

DLA UCZESTNICZEK/ UCZESTNIKÓW BADAŃ

Czy znasz swoje prawa jako uczestniczka/uczestnik badania?



ŚWIADOMA ZGODA

Przed wyrażeniem zgody na uczestnictwo, masz prawo być poinformowana/y i rozumieć naturę badania, ryzyko oraz korzyści związane z udziałem.



DOBROWOLNE UCZESTNICTWO

Udział w każdym badaniu jest całkowicie dobrowolny. Masz prawo wycofać się w dowolnym momencie bez żadnych negatywnych konsekwencji.



POUFNOŚĆ

Twoje dane osobowe i odpowiedzi zostaną zachowane w tajemnicy i będą używane tylko w celach określonych w formularzu zgody.



SZACUNEK I GODNOŚĆ

Masz prawo być traktowana/ y z szacunkiem i godnością podczas całego procesu badawczego.



DOSTĘP DO DANYCH

Masz prawo wiedzieć, jak Twoje dane są przetwarzane zgodnie z odpowiednim prawem w Twoim kraju.

ETYCZNE ASPEKTY W BADANIACH



DEPRESJA W CIĄŻY I PO PORODZIE

DLA BADACZEK I BADACZY

Czy rozważyłaś/eś dynamikę relacji pomiędzy badaczką/em a uczestniczką/ kiem?



ZAUFANIE

Zaufanie między badaczką/em a uczestniczką/uczestnikiem jest kluczowe na wszystkich etapach procesu badawczego. Zapewnij przejrzystość i jasną komunikację, aby zbudować zaufanie.



ROZUMIENIE UCZESTNICZKI/KA

Upewnij się, że uczestniczki/ cy w pełni rozumieją naturę badania, jego ryzyka, korzyści, że udział jest dobrowolny oraz że mają prawo wycofać się w dowolnym momencie. Mogą wystąpić nieporozumienia, które mogą wpłynąć na wyniki.



MOTYWACJA UCZESTNICZKI/KA

Pamiętaj, że uczestniczki/cy mogą być motywowani różnymi powodami do uczestnictwa, w tym postrzeganymi korzyściami z udziału i chęcią przyczynienia się dla dobra, rozwoju społeczeństwa. Pamiętaj, aby być świadomą/ym negatywnych motywacji, takich jak zewnętrzny przymus.



DOSTĘPNOŚĆ

Spraw, aby badanie było jak najbardziej dostępne. Uczestniczki/cy preferują interwencje, które są wygodne i minimalizują ich zaangażowanie czasowe oraz koszty związane z podróżami.



STRATEGIE ZATRZYMANIA

(przeciwdziałania rezygnacji z udziału w badaniu): Planuj i wprowadzaj różne strategie zatrzymania uczestników, biorąc pod uwagę ich konkretne okoliczności.



LISTA KONTROLNA DLA UCZESTNICZEK/UCZESTNIKÓW BADAŃ

Zanim zgodzisz się wziąć udział w badaniu naukowym, upewnij się, że:

- Rozumiesz cel badania.
- Rozumiesz potencjalne ryzyko i korzyści.
- Wiesz, że udział jest dobrowolny i możesz wycofać się z badania w dowolnym momencie.
- Wiesz, jak Twoje dane osobowe będą chronione.
- Czujesz się swobodnie pytając i otrzymałaś/eś odpowiedzi na wszystkie swoje pytania.
- Wiesz, jak Twoje dane są przetwarzane w badaniu.
- Czujesz się szanowana/y i traktowana/y z godnością.
- Rozumiesz, czego się od Ciebie oczekuje podczas badania.
- Wiesz, do kogo się zwrócić, jeśli masz jakiegokolwiek obawy lub pytania podczas badania.
- Otrzymałaś/eś kopię formularza zgody do swoich akt.
- Rozumiesz, że uczestnictwo w badaniu nie zastępuje Twojego obecnego leczenia. Uczestniczenie w badaniach nie zawsze skutkuje poprawą Twojego zdrowia psychicznego.
- Rozważyłaś potencjalne korzyści z uczestnictwa, w tym uzyskanie wsparcia, zasobów oraz możliwości nauki.
- Rozważyłaś potencjalne ryzyka i koszty związane z udziałem w badaniu, takie jak zaangażowanie czasowe oraz koszty podróży i opieki nad dziećmi.

ETYCZNE ASPEKTY W BADANIACH



DEPRESJA W CIĄŻY I PO PORODZIE

 Funded by the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

LISTA KONTROLNA DLA BADACZEK/Y

Przed rozpoczęciem badania naukowego upewnij się, że:

- Masz jasne pojęcie o kwestiach etycznych związanych z badaniami nad perinatalnym zdrowiem psychicznym i uzyskałaś wszystkie niezbędne zgody etyczne oraz pozwolenia.
- Masz plan zapewnienia poufności i prywatności danych uczestniczek i uczestników.
- Masz możliwość zapewnienia uczestniczkom/uczestnikom zadawanie pytań i wyrażanie obaw przez cały czas trwania badania.
- Rozumiesz, że masz obowiązek wycofać uczestniczkę/uczestnika z badania, gdy udział jest dla niej/niego szkodliwy. Masz obowiązek skierować te uczestniczki/ów do usług opieki zdrowotnej w razie potrzeby.
- Opracowałaś/teś jasny i zrozumiały formularz świadomej zgody, który opisuje cel, ryzyka i korzyści badania oraz wszystkie informacje istotne dla uczestniczki/uczestnika.
- Opracowałaś/eś strategie zatrzymania uczestniczek/ków, mając na uwadze ich konkretne okoliczności.
- Masz plan, by traktować wszystkie uczestniczek/ków z równym szacunkiem i godnością przez cały proces badawczy.
- Masz procedurę postępowania z danymi uczestniczek/ków i wnioskami o informacje zgodnie z regulacjami obowiązującymi w Twoim regionie.
- Masz strategie zapewniające, że uczestniczki i uczestnicy rozumieją, że badanie nie zastępuje ich obecnego leczenia.
- Zastanawiałaś/eś się nad potencjałem uczestniczek i uczestników do postrzegania badania jako drogi do uzyskania wsparcia i zasobów, i uwzględniłaś to w komunikacji oraz projekcie badania.