



LUNDS UNIVERSITET

Samhällsvetenskapliga fakulteten

Studiens/projektets namn

”Du tillfrågas härmed om du vill delta i denna studie / Förfrågan om studiedeltagande / Informationsbrev”

Observera att nedanstående inte behöver utgöra rubriker och vilken tyngdpunkt man lägger vid olika delar beror på projektets utformning. Brevet bör hållas kring 1-2 sidor, språket måste vara begripligt för forskningspersonen – se vidare länken nedan.

- Bakgrund och syfte. Presentation av projektet – varför det bedrivs, vem som bedriver det, var etc. I vissa fall kan det vara motiverat att inom ramen för detta introducera den person som genomför studien (Jag heter xx och är doktorand vid Socialhögskolan, Lunds universitet. Min forskning handlar om... Den här studien syftar till att...
- Hur går studien till. Uppgifter om hur projektet går till i stort samt i de delar forskningspersonen tillfrågas om att delta i. Vad intervjuer/observationer/enkäter handlar om. Om man ska spela in intervjuer. Forskningspersonen måste också förstå varför han/hon valts ut.
- Kommentarer om nytta och risk, *om detta är relevant* och inte klarats ut ovan. Det är viktigt att inte kommentarer om nytta framstår som ”övertalande”. Exempelvis ska man aldrig formulera sig som att ”deltagande är frivilligt *men* vi sätter stort värde på...”
- Kommentarer om förvaring av material och anonymisering. Exempel på text: ”Intervjun kommer, om du samtycker till detta, att spelas in. Dina uppgifter kommer att hanteras på ett sätt som gör att obehöriga inte kommer att ta del av dem. I doktorsavhandlingen samt i vetenskapliga artiklar där utdrag av intervjun sedan publiceras förblir du självfallet helt anonym. Även andra uppgifter såsom bostadsort, arbetsplats etc. kommer att ändras eller tas bort för att undvika identifiering.”
- Information om frivillighet. Exempel på text: ”Ditt deltagande är helt frivilligt och att du har rätt att avbryta din medverkan när som helst under processens gång utan att ge en förklaring till detta.” Ibland är det relevant att poängtera att ett val att avbryta/avböja inte på något sätt påverkar behandlingen (vilket kan vara aktuellt att påpeka när studien genomförs inom vissa miljöer).
- Information om kontaktpersoner för information om studien (den som genomför studien samt den som eventuellt är ansvarig på ett mer övergripande plan)
- Information om hur resultaten kommer forskningspersonen till del.
- Namn/kontaktuppgifter etc.

För mer anvisningar (bl.a. om biobank, datahantering, försäkringsfrågor) se:

<http://www.epn.se/media/4807/forskningspersonsinformationen%20slutjusterad%20okt%202007-pdf.pdf>