā pētījumā, pārliecinieties:

- Jūs saprotat pētījuma mērķi.
- Jūs saprotat iespējamus riskus un ieguvumus.
- Jūs zināt, ka dalība ir brīvprātīga un jebkurā laikā varat izstāties no pētījuma.
- Jūs zināt, kā tiks aizsargāta jūsu personiskā informācija.
- Jūs jūtaties ērti, uzdodot jautājumus, un uz visiem jūsu jautājumiem ir saņemtas atbildes.
- Jūs zināt, kā jūsu dati tiek apstrādāti pētījumā.
- Jūs jūtaties cienīts un pret jums izturas ar cieņu.
- Studiju laikā jūs saprotat, kas no jums tiek gaidīts.
- Jūs zināt, ar ko sazināties, ja pētījuma laikā rodas jebkādas bažas vai jautājumi.
- Jūs esat saņēmis piekrišanas veidlapas kopiju savai uzskaitēi.
- Jūs saprotat, ka dalība pētījumā neaizstāj jūsu pašreizējo ārstēšanu. Piedalīšanās pētījumos ne vienmēr var uzlabot jūsu garīgo veselību.
- Jūs esat apsvēris iespējamus līdzdalības ieguvumus, tostarp atbalsta, resursu un mācību iespēju iegūšanu.
- Jūs esat apsvēris iespējamus riskus un izmaksas, kas saistītas ar dalību pētījumā, piemēram, laika saistības un ceļa un bērnu aprūpes izmaksas.

ĒTISKIE ASPEKTI PĒTNIECĪBĀ



DEPRESIJA GRŪTNIECĪBAS LAIKĀ UN POSTNATĀLAJĀ PERIODĀ

KONTROLSARAKSTS PĒTNIEKIEM

Pirms pētījuma uzsākšanas pārliecinieties, ka:

- Jums ir skaidra izpratne par ētikas jautājumiem, kas saistīti ar perinatālās garīgās veselības izpēti, un esat saņēmis visus nepieciešamos ētikas apstiprinājumus un atļaujas.
- Jums ir plāns, kā nodrošināt dalībnieku datu konfidencialitāti un privātumu.
- Jums ir process, kurā dalībnieki var uzdot jautājumus un paust bažas visa pētījuma laikā.
- Jūs saprotat, ka jums ir pienākums atsaukt jebkuru dalībnieku no pētījuma, ja viņa dalība rada nepieņemamu kaitējumu. Jums ir pienākums vajadzības gadījumā novirzīt šos dalībniekus uz veselības aprūpes pakalpojumiem.
- Jūs esat izstrādājis skaidru un saprotamu informētas piekrišanas veidlapu, kurā ir izklāstīts pētījuma mērķis, riski un ieguvumi, kā arī visa informācija, kas ir būtiska dalībniekam.
- Jūs esat izstrādājis stratēģijas dalībnieku noturēšanai, paturot prātā viņu īpašos apstākļus.
- Jums ir plāns izturēties pret visiem dalībniekiem ar vienādu cieņu un cieņu visā pētījuma procesā.
- Jums ir process, kā rīkoties ar dalībnieku datu un informācijas pieprasījumiem saskaņā ar jūsu reģiona tiesisko regulējumu.
- Jums ir stratēģijas, lai nodrošinātu, ka dalībnieki saprot, ka pētījums neaizstāj viņu pašreizējo ārstēšanu.
- Jūs esat apsvēris iespēju, ka dalībnieki uzskatīs pētījumu par vērtīgu atbalsta un resursu iegūšanai, un esat to risinājuši savā saziņā un pētījuma plānojumā.

