

Ett praktisknära perspektiv på beställarens styrning av primärvårdens utförare

## **Information till forskningspersoner**

Vi vill fråga dig om du 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 projekt och varför vill ni att jag ska delta?**

Detta forskningsprojekt är knutet till den översyn och omarbetning som planeras för Region Västmanlands Primärvårdsprogram, vilket innebär att enheten Vårdval Primärvård som beställare och primärvårdens vårdgivare/utförare är att betrakta som forskningspersoner. Projektet syftar till att ge ökad förståelse för förutsättningarna för att bedriva en god vård i primärvård, särskilt i relationen mellan beställare och utförare. Forskningen kommer ske i två steg där första steget syftar till att samla in uppgifter och erfarenheter från dagens system. Denna data kommer utgöra en del av underlaget för revidering av programmet. I steg två kommer revideringen av programmet att utvärderas. Det innebär att vi vill samla in uppgifter om det förändringsarbete som revideringen av Primärvårdsprogrammet innebär genom att föra anteckningar vid möten som rör förändringsarbetet och genom intervjuer och fokusgrupper.

Forskningshuvudman för projektet är Göteborgs universitet. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för studien.

### **Hur går studien till?**

Deltagande i studien innebär att data samlas in vid möten och andra kontakter som är relevanta för förändringsarbetet, där beställare och/eller utförare deltar.

Deltagande innebär också att du kan bli tillfrågad att delta i en intervju, vilket du kan svara ja eller nej till oavsett om du sagt ja till deltagande i studien i övrigt.

Ett syfte med forskningen är att undersöka vad professionerna kan bidra med till revidering av Primärvårdsprogrammet. Vårdgivarrepresentanter kommer därför tillfrågas att utse representanter för olika professioner som därefter tillfrågas om att delta i fokusgrupper om ca två timmar. Fokusgrupperna kommer utgå från ett antal fiktiva patientfall där deltagarna får beskriva erfarenheter från sin kliniska vardag och ev. begränsningar kopplade till styrning genom Primärvårdsprogrammet, i möjligheterna att arbeta enligt professionellt omdöme och kunskapsstyrningens intentioner.

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

Studien bedöms inte innebära några risker för dig som deltar, utöver risken som har med dokumentation av personuppgifter att göra (se nästa stycke).

Ett praktisknära perspektiv på beställarens styrning av primärvårdens utförare

## **Vad händer med mina uppgifter?**

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig i din roll som beställare/utförare genom anteckningar från möten och i vissa fall genom intervjuer. Dessa uppgifter kan i vissa fall vara möjliga att härleda till dig som person. Tillgång till dessa uppgifter har endast Helena Lagerlöf, samverkansdoktorand Göteborgs universitet samt hennes handledare inom forskarutbildningen.

I redovisning av projektets resultat kommer inga personuppgifter redovisas och anonymitet kommer att eftersträvas, men det kan inte uteslutas att det för den som är insatt kan vara möjligt att i efterhand härleda informationen till dig som forskningsperson.

Fältanteckningar och intervjumaterial kommer att förvaras så att inte obehöriga kan ta del av dem, i krypterad form inlåst i ett brandsäkert skåp i tio år.

Ansvarig för dina personuppgifter är Göteborgs universitet. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i studien, och vid behov få eventuella fel rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta Morten Sager, projektansvarig forskare (kontaktuppgifter nedan). Dataskyddsombud är Kristina Ullgren och hon nås på [dataskydd@gu.se](mailto:dataskydd@gu.se) Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Datainspektionen, som är tillsynsmyndighet.

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

Information om forskningsprojektets framskridande kommer delges kontinuerligt till beställare och vårdgivare. Ett forum för detta är Vårdvalsråd som sker 10 ggr/år där representanter för beställare och vårdgivare möts. Dialog kring materialet vid dessa tillfällen är en del av forskningens data och därmed också en del i underlag för revidering av programmet. Minnesanteckningar kommer efteråt vara tillgängliga. Resultat av forskningen kommer även sammanställas i vetenskapliga publikationer.

## **Försäkring och ersättning**

Försäkringsskydd för deltagande i denna studie krävs inte. Forskningspersoner har inte rätt till ersättning för förlorade intäkter kopplat till projektet.

## **Deltagandet är frivilligt**

Ditt deltagande är frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet. Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför. Om du vill avbryta innebär det att data som kan härledas till dig kommer att raderas.

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

Ett praktiktära perspektiv på beställarens styrning av primärvårdens utförare

### **Ansvariga för studien**

Ansvarig för studien är Morten Sager, Olof Wijksgatan 6, 405 21 Göteborg, tel 070-877 59 79, morten.sager@gu.se

### **Samtycke till att delta i studien**

Jag har fått muntlig och skriftlig informationen om studien och har haft möjlighet att ställa frågor samt att behålla den skriftliga informationen.

- Jag samtycker till att delta i studien Ett praktiktära perspektiv på beställarens styrning av primärvårdens utförare
- Jag samtycker till att uppgifter om mig behandlas på det sätt som beskrivs i forskningspersonsinformationen.

Plats och datum	Underskrift