

POUR LES PARTICIPANTS À LA RECHERCHE

Connaissez-vous vos droits en tant que participant à la recherche?



CONSENTEMENT ÉCLAIRÉ

Vous avez le droit d'être informé et de comprendre la nature de l'étude, ses risques et ses avantages avant d'accepter d'y participer.



PARTICIPATION VOLONTAIRE

La participation à toute étude de recherche est entièrement volontaire. Vous avez le droit de vous rétracter à tout moment sans aucune conséquence négative.



CONFIDENTIALITÉ

Vos informations personnelles et vos réponses resteront confidentielles et utilisées uniquement aux fins indiquées dans votre formulaire de consentement.



RESPECT ET DIGNITÉ

Vous avez le droit d'être traité avec respect et dignité tout au long du processus de recherche.



ACCÈS AUX DONNÉES

Vous avez le droit de savoir comment vos données sont traitées conformément au cadre réglementaire pertinent pour votre région.

ASPECTS ÉTHIQUES DANS LA RECHERCHE



DÉPRESSION DURANT ET APRÈS LA GROSSESSE

POUR LES CHERCHEURS

Avez-vous pensé à la dynamique chercheur/participant ?



CONFIANCE

La confiance entre le chercheur et le participant est cruciale à toutes les étapes du processus de recherche. Assurer la transparence et une communication claire pour favoriser la confiance.



COMPRÉHENSION DES PARTICIPANTS

Assurez-vous que les participants comprennent pleinement la nature de l'étude, ses risques, ses avantages, et que la participation est volontaire et qu'ils ont le droit de se retirer à tout moment. Des malentendus peuvent survenir et affecter vos résultats.



MOTIVATION DES PARTICIPANTS

Comprenez que les participants peuvent être motivés par diverses raisons de participer, notamment les avantages perçus de la participation et le désir de contribuer à la société. N'oubliez pas d'être conscient des motivations négatives telles que la coercition.



ACCESSIBILITÉ

Rendre l'étude aussi accessible que possible. Les participants privilégient les interventions pratiques et minimisent leur investissement en temps et leurs coûts de déplacement.



STRATÉGIES DE RÉTENTION

Planifier et mettre en œuvre différentes stratégies de rétention en fonction des circonstances particulières des participants.



Funded by
the European Union



EUROPEAN COOPERATION
IN SCIENCE & TECHNOLOGY



RISEUP-PPD
Research Network
in PeriPartum
Depression Disorder

LISTE DE VÉRIFICATION POUR LES PARTICIPANTS À LA RECHERCHE

Avant d'accepter de participer à une étude de recherche, assurez-vous que:

- Vous comprenez le but de l'étude.
- Vous comprenez les risques et les avantages potentiels.
- Vous savez que la participation est volontaire et que vous pouvez vous retirer de l'étude à tout moment.
- Vous savez comment vos informations personnelles seront protégées.
- Vous vous sentez à l'aise pour poser des questions et avez obtenu des réponses à toutes vos questions.
- Vous savez comment vos données sont traitées dans l'étude.
- Vous vous sentez respecté et traité avec dignité.
- Vous comprenez ce que l'on attend de vous pendant l'étude
- Vous savez qui contacter si vous avez des inquiétudes ou des questions pendant l'étude.
- Vous avez reçu une copie du formulaire de consentement pour vos dossiers.
- Vous comprenez que votre participation à l'étude ne remplace pas votre traitement actuel. Participer à la recherche ne permet pas toujours d'améliorer votre santé mentale.
- Vous avez réfléchi aux avantages potentiels de la participation, notamment l'obtention de soutien, de ressources et d'opportunités d'apprentissage.
- Vous avez pris en compte les risques et les coûts potentiels liés à la participation à l'étude, tels que le temps consacré et les frais de déplacement et de garde d'enfants.

ASPECTS ÉTHIQUES DANS LA RECHERCHE



DÉPRESSION DURANT ET APRÈS LA GROSSESSE



LISTE DE VÉRIFICATION POUR LES CHERCHEURS

Avant de lancer une recherche, assurez-vous:

- Vous avez une compréhension claire des enjeux éthiques liés à la recherche en santé mentale périnatale et avez obtenu toutes les approbations et permis éthiques nécessaires.
- Vous avez un plan pour garantir la confidentialité et la confidentialité des données des participants.
- Vous disposez d'un processus permettant aux participants de poser des questions et d'exprimer leurs préoccupations tout au long de l'étude.
- Vous comprenez que vous avez la responsabilité de retirer tout participant de l'étude lorsque sa participation entraîne un préjudice inacceptable. Vous avez le devoir de guider ces participants vers les services de soins de santé en cas de besoin.
- Vous avez élaboré un formulaire de consentement éclairé clair et compréhensible qui décrit le but, les risques et les avantages de l'étude ainsi que toutes les informations pertinentes pour le participant.
- Vous avez développé des stratégies de fidélisation des participants, en tenant compte de leur situation particulière.
- Vous avez un plan pour traiter tous les participants avec le même respect et la même dignité tout au long du processus de recherche.
- Vous disposez d'un processus pour traiter les données et demandes d'informations des participants conformément au cadre réglementaire de votre région.
- Vous disposez de stratégies pour garantir que les participants comprennent que l'étude ne remplace pas leur traitement actuel.
- Vous avez envisagé la possibilité pour les participants de considérer l'étude comme une passerelle vers l'obtention de soutien et de ressources et vous avez abordé ce point dans la conception de votre communication et de votre étude.