

Meldeskjema 846262

[Skriv ut](#)**Sist oppdatert**

14.09.2020

Hvilke personopplysninger skal du behandle?

- Navn (også ved signatur/samtykke)
- Lydopptak av personer

Type opplysninger

Skal du behandle særlige kategorier personopplysninger eller personopplysninger om straffedommer eller lovovertrедelser?

Nei

Prosjektinformasjon

Prosjekttittel

Helsepersonells erfaringer med pårørendeinvolvering i beslutningsprosesser, knyttet til palliativ behandling av eldre med alvorlig grad av demens i sykehjem.

Prosjektbeskrivelse

Formålet med dette prosjektet er å utforske hvilke erfaringer helsepersonell har med å involvere pårørende til eldre med alvorlig grad av demens i palliativ behandling.

Studiens problemstilling er: «Hvordan kan helsepersonell involvere pårørende i beslutningsprosesser, knyttet til palliativ behandling av eldre med alvorlig grad av demens i sykehjem?» Prosjektet stiller følgende forskningsspørsmål: 1. Hva innebærer det å involvere pårørende til eldre med alvorlig grad av demens? 2. Hva fremmer eller hemmer pårørendeinvolvering? 3. Hvilke erfaringer har helsepersonell med pårørendeinvolvering?

Det er behov for mer kunnskap om erfaringer med pårørendeinvolvering i beslutningsprosesser knyttet til denne pasientgruppen. Prosjektet vil kunne belyse kompleksiteten i pårørendeinvolvering i beslutningsprosesser og avdekke faktorer som hemmer eller fremmer pårørendeinvolvering.

Begrunn behovet for å behandle personopplysningene

Dataopplysninger som blir registrert i prosjektet er begrenset til kun det som nødvendig for å gjennomføre prosjektet. Navn på deltakerne er nødvendig for å kunne innhente deltakeres samtykke og imøtekomme eventuelle ønsker om å trekke seg fra studien. Opplysninger om stillingstype (sykepleier, vernepleier eller helsefagarbeider/omsorgsarbeider) er aktuelt i studien for å si noe om helsefaglig bakgrunn og erfaringer. Navn og stillingstype oppbevares på eget ark, atskilt fra lydopptak og transkriberte intervjuer.

Lydopptaker vil bli benyttet under fokusgruppeintervjuene for å innhente helsepersonellens erfaringer med pårørendeinvolvering i beslutningsprosesser. Lydopptakene vil bli transkribert og lagret ifølge gjeldende forskrifter og lover til lagring, håndtering og destruering av personidentifiserbare data.

Ekstern finansiering**Type prosjekt**

Studentprosjekt, masterstudium

Kontaktinformasjon, student

Caroline Wambui Mukuah, carolmukuah@yahoo.com, tlf: 47245336

Behandlingsansvar

Behandlingsansvarlig institusjon

Universitetet i Sørøst-Norge / Fakultet for helse- og sosialvitenskap / Institutt for sykepleie- og helsevitenskap

Prosjektansvarlig (vitenskapelig ansatt/veileder eller stipendiat)

Aud Johannessen, aud.johannessen@usn.no, tlf: 97547979

Skal behandlingsansvaret deles med andre institusjoner (felles behandlingsansvarlige)?

Nei

Utvalg 1

Beskriv utvalget

Fokusgruppeintervjuene med 5-8 deltakere, bestående av: sykepleiere, vernepleiere og helsefagarbeidere. Deltakerne må arbeide i 50% stilling eller mer og ha minst et års erfaring fra arbeid i skjermet enhet for personer med alvorlig grad av demens.

Rekruttering eller trekking av utvalget

Studien planlegges gjennomført i to kommuner. Informantene i studien vil bestå av ansatte på sykehjem (et sykehjem i hver kommune). Det ønskes å benytte et strategisk utvalg hvor helsepersonell blir rekruttert på bakgrunn av egenskaper og kvalifikasjoner som vil være nyttige for å belyse prosjektets problemstilling. For å få spredning på deltakerne rekrutteres helsepersonell fra to sykehjem, et beliggende i en bykommune og et beliggende i en landkommune. Dette gjøres ikke for å sammenligne kommunene, men med et ønske om å kunne innhente mer allsidige data.

Søknad om å få gjennomføre datainnsamling i forbindelse med prosjektet sendes til lederne av pleie- og omsorgstjenesten i de aktuelle kommunene via e-post (prosjektplan og informasjonsskriv legges ved). Disse setter meg i kontakt med aktuelle avdelingslederne ved de to sykehjemmene. Avdelingsleder ved sykehjemmene rekrutterer deltakere som møter inklusjonskriteriene. Skriv med informasjon om prosjektet, samt inklusjons- og eksklusjonskriterier sendes til avdelingslederne via e-post.

Alder

18 - 67

Inngår det voksne (18 år +) i utvalget som ikke kan samtykke selv?

Nei

Personopplysninger for utvalg 1

- Navn (også ved signatur/samtykke)
- Lydopptak av personer

Hvordan samler du inn data fra utvalg 1?

Gruppeintervju

Vedlegg

[Intervjuguide mastergradsprosjekt juni 2020.pdf](#)

Grunnlag for å behandle alminnelige kategorier av personopplysninger

Samtykke (art. 6 nr. 1 bokstav a)

Informasjon for utvalg 1

Informerer du utvalget om behandlingen av opplysningene?

Ja

Hvordan?

Skriftlig informasjon (papir eller elektronisk)

Informasjonsskriv

[Forespørselbrev med samtykkeerklæring NY.pdf](#)

Tredjepersoner

Skal du behandle personopplysninger om tredjepersoner?

Nei

Dokumentasjon

Hvordan dokumenteres samtykkene?

- Manuelt (papir)

Hvordan kan samtykket trekkes tilbake?

Informert og frivillig samtykke vil bli innhentet i forkant av datainnsamlingen. Deltakerne blir informert, både skriftlig og muntlig, at de når som helst kan trekke samtykke til deltakelse tilbake uten å måtte oppgi grunn for dette. Deltakerne blir informert (skriftlig og muntlig) om at de kan sende mail til prosjektansvarlig hvis de ønsker å trekke sitt samtykke for deltakelse i studien. Deres data vil da bli slettet.

Hvordan kan de registrerte få innsyn, rettet eller slettet opplysninger om seg selv?

Deltakerne skal informeres om deres rettigheter i forhold til innsyn i hvilke personopplysninger som er registrert om dem, og at de kan få utlevert en kopi av opplysningene etter behov. De skal også informeres om deres muligheter for å få rettet personopplysninger angående dem, få slettet personopplysninger, og at de kan sende klage til Datatilsynet i forhold til behandling av deres personopplysninger.

Deltakerne blir informert (skriftlig og muntlig) om at de kan få kopi av personopplysningene og rettet eller slettet opplysninger om seg selv som de mener er feil eller mangelfulle ved å sende e-post til prosjektansvarlig.

Totalt antall registrerte i prosjektet

1-99

Tillatelser

Skal du innhente følgende godkjenninger eller tillatelser for prosjektet?

Behandling

Hvor behandles opplysningene?

- Ekstern tjeneste eller nettverk (databehandler)
- Private enheter

Retningslinjer/tillatelse til å behandle opplysninger på private enheter

[Retningslinjer for behandling av lydfiler i forskning ved USN - versjon pr 23 oktober 2019.pdf](#)

Hvem behandler/har tilgang til opplysningene?

- Prosjektansvarlig
- Student (studentprosjekt)
- Databehandler

Hvilken databehandler har tilgang til opplysningene?

Universitet i Sørøst-Norge ved Fakultet for helse- og sosialvitenskap; Institutt for sykepleie- og helsevitenskap.

Tilgjengeliggjøres opplysningene utenfor EU/EØS til en tredjestat eller internasjonal organisasjon?

Nei

Sikkerhet

Oppbevares personopplysningene atskilt fra øvrige data (koblingsnøkkel)?

Ja

Hvilke tekniske og fysiske tiltak sikrer personopplysningene?

- Opplysningene anonymiseres fortløpende
- Andre sikkerhetstiltak
- opplysningene krypteres under lagring
- Adgangsbegrensning

Hvilke

Deltakernes skriftlige samtykkeerklæring er på egne skjemaer og ikke på data. Disse skal jeg holde adskilt fra datamateriale og lagres i egen låst skuff. Etter prosjektet er levert, skal de makuleres.

Varighet

Prosjektperiode

01.07.2020 - 31.05.2021

Skal data med personopplysninger oppbevares utover prosjektperioden?

Nei, data vil bli oppbevart uten personopplysninger (anonymisering)

Hvilke anonymiseringstiltak vil bli foretatt?

- Lyd- eller bildeopptak slettes

Vil de registrerte kunne identifiseres (direkte eller indirekte) i oppgave/avhandling/øvrige publikasjoner fra prosjektet?

Nei

Tilleggsopplysninger

Andre vedlegg

[Utkast til Informasjonsskriv til kommune 2020 ny.pdf](#)

[Veileder endring.pdf](#)