



VIL DU DELTA I FORSKNINGSPROSJEKTET HELSE PÅ TVERS AV GENERASJONER

Lenke til spørreskjemaet <https://nettskjema.no/a/630808>

FORMÅLET MED PROSJEKTET OG HVORFOR DU BLIR SPURT

Dette er et spørsmål til deg om å delta i et forskningsprosjekt for å finne ut hvordan en på best mulig vis kan samle data om hvordan eldre og yngre slektninger, gjerne besteforeldre/barnebarn, samarbeider for å oppleve helsefremmende situasjoner i sine daglige liv. Prosjektet er et samarbeid med et Singaporiensk og et Polsk universitet.

Du inviteres til å svare på et elektronisk spørreskjema som besvares individuelt. Spørsmålene omhandler hvordan du opplever din helse og livskvalitet, hvordan du opplever samlivet med besteforeldregenerasjonen, trivsel i nærmiljøet, og opplevelse av egen helseatferd og trivsel. Spørreskjemaet inneholder kun bakgrunnsinformasjon som kjønn, alder og studieretning. Ingen informasjon vil bli analysert på enkeltpersonnivå, men sammenfattes og behandles som gruppe.

MULIGE FORDELER OG ULEMPER

Din deltakelse i undersøkelsen er et viktig bidrag til kunnskap for å finne ut hvordan samhandling på tvers av generasjonene kan fremme helse hos begge målgrupper. Data analyseres på gruppenivå og vi har ikke mulighet til å sammenkoble svar slik at enkeltpersoner kan gjenkjennes.

FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE DITT SAMTYKKE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Dersom du ønsker å delta, fyller du inn spørreskjemaet. Det vil ikke ha noen negative konsekvenser for deg om du ikke vil delta. Ettersom det ikke er mulig å spore tilbake til deg som enkeltperson, er det ikke mulig å trekke seg fra prosjektet etter at spørreskjemaet er besvart.

HVA SKJER MED OPPLYSNINGENE OM DEG?

Opplysningene som registreres om deg skal kun brukes slik som beskrevet under formålet med prosjektet, og planlegges brukt i tiden fram til utgangen av 2027. Eventuelle utvidelser i bruk og oppbevaringstid kan kun skje etter godkjenning fra REK og andre relevante myndigheter. Du har rett til å få innsyn i sikkerhetstiltakene ved behandling av opplysningene. Du kan klage på behandlingen av dine opplysninger til Datatilsynet og institusjonen sitt personvernombud.

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

Publisering av resultater er en nødvendig del av forskningsprosessen, og det vil bli aktuelt også her. Etter at forskningsprosjektet er ferdig, vil opplysningene om deg bli oppbevart i fem år av kontrollhensyn.

DELING AV OPPLYSNINGER

Som en del av gjennomføringen av prosjektet kan det bli aktuelt å slå sammen innsamlede opplysninger om deg med data fra de landene som denne undersøkelsen gjennomføres sammen med. Forskningsansvarlig institusjon] er ansvarlig for at overføringen av opplysninger skjer i samsvar med norsk rett og EU sin personvernlovgivning (GDPR). Koden som knytter deg til dine personidentifiserbare opplysninger vil ikke bli utlevert.

GODKJENNINGER

Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk har gjort en forskningsetisk vurdering og godkjent prosjektet: Søknadsnummer: 987376

NTNU og prosjektleder Gir Arild Espnes, professor, ved NTNU er ansvarlig for personvernet i prosjektet.

KONTAKTOPPLYSNINGER

Dersom du har spørsmål om personvernet i prosjektet, kan du kontakte personvernombudet ved NTNU: personvernombud@ntnu.no eller telefon 93079038.

Hvis du etter å ha fylt inn spørreskjemaet føler behov for å ha noen å snakke med, så kan du benytte kontaktinformasjonen under:

Geir Arild Espnes, tlf: 73412156 eller geirae@ntnu.no.

