

FORESPØRSEL OM DELTAKELSE I FORSKNINGSPROSJEKTET

[MER ENN BARE ETT STIKK]

Dette er et spørsmål til deg om å delta i et forskningsprosjekt for å sette fokus på hvordan blodprøvesituasjonen kan oppleves. Denne informasjonen vil gi oss økt kunnskap om hvordan det er å være pasient. I samarbeid med Helse- Bergen og Laboratoriet for klinisk biokjemi ønsker vi å gjennomføre en studie om hvordan du som pasient erfarer blodprøvesituasjonen. Du sitter med viktig kunnskap om hvordan blodprøvesituasjonen oppleves.

HVA INNEBÆRER PROSJEKTET?

Vi ønsker at du skal fylle ut vedlagt spørreskjema. Spørreskjema inneholder spørsmål om hvordan du som pasient opplever å bli tatt blodprøve av. Svarene fra spørreskjema vil gi oss viktig informasjon om hvordan du som pasient opplever å bli tatt blodprøve av. Spørreskjema tar omtrent 10 minutter å fylle ut. Noen steder på spørreskjema er det satt av plass slik at du kan skrive din mening. Spørreskjema vil være anonymt. I prosjektet vil vi innhente og registrerer noen bakgrunnsopplysninger som alder, kjønn og noe annet. Når spørreskjema er ferdig fylt ut leverer du det tilbake til sykepleier..

MULIGE FORDELER OG ULEMPER

Fordelene med å være med i forskningsprosjektet vil være at det vil gi laboratoriet viktig informasjon om hvordan du som pasient opplever blodprøvetakingen. Disse opplysningene vil være med å gi mer informasjon om hvordan vi kan bedre tilrettelegge blodprøvesituasjonen. Det vil ikke være noen ulemper for deg ved å delta i forskningsprosjektet.

FRIVILLIG DELTAKELSE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Dersom du velger og ikke delta vil det ikke få konsekvenser for din videre behandling. Ved spørsmål til prosjektet kan du kontakte Astrid-Mette Husøy, telefonnummer; 55977828 eller mailadresse; astrid.husoy@helse-bergen.no

HVA SKJER MED INFORMASJONEN OM DEG?

Informasjonen som registreres om deg skal kun brukes slik som beskrevet i hensikten med studien. Du har rett til innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg og rett til å få korrigert eventuelle feil i de opplysningene som er registrert.

Alle opplysningene vil bli behandlet uten navn og fødselsnummer eller andre direkte gjenkjenningse opplysninger.

Prosjektleder har ansvar for den daglige driften av forskningsprosjektet og at opplysninger om deg blir behandlet på en sikker måte. Informasjon om deg vil bli makulert slettet etter prosjektslutt.

GODKJENNING

Prosjektet er godkjent av Regional komite for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk, saksnr.532284 hos REK (31.01.2017).