

ЗА УЧЕСНИКЕ ИСТРАЖИВАЊА

Да ли знате своја права као учесник истраживања?



ОБАВЕШТАЈНИ ПРИСТАНАК

Имате право да будете обавештени и да разумете природу студије, њене ризике и користи пре него што се сагласите да учествујете.



ДОБРОВОЉНО УЧЕШЋЕ

Учешће у било којој истраживачкој студији је потпуно добровољно. Имате право да се повучете у било којем тренутку без негативних последица.



ПОВЕРЉИВОСТ

Ваши лични подаци и одговори биће сачувани и користиће се само у сврхе наведене у вашем обавештајном пристанку.



ПОШТОВАЊЕ И ДОСТОЈАНСТВО

Имате право да будете третирани с поштовањем и достојанством током целог истраживачког процеса.



ПРИСТУП ПОДАЦИМА

Имате право да знате како се ваши подаци обрађују у складу са релевантном регулативом за ваш регион.

ЕТИЧКИ АСПЕКТИ У ИСТРАЖИВАЊУ



ДЕПРЕСИЈА ТОКОМ ТРУДНОЋЕ И ПОСЛЕ Порођаја

 Funded by
the European Union


EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY


RISEUP-PPD
Research Network
in PeriPartum
Depression Disorder

ЗА ИСТРАЖИВАЧЕ

Да ли сте разматрали динамику између истраживача и учесника?



ПОВЕРЕЊЕ

Поверење између истраживача и учесника је кључно у свим фазама истраживачког процеса. Обезбедите транспарентност и јасну комуникацију да бисте створили поверење.



РАЗУМЕВАЊЕ УЧЕСНИКА



Обезбедите да учесници потпуно разумеју природу студије, њене ризике, користи и да је учешће добровољно и да учесници имају право да се повуку у било којем тренутку. Неразумевања могу настати, што може утицати на ваше резултате.



МОТИВАЦИЈА УЧЕСНИКА

Разумите да учесници могу бити мотивисани различитим разлозима за учешће, укључујући очекиване користи од учешћа и жељу да допринесу друштву. Не заборавите да будете свесни негативних мотива као што је принуда.



ПРИСТУПАЧНОСТ

Направите студију што приступачнијом. Учесници фаворизују интервенције које су приступачније, минимизирају њихово време и трошкове путовања.



СТРАТЕГИЈЕ ЗАДРЖАВАЊА

Планирајте и примените различите стратегије задржавања с обзиром на конкретне околности учесника.

ЧЕК-ЛИСТА ЗА УЧЕСНИКЕ ИСТРАЖИВАЊА

Пре него што се сагласите да учествујете у истраживачкој студији, проверите:

- Да ли разумете сврху студије.
- Да ли разумете све процедуре које ће бити спроведене током истраживања.
- Да ли сте сигурни у потенцијалне ризике и користи учешћа у студији које могу настати.
- Да ли знате да је учешће добровољно и да се можете повући из студије у било ком тренутку.
- Да ли знате како ће ваши лични подаци бити заштићени.
- Да ли се осећате угодно да постављате питања и добијете одговоре на сва ваша питања.
- Да ли знате како се ваши подаци обрађују у студији.
- Да ли се осећате поштовано и да ли сте третирани достојанствено.
- Да ли разумете шта се од вас очекује током студије.
- Добили сте копију обрасца сагласности за себе.
- Разумете да учешће у студији није замена за ваш тренутни третман. Учешће у истраживању можда неће увек довести до побољшања вашег менталног здравља.
- Размотрили сте потенцијалне користи од учешћа, укључујући добијање подршке, ресурса и могућности учења.
- Размотрили сте потенцијалне ризике и трошкове укључене у учешће у студији, као што су посвећеност, време, трошкови путовања и брига о деци.

ЕТИЧКИ АСПЕКТИ У ИСТРАЖИВАЊУ



ДЕПРЕСИЈА ТОКОМ ТРУДНОЋЕ И ПОСЛЕ ПОРОЂАЈА

 Funded by
the European Union

 **cost**
EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

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

ЧЕК-ЛИСТА ЗА ИСТРАЖИВАЧЕ

При планирању и спровођењу истраживачке студије:

- Проверите да ли сте узели у обзир све етичке аспекте укључених у истраживање перинаталног менталног здравља и да ли сте добили сва потребна етичка одобрења и дозволе.
- Обезбедите поверљивост и заштиту приватности података учесника.
- Обезбедите учесницима да постављају питања и изражавају забринутост током студије.
- Имате одговорност да повучете сваког учесника из студије када њихово учешће резултира неприхватљивом штетном последицом по њих. Имате дужност да упутите учеснике у здравствене установе када је то потребно.
- Проверите да ли сте направили јасан и разумљив образац информисаног пристанка који описује сврху, ризике и предности студије и све информације које су релевантне за учесника.
- Примените стратегије за задржавање учесника и обезбедите подршку ако се наиђе на проблеме или изазове.
- Имате план да се према свим учесницима односите са једнаким поштовањем и достојанством током процеса истраживања.
- Имате процедуру везану за податке и захтеве учесника у складу са регулативом вашег региона.
- Имате стратегије да осигурате да учесници схвате да студија није замена за њихов тренутни третман.
- Размотрили сте могућност да учесници посматрају студију за добијање подршке и ресурса и то сте истакли у својој комуникацији и дизајну студије.