

VOOR ONDERZOEKSDEELNEMERS

Kent u uw rechten als onderzoeksdeelnemer?



GEÏNFORMEERDE TOESTEMMING

U heeft het recht om geïnformeerd te worden en de aard, risico's en voordelen van het onderzoek te begrijpen voordat u ermee instemt deel te nemen.



VRIJWILLIGE DEELNAME

Deelname aan wetenschappelijk onderzoek is volledig vrijwillig. U heeft het recht om zich op elk moment terug te trekken zonder negatieve gevolgen.



VERTROUWELIJKHEID

Uw persoonlijke gegevens en antwoorden worden vertrouwelijk behandeld en alleen gebruikt voor de doeleinden zoals vermeld in het toestemmingsformulier.



RESPECT EN WAARDIGHEID

U heeft het recht om gedurende het gehele onderzoeksproces met respect en waardigheid te worden behandeld.



TOEGANG TOT DATA

U heeft het recht om te weten hoe uw gegevens worden verwerkt in overeenstemming met de relevante regelgeving in uw regio.

ETHISCHE ASPECTEN IN ONDERZOEK



DEPRESSIE TIJDENS EN NA DE ZWANGERSCHAP



VOOR ONDERZOEKERS

Heeft u de dynamiek tussen onderzoeker en deelnemer meegewogen?



VERTROUWEN

Vertrouwen tussen de onderzoeker en de deelnemer is cruciaal in alle stadia van het onderzoeksproces. Zorg voor transparantie en heldere communicatie om vertrouwen te bevorderen.



BEGRIIP VAN DE DEELNEMER

Zorg ervoor dat deelnemers volledig begrijpen wat de aard van het onderzoek is, de risico's, de voordelen, en dat deelname vrijwillig is en dat ze zich op elk moment kunnen terugtrekken. Er kunnen misverstanden optreden, wat invloed kan hebben op uw resultaten.



MOTIVATIE VAN DE DEELNEMER

Begrijp dat deelnemers om verschillende redenen gemotiveerd kunnen zijn om deel te nemen, inclusief ervaren voordelen van deelname en de wens om bij te dragen aan de samenleving. Wees u bewust van negatieve beweegredenen, zoals dwang.



TOEGANKELIJKHEID

Maak het onderzoek zo toegankelijk mogelijk. Deelnemers geven de voorkeur aan interventies die niet belastend zijn en hun tijd en reiskosten minimaliseren.



STRATEGIEËN VOOR BEHOUD VAN DEELNEMERS

Plan en voer verschillende strategieën uit om deelnemers te behouden op basis van specifieke omstandigheden van de deelnemers.

CHECKLIST VOOR ONDERZOEKSDEELNEMERS

Zorg voordat u ermee instemt om deel te nemen aan wetenschappelijk onderzoek, ervoor dat:

- U het doel van het onderzoek begrijpt.
- U de mogelijke risico's en voordelen begrijpt.
- U weet dat deelname vrijwillig is en dat u zich op elk moment kunt terugtrekken uit de studie.
- U weet hoe uw persoonlijke informatie wordt beschermd.
- U zich op uw gemak voelt om vragen te stellen en al uw vragen beantwoord zijn.
- U weet hoe uw gegevens worden verwerkt in het onderzoek.
- U zich gerespecteerd voelt en met waardigheid behandeld wordt.
- U begrijpt wat er van u wordt verwacht tijdens het onderzoek.
- U weet bij wie u terecht kunt als u tijdens het onderzoek vragen of zorgen heeft.
- U heeft een kopie van het toestemmingsformulier voor uw administratie ontvangen.
- U begrijpt dat deelnemen aan het onderzoek geen vervanging is voor uw huidige behandeling. Deelnemen aan onderzoek leidt niet altijd tot verbetering van uw geestelijke gezondheid.
- U heeft de mogelijke voordelen van deelname overwogen, zoals het krijgen van ondersteuning, middelen en leermogelijkheden.
- U heeft de mogelijke risico's en kosten van deelname aan het onderzoek overwogen, zoals tijd en reiskosten en kinderopvang.

ETHISCHE ASPECTEN IN ONDERZOEK



ETHISCHE ASPECTEN IN ONDERZOEK

 Funded by the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

CHECKLIST VOOR ONDERZOEKERS

Zorg voor het starten van wetenschappelijk onderzoek ervoor dat:

- U duidelijk weet heeft van de ethische kwesties die betrokken zijn bij onderzoek in de perinatale geestelijke gezondheidszorgen dat u alle nodige ethische goedkeuringen en vergunningen heeft verkregen.
- U een plan heeft om de vertrouwelijkheid en privacy van deelnemersgegevens te waarborgen.
- U een procedure heeft waarin deelnemers vragen kunnen stellen en zorgen kunnen uiten gedurende de studie.
- U begrijpt dat u de verantwoordelijkheid heeft om een deelnemer uit de studie te halen als hun deelname resulteert in onaanvaardbare schade. U heeft de plicht om deze deelnemers door te verwijzen naar aanvullende zorg indien nodig.
- U een duidelijk en begrijpelijk 'informed consent' formulier heeft opgesteld dat het doel, de risico's en voordelen van de studie beschrijft, evenals alle andere informatie die relevant is voor de deelnemer.
- U strategieën heeft ontwikkeld voor het behouden van deelnemers, rekening houdend met hun specifieke omstandigheden.
- U een plan heeft om alle deelnemers met gelijk respect en waardigheid te behandelen gedurende het onderzoeksproces.
- U een procedure heeft voor het omgaan met verzoeken om het delen van deelnemersgegevens en -informatie in overeenstemming met de regelgeving van uw regio.
- U strategieën heeft om ervoor te zorgen dat deelnemers begrijpen dat het onderzoek geen vervanging is voor hun huidige behandeling.
- U overwogen heeft dat deelnemers het onderzoek kunnen zien als een manier om ondersteuning en middelen te verkrijgen en dit heeft opgepakt in uw communicatie en onderzoeksopzet.