

## Forespørsel om deltakelse i forskningsprosjektet

### *”Å leve med hiv i Norge”*

#### **Bakgrunn og hensikt**

Dette er et spørsmål til deg om å delta i en forskningsstudie for å finne ut av hvordan personer som lever med hiv opplever å leve med hiv i Norge i dag. Mer spesifikt hvordan personer som lever med hiv opplever møte med det Norske samfunn og andre mennesker, og hvordan det påvirker hvordan man ser på seg selv. Forskningsstudien gjennomføres av Charlott Nordström, masterstudent ved psykologisk institutt, NTNU.

#### **Hva innebærer studien?**

Studien innebærer deltakelse på et intervju som varer i 1-2 timer, og en gruppesamtale som varer i 1-2 timer.

#### **Mulige fordeler og ulemper**

Studien søker personlig informasjon om den enkeltes opplevelse av samhandling med andre mennesker på forskjellige arenaer i livet. Det vil ikke spørres om privat informasjon, og det er når som helst mulig å trekke seg fra intervjuet, og fra studien som helhet. En overordnet målsetting er å få informasjon som belyser hva som bør endres i samfunnet for at det skal bli bedre å leve med hiv i Norge, samt informasjon som kan øke kunnskap i øvrig befolkning og forskningsmiljø om hvordan det er å leve med hiv i Norge i dag.

#### **Hva skjer med prøvene og informasjonen om deg?**

Informasjonen som registreres fra intervjuene skal kun brukes til masteroppgaven. Alle opplysningene vil bli behandlet uten navn og fødselsnummer eller andre direkte gjenkjennende opplysninger. Intervjuene vil bli lagret uten navn og indentifikasjonsopplysninger. Informasjon som indirekte gjør at du kan bli gjenkjent vil endres, dersom informasjonen er så spesifikk at det ikke går vil informasjonen ikke brukes i studien. Det vil ikke være mulig å identifisere deg i resultatene av studien når disse publiseres. Det er kun mastergradstudenten som driver prosjektet som kan finne tilbake til deg.

#### **Frivillig deltakelse**

Det er frivillig å delta i studien. Du kan når som helst, uten å oppgi noen grunn, trekke ditt samtykke til å delta i studien. Dette vil ikke få konsekvenser for deg. Dersom du ønsker å delta, undertegner du samtykkeerklæringen på siste side. Om du først sier ja til å delta, kan du senere trekke tilbake ditt samtykke. Dersom intervjuet er gjennomført, vil informasjonen du har gitt fjernes fra oppgaven og slettes.

Har du spørsmål til studien kan du kontakte  
Charlott Nordström: 414 71 795

**Ytterligere informasjon om studien finnes i kapittel A – utdypende forklaring av hva studien innebærer.**

**Ytterligere informasjon om personvern og forsikring finnes i kapittel B – Personvern og forsikring. Samtykkeerklæring følger etter kapittel B.**

## **Kapittel A- utdypende forklaring av hva studien innebærer**

- Bakrunnsinformasjon om studien

Usikkerhet rundt åpenhet om egen diagnose, manglende kunnskap i befolkningen, opplevelse av diskriminering og stigmatisering påvirker livskvalliteten til personer som lever med hiv i Norge (Fortsatt farlig å kysse 2008, Fra holdninger til levekår 2009). Prosjektet søker derfor å avdekke hvordan det er å leve med hiv i Norge i dag, med fokus på hvordan personer som lever med hiv samhandler med andre i hverdagen. Prosjektet fokuserer ikke på sykdomsutvikling, men hvordan personer som lever med hiv deltar som aktive aktører i møte med andre mennesker, tar en rolle og skaper sin identitet i relasjon til andre.

### Kriterier for deltakelse

- Du må ha hiv.
- Du må kunne stille til intervju og gruppesamtale i Oslo.

### Øvrig informasjon

- Intervjuer vil bli gjennomført i oktober og november. Studiedeltaker forventes å stille til intervju til avtalt tid og sted.
- Det gis ingen økonomisk kompensasjon da dette er en masteroppgave.

## **Kapittel B – Personvern og forsikring**

### **Personvern**

Opplysninger som registreres om deg er alder, kjønn og den informasjonen du måtte ønske å dele. Veileder av masteroppgaven, Hroar Klempe, vil ha tilgang til transkribert materiale og analysemateriale. Psykologisk Institutt, NTNU ved administrerende direktør er databehandlingsansvarlig.

### **Rett til innsyn og sletting av opplysninger om deg**

Hvis du sier ja til å delta i studien, har du rett til å få innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg. Du har videre rett til å få korrigert eventuelle feil i de opplysningene som er registrert. Dersom du trekker deg fra studien, kan du kreve å få slettet innsamlede opplysninger, med mindre opplysningene allerede er inngått i analyser eller brukt i vitenskapelige publikasjoner.

### **Informasjon om utfallet av studien**

Deltakere vil få tilbud om å få presentert resultatet og stille spørsmål om studien når den er ferdig.

## Samtykke til deltakelse i studien

Jeg er villig til å delta i studien

-----  
(Signert av prosjektdeltaker, dato)

Stedfortredende samtykke når berettiget, enten i tillegg til personen selv eller istedenfor

-----  
(Signert av nærstående, dato)

Jeg bekrefter å ha gitt informasjon om studien

-----  
(Signert, masterstudent, dato)