

## Information till dig som är projektdeltagare

### *Vad är det för projekt och varför vill ni att jag ska delta?*

Projektet utforskar vilka hinder invandrarkvinnor, män från arbetarklassen och transpersoner upplever när de söker vård och vilka strategier de använder för att få den vård de behöver. Målet är att få insikt i vilka digitala och icke-digitala plattformar som dessa tre grupper använder för att navigera i det svenska sjukvårdssystemet. Dessa insikter kommer att göra det möjligt att utveckla framtida digitala sjukvårdslösningar, som är mer inkluderande oavsett en persons könsidentitet, klasstillhörighet eller etnisk identifiering. Vi vill gärna ha dig som projektdeltagare därför att du har erfarenheter med att söka vård som invandrarkvinna, som man från arbetarklassen eller som transperson.

Forskningshuvudman för projektet är Karlstads Universitet.

### *Hur går studien till?*

Som deltagare kommer du att medverka i projektet i två fas. Den första fas består av ett fokusgruppsamtal, den andra fas av en individuell intervju. Fokusgrupperna är samtal mellan fem till sex personer från samma användargrupp (invandrarkvinnor, arbetarklassens män, transpersoner) om de utmaningar, som kan uppstå när man söker tillgång till vård samt de digitala verktyg och andra lösningar, som användas för att övervinna dessa utmaningar. Fokusgruppen är en endagsaktivitet och kommer att ske i ett bokad rum på universitetet. I fokusgruppen diskuteras tre frågor: 1) Vilka, tycker du, är de största utmaningar när du söker sjukvård? 2) Vad gör du för att få den sjukvård du behöver? 3) Hur skulle perfekt sjukvård se ut utifrån ditt perspektiv? Dessa frågor följs upp med diskussioner och följdfrågor. Som en del av fokusgruppen kommer alla deltagare också till att använda en digital plattform tillsammans för att fundera över, vilka fördelar och nackdelar denna plattform har.

I fas två kommer två eller tre deltagare från varje fokusgrupp att inviteras till en individuell intervju. Syftet med den individuella intervjun är att nå insikt i hur projektdeltagarnas syn på hälsa och sjukvård förändras genom digitala sjukvårdslösningar. Intervjuerna tar cirka två timmar och kommer att ske i digitalt. Intervjuerna följer en semistrukturerad intervjuguide som innehåller mer övergripande frågor. Dessutom kommer individuella uppföljningsfrågor att ställas beroende på de svar som ges. Intervjuns övergripande frågorna är: 1) Vad skulle du säga är god hälsa? 2) Vad skulle du säga att god sjukvård består av? 3) Vad är din bästa och din värsta erfarenhet av att försöka få tillgång till sjukvård? 4) Vad skulle göra ditt liv lättare när det gäller att få tillgång till sjukvård? 5) Vilka typer av (digitala) plattformar och andra lösningar använder du för att få tillgång till sjukvård? 6) Hur fick du kännedom om dem? 7) Vilka av dessa fungerar bra och vilka inte?

Vi följer upp dessa frågor med en gemensam genomgång av en digital hälsoplattform, som intervjupersonen har valt och föredrar och reflektera kring om vad som är bra med denna plattformen.

### *Vilka möjliga följder och risker finns med att delta i studien?*

Att prata om frågor som gäller diskriminering på grund av kön, klass och etnicitet kan vara känsliga. Studien innebär därför en känslomässig risk för deltagarna eftersom den kan väcka minnen av upplevelser av diskriminering och svårigheter. Att dela med sig av sådana minnen och erfarenheter i en grupp med andra, som ha haft liknande upplevelser, kan dock också vara gynnsamt och terapeutiskt eftersom det skapar en känsla av samhörighet och respondenter kan ge varandra stöd. Samtidigt kan deltagandet i projekter vara en värdefull process, som kan hjälpa till att balansera svåra minnen och känslor. Genom att dela sina erfarenheter bidra projektdeltagarna också till utvecklingen av ett bättre och mer inkluderande sjukvårdssystem i Sverige.

### *Vad händer med mina uppgifter?*

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig. Alla fokusgrupper och alla intervjuer spelas in på digital inspelningsutrustning, som inte är uppkopplad mot någon molntjänst. Alla inspelningar och skriftliga anteckningar, som görs under fokusgrupperna och intervjuerna, förvaras i en låst låda, som enda de medverkande forskare har tillgång till i enlighet med Karlstads Universitets regler för forskning i "Bevarande- och gallringsplan för forskningsmaterial" (Dnr 230/02). Alla inspelningar transkriberas. Inspelelingarna kommer att raderas på alla digitala enheter efter transkriberingen är hänt. Transkribering kommer att utföras av ett externt företag, som har avtal med Karlstads universitet om att utföra transkriberingar efter adekvata säkerhetsregler. Alla identifierande personuppgifter kommer att raderas under transkriberingen så att ingen individuel person kan kopplas till den färdiga transkriberingen. När projektet har avslutats kommer fältanteckningarna att överföras till ett låst arkiv i enlighet med Karlstads Universitets riktlinjer. Allt material kommer att förstöras efter 10 år. Dina svar och dina resultat kommer också att behandlas så att obehöriga kan inte ta del av dem. Ansvarig för dina personuppgifter är Karlstads 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 Tara Mehrabi ([tara.mehrabi@kau.se](mailto:tara.mehrabi@kau.se); tel: 054-7002647) och Sebastian Mohr ([sebastian.mohr@kau.se](mailto:sebastian.mohr@kau.se); tel: 054-7002279). Dataskyddsombud Conny Claesson nås på [dpo@kau.se](mailto:dpo@kau.se) eller Karlstads universitet, Dataskyddsombud, 651 88 Karlstad. 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?*

Studiens resultat kommer att publiceras i vetenskapliga tidskrifter. Som deltagare kan du också få tillgång till rapporten genom att kontakta Tara Mehrabi ([tara.mehrabi@kau.se](mailto:tara.mehrabi@kau.se); tel: 054-7002647) och Sebastian Mohr ([sebastian.mohr@kau.se](mailto:sebastian.mohr@kau.se); tel: 054-7002279).

### *Är mitt deltagande 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, och det kommer inte heller att påverka din framtida vård eller behandling. Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta den ansvariga för studien (se nedan).

### *Vem är ansvariga för studien?*

Ansvarig för studien är Tara Mehrabi ([tara.mehrabi@kau.se](mailto:tara.mehrabi@kau.se); tel: 054-7002647) och Sebastian Mohr ([sebastian.mohr@kau.se](mailto:sebastian.mohr@kau.se); tel: 054-7002279).

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

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

- Jag samtycker till att delta i studien ”Att göra digital hälsa inkluderande”.
- Jag samtycker till att uppgifter om mig behandlas på det sätt som beskrivs i forskningspersonsinformation.
- Jag samtycker till att mina prover sparas i en biobank på det sätt som beskrivs i forskningspersonsinformation.

| Plats och datum | Underskrift |
|-----------------|-------------|
|                 |             |