

Information till forskningspersoner

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.

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

Personer i behov av vård förflyttas många gånger mellan olika hälso- och sjukvårdsaktörer. Hanteringen av dessa förflyttningar är grundläggande frågor inom omvårdnad. En globalt ökande livslängd, ökande demografiska utmaningar, medicinsk utveckling liksom alltmer komplexa vårdbehov efter utskrivning ställer allt högre krav på hälso- och sjukvårdens aktörer. Patienters och anhörigas tillfredsställelse kan kopplas till vårdens kvalitet. Gles landsbygd, vilket ofta innebär längre geografiska avstånd och mindre samhällen, skulle kunna medföra fördelar eller utmaningar som inte återfinns på samma vis vid vårdövergång från slutenvård till hemsjukvård i tätort. Tidigare forskning visar att tillgängliga resurser, tillgänglighet till tjänster och vårdpolicys påverkar upplevelserna av vårdövergångar. Idag finns liten kunskap om hur kvaliteten i vårdövergångar i glesbygdskontext uppfattas. Det är därför Du och Dina upplevelser är väldigt viktiga för att bidra till ökad kunskap om detta.

Forskningsprojektet syftar till att utforska vårdkvalitet vid övergångar från sjukhusvård till hemmet i gles landsbygd. Den aktuella studien syftar till att generera en teori om patienters och anhörigas uppfattningar om vårdkvalitet vid övergångar från sjukhus till hem på landsbygden. Övergångsprocessen innebär vården före, under och efter överföring från slutenvård till hemsjukvård i gles landsbygd. Forskningshuvudman för projektet är Mittuniversitetet. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för studien. Ansökan är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer för prövningen hos Etikprövningsmyndigheten är 2023-04077-01/2023-05972-02.

Hur går projektet till?

Varför vi söker just Ditt deltagande i studien är för att du är bosatt i en landsbygds-klassad kommun inom Region Jämtland Härjedalen och för att du står inför, eller nyligen varit med om, en vårdövergång från sjukhus till hemmet med fortsatta behov av sjuksköterskeledda omvårdnadsinsatser. Om Du väljer delta i studien kommer du kontaktas av en nedanstående forskare för överenskommelse om en intervju, vilken planeras genomföras på en tid och plats som du föredrar. Du erbjuds välja att genomföra intervjun antingen genom fysiskt möte, via telefon eller digitalt. Du kan även välja att genomföra intervjun på egen hand eller i sällskap av en närstående, som på ett eller annat sätt varit involverad i Din övergång från sjukhuset. Intervjun är att betrakta som ett samtal mellan dig/er och intervjuande forskare, där det som sägs kommer ljud-inspelas för att senare kunna skrivas ut i textform och analyseras tillsammans med övriga genomförda intervjuer. Tidsåtgången för intervju är svårberäknad och kommer bero på hur samtalet fortlöper, men uppskattningsvis cirka 30–60 minuter. Vi tror att

en intervju per deltagare kommer vara tillräckligt, men om Du samtycker till intervju inför utskrivning erbjuds du även delta i en uppföljande intervju efter utskrivning.

Möjliga följder och risker med att delta i projektet

De möjliga risker som kunnat identifieras med Ditt deltagande är att det kan upplevas som integritetsintrång utifrån att intervjuer kommer ske efter utskrivning från sjukhus till hemmet, medan vi är medvetna om att det kan innebära en oro att bjuda in en okänd forskare i hemmet. För att minska denna risk erbjuds Du dels genomföra intervjun i sällskap av en närstående, vilkas upplevelser vi också är av intresse att utforska, dels på föredragen plats, vilken alltså inte behöver vara i Ditt hem. Därtill erbjuds Du att intervjun i stället för ansikte-mot-ansikte kan genomföras via telefon eller videosamtal, allt för att intervjusituationen ska upplevas så trygg som möjligt på Dina villkor.

Människor har många gånger behov av att få prata om vad de upplevt, varvid vi tror att den stund Du erbjuds att fritt berätta om Dina erfarenheter av övergången från sjukhus till hemmet kan vara ett värdefullt tillfälle för detta, samtidigt som du bidrar till ökad kunskap.

Resultaten till vilka Du och eventuell närstående bidrar kommer ge ökad kunskap om patienters och närståendes perspektiv på vårdkvalitet vid övergångar från sjukhus till hemmet i landsbygd. Om denna kunskap omsätts vid det kontinuerliga förbättringsarbete som enligt lag ska bedrivas inom hälso- och sjukvård kan det komma Dig, liksom andra patienter, till gagn under framtida vårdövergångar.

Vad händer med mina uppgifter?

Projektet kommer att samla in och registrera information i form av Ditt namn på samtyckesblanketten, samt kontaktuppgifter för att kunna komma överens med dig om hur och när intervju ska äga rum. Ljudinspelade intervjuer kommer att raderas efter att ha skrivits ut i textformat. I samband med detta kommer intervjun tilldelas en egen kod, för att minska risken att Du identifieras utifrån det som sagts under intervjun. All data kommer förvaras inlåst så att inte obehöriga kan ta del av dem.

Ansvarig för insamlade personuppgifter är Mittuniversitetet. Mittuniversitetet är en statlig myndighet och har en skyldighet att bl.a. följa reglerna om offentlighet och sekretess, myndigheters arkiv och offentlig statistik. Universitetet behandlar personuppgifterna enligt gällande dataskyddslagstiftning.

Enligt EU:s dataskyddsförordning GDPR har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras vid Mittuniversitetet, och vid behov få eventuella fel rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Rätten till radering och till begränsning av behandling av personuppgifter gäller dock inte när uppgifterna är nödvändiga för den aktuella forskningen. De uppgifter som

samlas in genom studien kommer att sparas i enlighet med Arkivlagen (SFS 1990:782) och Mittuniversitetets arkiveringsrutiner och gallras 13 år efter projektets slutförande.

Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta projektansvarig forskare, alternativt Mittuniversitetets dataskyddsombud som nås på telefonnummer 010-142 80 00. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten (IMY), som är tillsynsmyndighet.

Vill du veta mer om hur vi som myndighet hanterar personuppgifter, se www.miun.se/kontakt/personuppgifter/.

Hur får jag information om resultatet av projektet?

Projektet kommer resultera i ett avhandlingsarbete som kommer att finnas tillgängligt att ta del av i det Digitala vetenskapliga arkivet (Diva), som är en databas för digital publicering. Därigenom behöver Du inte ta del av resultaten om Du inte själv vill det. Resultat från projektet kommer även att publiceras i en för ämnet lämplig vetenskaplig tidskrift.

Försäkring och ersättning

Ingen ekonomisk kompensation ges för deltagande.

Deltagandet är frivilligt

Ditt deltagande är frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet. Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför, och det kommer inte heller att påverka din framtida vård eller behandling.

Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta den ansvariga för projektet (se nedan).

Ansvariga för projektet

Idun Winqvist, Doktorand
Institutionen för omvårdnad,
Mittuniversitetet
SE-831 25 Östersund
Tel. 010-142 81 08
E-post. idun.winqvist@miun.se

Marie Häggström, Professor
Institutionen för omvårdnad,
Mittuniversitetet
SE-851 70 Sundsvall
Tel. 010-142 86 69
E-post. marie.haggstrom@miun.se

Ulla Näppä, Universitetslektor
Institutionen för omvårdnad,
Mittuniversitetet
SE-831 25 Östersund
Tel. 010 - 142 82 65
E-post. ulla.nappa@miun.se