

Checklista

- när man deltar i en studie -

När du blir tillfrågad om att delta i en studie är det viktigt att du:

- får en skriftlig patientinformation, gott om tid att läsa igenom denna och möjlighet att ställa frågor till ansvarig forskare.
- försöker ta reda på vilken teori eller förklaringsmodell studien bygger på.
- kan ge "informerat samtycke" innan studien börjar. Läs mer om informerat samtycke i dokumentet om detta.
- deltar av egen fri vilja och känner att du har fått tillräcklig information om vad studien innebär.
- vet att deltagande eller inte deltagande i en studie inte på något sätt får påverka den vård du får av din vårdgivare i övrigt
- vet att du när som helst har rätt att avbryta ditt deltagande i studien utan att det får påverka den vård du får av vårdgivaren i övrigt.
- inte medverkar i aktiviteter som du märker innebär en försämring i ditt mående - Du har rätt att låta bli!
- Om du väljer att gå ur en studie för att du blir försämrad - ge tydligt besked om att det är orsaken.

Patientinformationen bör innehålla:

- Studiens syfte - vad är målet med studien?
- Studiens upplägg - genomförs studien som en enkät, provtagning, samtal eller på annat sätt. Under vilken tidsperiod håller studien på?
- Vad det innebär att delta i studien - alla ev. provtagningar, undersökningar, aktiviteter eller tester som ingår i studien på mottagning/klinik, antal besök hos läkare, sjuksköterska m fl, hur ofta besöken kommer att ske, om vissa delar ska utföras hemma och i så fall vilka, om du får ekonomisk kompensation för exempelvis resor eller eventuell förlorad arbetsinkomst.
- Risker och nytta med studien - kan moment i studien innebära risk för försämring? Kan moment i studien innebära sådan hjälp att jag har möjlighet att må bättre?