

# FÖR FORSKNINGSDELTAGARE

Känner du till dina rättigheter som forskningsperson?



## INFORMERAT SAMTYCKE

Du har rätt att bli informerad och förstå studiens natur, dess risker och dess fördelar innan du samtycker till att delta.



## FRIVILLIGT DELTAGANDE

Deltagande i forskningsstudier är helt frivilligt. Du har rätt att när som helst avbryta utan några negativa konsekvenser.



## KONFIDENTIALITET

Din personliga information och svar kommer att förbli konfidentiella och endast användas för de syften som anges i ditt samtyckesformulär.



## RESPEKT OCH VÄRDIGHET

Du har rätt att behandlas med respekt och värdighet under hela forskningsprocessen.



## TILLGÅNG TILL DATA

Du har rätt att veta hur dina uppgifter behandlas i enlighet med den relevanta regleringsramen för din region.

# ETISKA ASPEKTER INOM FORSKNINGEN



## DEPRESSION UNDER OCH EFTER GRAVIDITET

 Funded by  
the European Union

  
EUROPEAN COOPERATION  
IN SCIENCE & TECHNOLOGY

  
RISEUP-PPD  
Research Network  
in PeriPartum  
Depression Disorder

# FÖR FORSKARE

Har du beaktat dynamiken mellan forskare och deltagare?



## FÖRTROENDE

Förtroende mellan forskare och deltagare är avgörande i alla skeden av forskningsprocessen. Säkerställ öppenhet och tydlig kommunikation för att främja förtroendet.



## DELTAGARENS FÖRSTÅELSE

Se till att deltagarna fullt ut förstår studiens natur, dess risker, fördelar, och att deltagandet är frivilligt och att de har rätt att när som helst avsluta. Missförstånd kan uppstå, vilket kan påverka dina resultat.



## DELTAGARES MOTIVATION

Förstå att deltagarna kan vara motiverade av olika skäl att delta, inklusive upplevda fördelar med deltagandet och önskan att bidra till samhället. Var medveten om negativa motivationer som tvång.



## TILLGÄNGLIGHET

Gör studien så tillgänglig som möjligt. Deltagare föredrar interventioner som är bekväma och minimerar deras tidsåtagande och resekostnader.



## STRATEGIER FÖR ATT BEHÅLLA DELTAGARE

Planera för och genomför olika strategier för att behålla deltagare enligt deltagarnas särskilda omständigheter.

## CHECKLISTA FÖR FORSKNINGSEDELTA GARE

Innan du samtycker till att delta i en forskningsstudie, se till att:

- Du förstår syftet med studien.
- Du förstår de potentiella riskerna och fördelarna.
- Du vet att deltagandet är frivilligt och du kan när som helst avbryta deltagandet.
- Du vet hur din personliga information kommer att skyddas.
- Du känner dig bekväm med att ställa frågor och har fått svar på alla dina frågor.
- Du vet hur dina data behandlas i studien.
- Du känner dig respekterad och behandlad med värdighet.
- Du förstår vad som förväntas av dig under studien.
- Du vet vem du ska kontakta om du har några bekymmer eller frågor under studiens gång.
- Du har fått en kopia av samtyckeformuläret för dina egna arkiv.
- Du förstår att deltagande i studien inte ersätter din nuvarande behandling. Att delta i forskning kan inte alltid resultera i en förbättring av din psykiska hälsa.
- Du har övervägt de potentiella fördelarna med deltagande, inklusive att få stöd, resurser och inlärningsmöjligheter.
- Du har övervägt de potentiella riskerna och kostnaderna med att delta i studien, såsom tidsåtagande samt rese- och barnomsorgskostnader.

## ETISKA ASPEKTER INOM FORSKNINGEN



## DEPRESSION UNDER OCH EFTER GRAVIDITET



## CHECKLISTA FÖR FORSKARE

Innan du påbörjar en forskningsstudie, se till att:

- Du har en klar förståelse av de etiska frågor som är involverade i perinatal mental hälsorforskning och har erhållit alla nödvändiga etiska godkännanden och tillstånd.
- Du har en plan för att säkerställa konfidentialitet och integritet av deltagardata.
- Du har en process för deltagare att ställa frågor och uttrycka oro under hela studien.
- Du förstår att du har ett ansvar att dra tillbaka en deltagare från studien när deras deltagande resulterar i oacceptabel skada. Du har en skyldighet att leda dessa deltagare till hälso- och sjukvårdstjänster när det behövs.
- Du har utarbetat ett tydligt och begripligt informerat samtyckeformulär som beskriver syftet, riskerna och fördelarna med studien samt all information som är relevant för deltagaren.
- Du har utvecklat strategier för deltagarens kvarhållande, med tanke på deras speciella omständigheter.
- Du har en plan för att behandla alla deltagare med lika respekt och värdighet under hela forskningsprocessen.
- Du har en process för att hantera deltagardata och informationsförfrågningar i enlighet med din regions regelverk.
- Du har strategier för att säkerställa att deltagare förstår att studien inte ersätter deras nuvarande behandling.
- Du har övervägt möjligheten att deltagare ser studien som en port till att få stöd och resurser och har beaktat detta i din kommunikation och studiedesign.