



INFORMATIEFORMULIER DEELNEMERS (patiënten)

*POSITIEF: Polymedicatie bij Ouderen – Samenwerken in Interdisciplinaire Teams – Initiatieven
Faciliteren*

U wordt uitgenodigd om vrijwillig deel te nemen aan een onderzoeksproject inzake positieve initiatieven bij het samenwerken in gezondheidszorgteams die de zorg opnemen voor ouderen met een hoog geneesmiddelengebruik (meer dan 5 geneesmiddelen per dag). Vooraleer u toestemt om aan deze studie deel te nemen, is het belangrijk dat u dit formulier aandachtig leest. In dit informatie- en toestemmingsformulier worden het doel, de onderzoeken, de voordelen, risico's en ongemakken gepaard gaande met de studie beschreven. Ook de voor u beschikbare alternatieven en het recht om op elk ogenblik de studie te verlaten, zijn hieronder beschreven. Er kunnen geen beloften gedaan worden noch waarborgen gegeven worden betreffende de resultaten van het onderzoeksproject. U hebt het recht om op elk ogenblik vragen te stellen over de mogelijke en/of bekende risico's/ongemakken die deze studie inhoudt.

Doel en beschrijving van de studie

Deze studie heeft tot doel verschillende positieve samenwerkingsverbanden tussen artsen, apothekers en verpleegkundigen in kaart te brengen, om zo een voorbeeld te zijn voor teams, die nog zoekende zijn naar de meest ideale manier van samenwerken. De ambitie van dit POSITIEF project is daarom zorgverleners te inspireren om meer samen te werken in de zorg voor ouderen met met een hoog geneesmiddelengebruik. Daarnaast is het doel van dit project de zichtbaarheid van deze projecten te verhogen en een positief verhaal te brengen over de ouderenzorg.

U werd uitgenodigd om deel te nemen aan deze studie omdat één van uw zorgverleners, die deelneemt aan dit POSITIEF project, u als mogelijke deelnemer heeft naar voor geschoven. Wij zijn namelijk niet enkel op zoek naar positieve verhalen van zorgverleners, maar we willen ook het perspectief van de patiënt graag horen. Ook uw verhaal kan zorgverleners inspireren en de ouderenzorg in Vlaanderen positief in beeld brengen. U bent patiënt binnen een team dat is betrokken in een kleinschalig of groter gecoördineerd initiatief in de Vlaamse (thuis)zorg voor ouderen van 75 jaar of meer, die minstens vijf geneesmiddelen per dag gebruiken.

U kan deelnemen aan deze studie door in een persoonlijk interview, op een plaats die voor u het best uitkomt, uw visie op de samenwerking tussen uw professionele zorgverleners te geven. Zo kunnen we de organisatorische en motivationele aspecten die uw zorgverlener reeds met ons heeft besproken verder te verkennen vanuit uw standpunt als patiënt.

Opdrachtgever van de studie

De opdrachtgever van de studie is de Universiteit Antwerpen.

Duur van de studie en onderzoeken in het kader van de studie

Indien u aanvaardt aan de studie deel te nemen en u voldoet aan alle voorwaarden voor deelname aan de studie, dan zal er u gevraagd worden gedurende ongeveer een uur aan een persoonlijk interview deel te nemen.

De studie zal één jaar duren. Het interview zal slechts eenmaal gebeuren.

Vrijwillige deelname

U neemt geheel vrijwillig deel aan deze studie en u hebt het recht te weigeren eraan deel te nemen. U heeft steeds de mogelijkheid om al dan niet aan deze studie deel te nemen of om uw deelname aan de studie stop te zetten.

Indien u aanvaardt om aan de studie deel te nemen, zal u deze informatiefolder krijgen om te bewaren en zal er u gevraagd worden het aangehechte toestemmingsformulier te ondertekenen.

De onderzoeker kan zelf op elk ogenblik een einde stellen aan uw deelname aan de studie, zelfs zonder dat hij/zij hiervoor uw toestemming moet vragen, om één van de volgende redenen:

- u houdt zich niet aan de instructies voor deelname aan de studie;
- er wordt naderhand ontdekt dat u niet aan de studievoorwaarden voldoet;
- de opdrachtgever zet de studie stop wegens andere, momenteel onbekende redenen.

U hebt het recht om uw deelname aan de studie op elk ogenblik stop te zetten, zelfs nadat u het toestemmingsformulier ondertekend heeft. U hoeft geen reden te geven voor het intrekken van uw toestemming tot deelname. Het intrekken van uw toestemming zal geen enkel nadeel of verlies van voordelen met zich meebrengen. Deze keuze zal ook geen invloed uitoefenen op uw behandeling of de relatie met uw professionele zorgverleners.

Risico's en ongemakken

Deelname aan deze studie houdt geen risico's of ongemakken in. Mocht u toch menen dat u schade hebt ondervonden na deelname aan deze studie, dan kan u met de onderzoekers (contactgegevens zie verder) contact nemen. We hebben een foutloze aansprakelijkheidsverzekering afgesloten bij Vanbreda Risk & Benefit (Amlin Insurance SE).

Voordelen

Wij kunnen u niet bevestigen dat, indien u toestemt om aan deze studie deel te nemen, u persoonlijk enig rechtstreeks voordeel zal halen uit uw deelname aan deze studie.

Indien u toestemt om aan deze studie deel te nemen, kan dit wel nuttig blijken te zijn bij het inspireren van zorgverleners om samen te werken in de zorg voor ouderen met een hoog geneesmiddelengebruik in Vlaanderen. De uit deze studie bekomen informatie kan bijdragen tot een betere zichtbaarheid van bestaande kleinschalige of grotere projecten met betrekking tot de samenwerking tussen verschillende zorgprofessionals en een positief verhaal brengen over de huidige ouderenzorg.

Vergoeding

Er wordt geen vergoeding voorzien voor deelname aan deze studie.

Bescherming van de persoonlijke levenssfeer

Uw identiteit en uw deelname aan deze studie worden strikt vertrouwelijk behandeld. Indien u toestemt met een interview om het positieve initiatief in het zorgteam waar u patiënt bent meer toe te lichten, zullen we u vragen om de zorginstelling waar u verblijft (indien van toepassing) wel bij naam te noemen. We zullen, enkel indien u hiermee instemt, geluidsfragmenten uit het interview gebruiken om een podcast te maken. We zullen eveneens een brochure maken waarin we het positieve verhaal van de verschillende initiatieven in Vlaanderen in beeld brengen. U zal steeds, voorafgaand aan de publicatie van het beeld- of geluidsmateriaal en de tekstfragmenten die we willen publiceren, zicht krijgen op de gegevens die we willen tonen aan zorgverleners en het brede publiek. Enkel indien u instemt, zullen we uw gegevens op niet-anonieme wijze gebruiken.

Stopzetting van de studie

In geval van stopzetting van de studie zullen wij, de onderzoekers, alle participanten hiervan op de hoogte brengen.

Verwerking van persoonsgegevens

Het is de bedoeling om uw persoonsgegevens te verwerken teneinde goede praktijken van de zorg voor Vlaamse ouderen, die minstens 5 geneesmiddelen nemen, in beeld te kunnen brengen en de zichtbaarheid ervan te vergroten om andere zorgverleners te inspireren.

Om de doeleinden omschreven in dit formulier te bereiken, zullen de volgende personen en/of diensten toegang hebben tot uw persoonsgegevens

- Apr. Indira Coenen, onderzoeker Universiteit Antwerpen en KU Leuven, apotheker
- dr. Elyne De Baetselier, verpleegkundig onderzoeker Universiteit Antwerpen
- Prof. dr. Veerle Foulon, onderzoeker KU Leuven, apotheker
- Prof. dr. Tinne Dilles, onderzoeker 'Nurse and Pharmaceutical Care', Universiteit Antwerpen

Uw persoonsgegevens zullen steeds verwerkt worden onder de verantwoordelijkheid van prof. dr. Tinne, met telefoonnummer 03 265 29 16 en met e-mailadres Tinne.Dilles@uantwerpen.be.

U hebt in het kader van de verwerking van persoonsgegevens bedoeld in dit formulier te allen tijde recht om uw persoonsgegevens kosteloos in te zien en om in voorkomend geval alle onjuiste en/of onvolledige persoonsgegevens die op uzelf betrekking hebben, kosteloos te laten verbeteren. Daarbij kan u tevens vragen dat wij uw persoonsgegevens tijdelijk niet verder verwerken (behalve in een aantal wettelijk bepaalde gevallen) totdat wij de juistheid van uw persoonsgegevens hebben gecontroleerd.

U heeft voorts het recht om te vragen dat wij een kopie van uw persoonsgegevens overmaken aan uzelf en/of rechtstreeks aan een andere instelling of persoon van uw keuze in een formaat dat toelaat om deze persoonsgegevens gemakkelijk over te dragen.

Indien u meent dat Prof. dr. Tinne Dilles uw persoonsgegevens niet meer mag verwerken, dan kan u in bepaalde gevallen ook vragen dat uw persoonsgegevens definitief gewist worden. In plaats van wissing kan u als alternatief ook vragen dat uw gegevens wel opgeslagen blijven, maar niet verder worden verwerkt (behalve in bepaalde wettelijk omschreven gevallen).

Uw persoonsgegevens zullen in elk geval niet langer bewaard worden dan nodig is voor de doeleinden omschreven in dit formulier.

Wij zijn evenwel wettelijk verplicht om uw persoonsgegevens minimaal 20 jaar te bewaren. Indien blijkt dat de bewaring intussen niet meer nodig is voor de doeleinden omschreven in dit formulier, dan zullen uw persoonsgegevens conform onze wettelijke verplichting nog wel worden bewaard, maar niet meer worden gebruikt voor deze doeleinden.

Voor het uitoefenen van de bovenstaande rechten, kan u contact opnemen met CRIC, Center for Research and Innovation in Care, Universiteit Antwerpen, en met e-mailadres: Tinne.Dilles@uantwerpen.be.

Voor bijkomende vragen over uw rechten en alle andere aangelegenheden betreffende de verwerking van uw persoonsgegevens binnen de Universiteit Antwerpen kan u ook steeds terecht bij onze functionaris voor gegevensbescherming, de Heer Koen Pepermans, Sint-Jacobstraat 2, 2000 Antwerpen, via het telefoonnummer 032655263 of via het e-mailadres privacy@uantwerpen.be. Deze functionaris ziet op onafhankelijke wijze toe op de naleving van de privacywetgeving binnen de Universiteit Antwerpen.

Indien u zou menen dat uw persoonsgegevens niet rechtmatig en volgens de wettelijke vereisten worden/werden verwerkt, dan heeft u ook steeds het recht om klacht indienen bij de Privacycommissie (contactgegevens beschikbaar via: www.privacycommission.be). In geval van klachten raden wij evenwel aan om eerst onze functionaris voor gegevensbescherming te contacteren. Vaak zullen eventuele problemen of misverstanden zo eenvoudig opgelost kunnen worden.

Indien u niet wenst dat wij uw persoonsgegevens verwerken voor de doeleinden omschreven in dit formulier, dan mag u uiteraard steeds weigeren om uw toestemming te geven zonder dat u daartoe een reden moet opgeven.

Indien u wel uw toestemming heeft gegeven, maar nadien van gedacht verandert, zal u bovendien steeds uw toestemming kunnen intrekken door dit te melden aan prof. dr. Tinne Dilles, Universiteitsplein 1 , 2610 Antwerpen, via het e-mailadres: Tinne.Dilles@uantwerpen.be, zonder dat u daartoe een reden moet opgeven. Indien u uw toestemming intrekt, zal de Universiteit Antwerpen uw persoonsgegevens niet verder gebruiken voor de doeleinden omschreven in dit formulier. De intrekking doet echter geen afbreuk aan de rechtmatigheid van de gegevensverwerkingen die reeds plaatsvonden vóór de intrekking van uw toestemming.

Indien u besluit om te weigeren of om uw toestemming in te trekken, dan zal dit geen enkel nadeel met zich meebrengen voor uw huidige behandeling.

Kennisgeving van nieuwe informatie (indien relevant voor voorliggende studie)

Soms komt er in de loop van een onderzoeksproject nieuwe informatie aan het licht over het bestudeerde topic. Indien dit het geval is, zal u op de hoogte gebracht worden van nieuwe informatie die uw bereidheid om aan deze studie verder deel te nemen, kan beïnvloeden.

In dat geval zal u gevraagd worden een nieuw informatie- en toestemmingsformulier te ondertekenen. Mocht u naar aanleiding van de nieuwe informatie besluiten met het onderzoek te willen stoppen, dan is dit op elk tijdstip mogelijk.

Commissie voor ethiek

Deze studie is beoordeeld door een onafhankelijke commissie voor ethiek, nl. de ethische commissie UZA/UA, die een gunstig advies heeft gegeven op (*datum nog invullen na positief advies*).

Contactpersonen in geval van vragen in verband met de studie

Indien u meent studiegebonden schade te hebben opgelopen of indien u vragen heeft over het onderzoek of uw rechten als studiedeelnemer, nu of tijdens of na uw deelname, dan kan u contact opnemen met: indira.coenen@uantwerpen.be of elyne.debaetselier@uantwerpen.be.

Alvast bedankt om de tijd te nemen dit informatieformulier te hebben doorgenomen. Voor verdere informatie kan u steeds contact opnemen met indira.coenen@uantwerpen.be of elyne.debaetselier@uantwerpen.be.

Datum:

Handtekening uitvoerende onderzoeker(s): _____

Contactgegevens: _____

Handtekening Woordvoerder: _____

Contactgegevens: _____