OPTION – OutPatienT InductiON

Studie av sjukvårdspersonals upplevelser av kvinnors igångsättning av förlossning *i hemmet* respektive *på sjukhus*, en kvalitativ intervjustudie

**Information till forskningspersonerna**

Vi vill fråga dig om du vill delta i ett forskningsprojekt. I det här dokumentet får du information om projektet och om vad det innebär att delta.

Cirka 20-30% av alla förlossningar i Sverige ”sätts igång” (induceras). Kunskap om hur sjukvårdspersonal upplever kvinnors igångsättning av förlossningen på sjukhus och utmognad av livmodertappen på sjukhuset respektive i hemmet saknas. Sådan kunskap kan både förbättra arbetsmiljön och öka nöjdheten och trygghet hos sjukvårdspersonal och samtidigt främja möjligheten till en individualiserad vård och förbättrat omhändertagande av kvinnor vars förlossning behöver sättas igång och deras partner.

**Vad är det för projekt och varför vill ni att jag ska delta?**

Du tillfrågas för att du deltar i vården av kvinnor i OPTION-studien. Syftet med den här delstudien är att beskriva personalens upplevelser av igångsättning av förlossning på sjukhus och utmognad av livmodertappen på sjukhuset (sjukhusinduktion) respektive deras upplevelser av igångsättning av förlossningen på sjukhus och utmognad av livmodertappen i hemmet (heminduktion).

Forskningshuvudman för projektet är Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för studien. Studien är godkänd av Etikprövningsmyndigheten och Läkemedelsverket.

**Hur går studien till?**

Deltagandet i studien innebär att du intervjuas om dina upplevelser att delta i vården av kvinnor vars igångsättning av förlossningen sker på sjukhus där utmognad av livmodertappen sker på sjukhuset eller i hemmet. Intervjun genomförs på en plats du väljer själv. Intervjun kommer att ljudinspelas och beräknas ta 40–60 minuter.

**Möjliga följder och risker med att delta i studien**

## Ditt deltagande är frivilligt och du har full rätt att utan att ge närmare förklaring tacka nej till att delta i studien. I intervjuerna kan man komma nära känsliga situationer men ingen av frågorna är integritetskränkande. Det kan ev. av några personer uppfattas som svårt att kritisera tilldelade arbetsuppgifter. Om behov av uppföljande samtal finns kan det erbjudas. Om du väljer att delta i studien kommer du att få möjlighet att tala om dina upplevelser av kvinnors igångsättning av förlossningen på sjukhus och utmognad av livmodertappen på sjukhuset respektive i hemmet. Att delge sina erfarenheter kan upplevas positivt och sjukvårdspersonal som i framtiden kommer att delta i vården av dessa kvinnor kan få nytta av de kunskaper vi får genom studien.

**Hantering av data och sekretess**

Forskningshuvudman för studien är Sahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg. Insamlade data kommer enligt lag att förvaras under 10 år för att möjliggöra granskning. När data från studien publiceras kommer enskilda individer inte att kunna identifieras.

**Personuppgiftsansvar**

Styrelsen för Sahlgrenska universitetssjukhuset är ansvarig för behandlingen av dina personuppgifter. Dataskyddsombudet är den person som ansvarar för att dina personuppgifter behandlas på ett lagligt och korrekt sätt. Enligt EU:s dataskyddsförordning GDPR (EU 2016/679) har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i studien, och eventuellt få dina uppgifter rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas och att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta någon de ansvariga forskarna. Vid behov kan också dataskyddsombudet bistå med detta. Dataskyddsombudet går att nå på adress Sahlgrenska universitetssjukhuset. Dataskyddsombudet, 413 45 Göteborg, telefon 031-343 27 15. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att lämna in klagomål till Datainspektionen, som är tillsynsmyndighet. Etikprövningsmyndigheten har gett sitt tillstånd till genomförandet av studien.

**Försäkring, ersättning**

Arbetsplatsförsäkring gäller. Det utgår ingen särskild ersättning för deltagande i studien.

**Hur får du information om studiens resultat?**

Om du vill ta del av studiens resultat är du välkommen att kontakta docent, Universitetssjukhusöverbarnmorska Helen Elden, se nedan.

|  |  |
| --- | --- |
| **Ansvariga för studien**: **Verena Sengpiel**, ÖverläkareSahlgrenska universitetssjukhuset, Göteborg och Docent Sahlgrenska Akademin, Göteborgs Universitet.E-post: verena.sengpiel@obgyn.gu.se | **Helen Elden,** Docent, vid Sahlgrenska Akademin, Göteborgs Universitet och Universitetssjukhusöverbarnmorska vid Kvinnosjukvården vid Sahlgrenska Universitetssjukhuset. Tfn: 031- 786 23 E-post: helen.elden@vgregion.se eller helen.elden@gu.se.  |
|  | Lokalt ansvarig forskare på kvinnokliniken … |

OPTION – OutPatienT InductiON: Studie om sjukvårdspersonals upplevelser av kvinnors igångsättning av förlossningen *i hemmet* respektive *på sjukhuset*: En kvalitativ intervjustudie

**Forskningspersonens** **informerade samtycke**

Jag har muntligen informerats om ovanstående studie och läst bifogad information. Jag har fått tillfälle att ställa frågor och fått eventuella frågor besvarade. Jag känner att mitt deltagande är helt frivilligt. Jag är medveten om att jag när som helst och utan närmare förklaring kan avbryta mitt deltagande.

Jag samtycker med min signatur till:

* Att delta i studien
* Att mina studiedata (personuppgifter) får behandlas som beskrivits och att insamlad data om mig förvaras och hanteras elektroniskt av studieansvariga

Datum, ifylles av forskningspersonen \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Forskningspersonens underskrift\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Forskningspersonens personnummer\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Forskningspersonens namnförtydligande\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Telefon/mobilnr\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

E-post\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Undertecknad forskare har informerat och förklarat studiens syfte för ovanstående forskningsperson samt erhållit forskningspersonens samtycke. Forskningspersonen har fått deltagarinformationen.

Datum, signatur\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Namnförtydligande och tjänstetitel\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_