

## Information till forskningspersoner

Vi vill fråga dig om du och ditt barn 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?

Vi vill fråga dig om du och ditt barn vill vara med i en forskningsstudie som undersöker om upplevelsen kring röntgenundersökningar av barn överensstämmer mellan barnet, förälder och personal.

Vid röntgenundersökning av barn behöver dessa bildtagningar genomföras med hög kvalitet på bilden. Felaktig positionering vid denna bildtagning kan leda till att bilderna blir otillräckliga för att svar ska kunna skrivas. Detta kan göra att bilden måste tas om. Vi vet att både barn och föräldrar till barn som genomgår röntgenundersökning kan känna oro och rädsla. Alla barn har rätt att vara delaktiga i beslut som rör dem och rätt att framföra sina synpunkter efter förmåga. Röntgenpersonalen arbetar för att minska risken för omtag av bilder genom att involvera barnet. Du som förälder och hur du kan involveras har också betydelse för hur röntgenundersökningen för ditt barn kan genomföras.

För att få mer kunskap om upplevelsen kring röntgenundersökningar av barn överensstämmer mellan barnet, förälder och personal är det viktigt att få ta del av dina och ditt barns synpunkter och tankar. Du och ditt barn tillfrågas eftersom barnet ska genomgå en röntgenundersökning.

Forskningshuvudman för projektet är Lunds universitet. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för projektet. Ansökan är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer för prövningen hos Etikprövningsmyndigheten är 2023-05435-01.

## **Hur går projektet till?**

Om du och ditt barn väljer att delta i studien kommer barnet att få ett formulär med några få frågor efter röntgenundersökningen. Det ingår fråga om ålder och kön för övrigt är det 4 olika frågor och det finns möjlighet att utveckla sina svar. Du som förälder får ett frågeformulär med samma frågor. Vi kommer också att kontrollera pulsen på ditt barn i samband med röntgenundersökningen. Det gör vi med hjälp av en klocka på armen.

Det är ett frågeformulär till dig som förälder och ett till ditt barn.

Barn 0–6 år fyller i formuläret tillsammans med dig som förälder.

Barn 7–12 år fyller i formuläret själv.

## **Möjliga följder och risker med att delta i projektet**

Vi ser inga risker med att svara på frågorna och mäta pulsen på fingret, det är helt frivilligt.

Genom att vara med i studien får du och ditt barn möjlighet att hjälpa oss att undersöka hur barns delaktighet kan optimeras vid röntgenundersökningar.

## **Vad händer med mina uppgifter?**

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig och ditt barn. Era svar och kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem. Endast forskargruppen, ansvariga för projektet, kommer att ta del av insamlade data. Data kommer förvaras inlåst på sådant sätt att den endast är tillgänglig för medverkande forskare och inte tillgängligt för utomstående. Resultatet av enkäterna besvaras anonymt och redovisas endast på gruppnivå så att ingen insamlade data går att spåra till en enskild person. Puls-mätningen kopplas till tiden när enkäten fylls i. Resultatet kommer sedan att publiceras i internationella vetenskapliga tidskrifter, på nationella och internationella konferenser samt genom populärvetenskapliga föreläsningar för personal inom hälso- och sjukvård.

## Främjande av barns delaktighet vid konventionella röntgenundersökningar

Dina svar och dina resultat kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem.

Ansvarig för dina personuppgifter är Lunds universitet. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i projektet, 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. Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta Pether Jildenstål tel 046–2220000, adress nedan. Dataskyddsombud nås på [dataskyddsombud@lu.se](mailto:dataskyddsombud@lu.se) tel 046–2220000.

Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

### **Hur får jag information om resultatet av projektet?**

Om Du är intresserad av resultatet är du välkommen att kontakta ansvariga forskare, se kontaktuppgifter nedan.

### **Försäkring och ersättning**

Inget extra försäkringsskydd eller ersättning kommer att utgå.

### **Deltagandet är frivilligt**

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

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

## **Ansvariga för projektet**

Pether Jildenstål

[Pether.jildenstal@med.lu.se](mailto:Pether.jildenstal@med.lu.se)

Docent, med.dr. och universitetslektor

Projektansvarig

Forskargruppen Vård i högteknologisk miljö, Institutionen för hälsovetenskaper

Institutionen för hälsovetenskaper

Sölvegatan 19, Hus E plan 15, Box 117

221 00 Lund

Carina Sjöberg

[Carina.sjoberg@med.lu.se](mailto:Carina.sjoberg@med.lu.se)

Biträdande universitetslektor

Fil.dr. omvårdnad Specialistsjuksköterska anesthesi

Forskargruppen Vård i högteknologisk miljö, Institutionen för hälsovetenskaper

Sölvegatan 19, Hus E plan 15, Box 117

221 00 Lund

Camilla Viseu

[Camilla.viesu@med.lu.se](mailto:Camilla.viesu@med.lu.se)

Universitetsadjunkt,

M.Sc Med.Vet, Leg. Röntgensjuksköterska,

Forskargruppen Vård i högteknologisk miljö, Institutionen för hälsovetenskaper

Sölvegatan 19, Hus E plan 15, Box 117

221 00 Lund