

# Forespørsel om deltakelse i forskningsprosjektet: Implementering av nasjonale retningslinjer for psykosebehandling



## Bakgrunn og hensikt

Dette er et spørsmål til deg om å delta i en forskningsstudie. Studien vil undersøke i hvilken grad nasjonale retningslinjer for behandling av psykoselidelser følges i psykisk helsevern, om de gjennomføres bedre ved systematisk opplæring og veiledning, og om pasientforløp og pasienttilfredshet har sammenheng med grad av gjennomføring av retningslinjene.

Seks helseforetak deltar i studien. DPS og avdelinger tilbyr to behandlingsopplegg de selv velger blant noen behandlingsopplegg som er vist å kunne være virkningsfulle. De får veiledning for en av disse to, og det trekkes tilfeldig hvilken. Gjennomføring og pasientforløp følges i 18 måneder med målinger ved oppstart og for hvert halvår. Pasienter fyller ut spørreskjema, og behandlere gir sine vurderinger av pasientforløp og behandlingen.

## Hva innebærer studien for deg?

Din deltakelse i studien innebærer at du fyller ut et spørreskjema fire ganger i løpet av 18 måneder, og at vi får tilgang til de opplysninger behandlere har om deg ved at de fyller ut et skjema på de samme tidspunktene. Det vil være opplysninger om din livssituasjon, psykiske helse og plager, fysisk helse og plager, fungering, eventuelle rusmidler, undersøkelser, laboratorieprøver, behandling, og hvor fornøyd du er med behandlingen og livet ditt. Vi ber også om at du samtykker i at vi kan få opplysninger fra offentlige registre om kontakt med fastlege, bruk av kommunale tjenester og spesialisthelsetjenester (sykehus, psykisk helsevern, tverrfaglig spesialisert rusbehandling), arbeidsliv/sykefravær og ytelser fra NAV. De registre det gjelder er Norsk pasientregister, HELFO, NAV, DIPLOS, Dødsårsaksregisteret og Reseptregisteret for 18 måneder før du blir med på studien og i 18 måneder fremover fra du blir med. Vi vil også gjerne ha mulighet til å ta kontakt med deg igjen innen ti år for eventuelle etterundersøkelser.

Med ditt samtykke ønsker vi også å ta kontakt med dine nærmeste pårørende om hva de synes om den behandlingen du får og om sine erfaringer som pårørende. Hvis du ikke ønsker at vi tar kontakt med dine pårørende, kan du si nei til det ved å krysse av for det på samtykket.

## Mulige fordeler og ulemper

Prosjektet skal bidra til bedre behandling ved psykoselidelser, og mer kunnskap om hvordan en kan få til bedre behandling. Deltakelse i studien innebærer å fylle ut et spørreskjema fire ganger i løpet av halvannet år. Dette kan gjøres i samtale med en behandler eller en forsker.

## Hva skjer med informasjonen om deg?

Informasjonen om deg skal bare brukes slik som beskrevet i hensikten med studien. Alle opplysningene blir behandlet uten navn og fødselsnummer eller andre direkte gjenkjennbare opplysninger. En kode knytter deg til dine opplysninger gjennom en navneliste. Det er kun autorisert personell knyttet til prosjektet som har adgang til navnelisten og som kan finne tilbake til deg. Det vil ikke være mulig å identifisere deg i resultatene av studien når disse publiseres. Du har rett til å få innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg, og du har rett til å få korrigert eventuelle feil i disse opplysningene. Dersom du trekker deg fra studien, kan du kreve å få slettet opplysninger som ikke er tatt i bruk. Alle opplysningene i prosjektet vil bli slettet eller anonymisert seinest 2030.

## Frivillig deltakelse

Det er frivillig å delta i studien. Det får ingen konsekvenser for behandlingen din om du ikke ønsker å delta. Du kan når som helst og uten å oppgi grunn trekke deg fra studien.

Dersom du ønsker å delta, undertegner du samtykkeerklæringen på neste side.

Akershus universitetssykehus er ansvarlig for studien, som starter i 2016. Prosjektleder for studien er Torleif Ruud, tlf 975 46 760. E-post: [torleif.ruud@ahus.no](mailto:torleif.ruud@ahus.no)

# Samtykke til deltakelse i studien

Jeg er villig til å delta i studien Implementering av nasjonale retningslinjer for psykosebehandling.

.....  
(Sted og dato)

.....  
(Underskrift av prosjektdeltaker)

.....  
(Prosjektdeltakers navn med STORE BOKSTAVER)

Jeg ønsker ikke at det blir tatt kontakt med mine nærmeste pårørende om hvordan de vurderer tilbudene fra psykisk helsevern (sett i så fall kryss) .

Ved eventuelle etterundersøkelser innen 10 år, kan jeg kontaktes igjen med spørsmål om jeg vil delta i etterundersøkelsen.  Ja  Nei

Jeg bekrefter å ha gitt informasjon om studien.

.....  
(Dato, underskrift, rolle i studien)