



## Information till forskningspersonerna

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?

Internationella studier visar att män som har sex med andra män kan rapportera sexuella förändringar och problem efter en prostatacancerbehandling. I vissa fall är detta sämre jämfört med heterosexuella män. Men vi lite om hur det ser ut i dagens Sverige. Du som har genomgått en behandling mot prostatacancer (kirurgisk eller strålbehandling) för åtminstone två år sedan tillfrågas om att delta i denna studie.

Någon som du känner har rekommenderat dig som en lämplig person och har bitt dig kontakta doktorand Mats Christiansen eller att du har godkänt att han kontaktar dig.

Forskningshuvudman för projektet är Röda Korsets Högskola tillsammans med Åbo Akademi. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för studien.

### Hur går studien till?

I studien kommer du efter att ha tackat ja till deltagande först att få besvara ett frågeformulär med 50-talet frågor om dina upplevelser kring din sexuella hälsa, lust och förmåga efter din behandling för prostatacancer. Formuläret sänds per post till dig och skall skickas åter i ett frankerat svarskuvert. Det beräknas ta upp till en halvtimme att fylla i formuläret.

Därefter kommer det att bli ett tillfälle med en individuell intervju kring din sexuella hälsa och upplevelse av vården. Intervjun äger rum antingen ansikte mot ansikte på en plats som du väljer eller via en digital kommunikationsplattform. Intervjun beräknas ta ungefär 60–90 minuter och kommer att spelas in för utskrift av intervjun.

Inga prover kommer att tas i studien.  
Deltagandet sker skilt från din rutinmässiga vård.

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

I studien kommer du att få besvara frågor om sexualitet och relaterat till din sexuella läggning. Detta kommer vara i både pappersform och i en enskild intervju.

Deltagandet kan innebära obehag eller känslomässiga effekter då det handlar om både sjukdom och sexualitet. Somliga kan uppleva det svårt eller skambelagt att tala om detta, särskilt som man kan uppleva att man är ovan eller att det är väldigt personligt. Andra kan finna det mer positivt. Du har alltid möjlighet att ta en paus eller avbryta intervjun vid behov. Efter intervjun kommer ett avslutande, reflekterande samtal att hållas med dig och intervjuare (debriefing). Vid behov kan kontakt anordnas inom vården för stöttande samtal.

All data kommer att vara avidentifierad och skall inte kunna gå att spåra tillbaka till dig som individ i samband med att studier eller avhandlingen presenteras.

### **Vad händer med mina uppgifter?**

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig. Informationen kommer att vara den som du själv lämnar i enkäten eller i intervjun. Inga upplysningar kommer att hämtas från hälso- och sjukvården eller från dina journaler.

Den insamlade informationen kommer att vara bakgrundsupplysningar som ålder, utbildning, sjukdomshistoria. Då studien vänder sig till personer med sexuella kontakter med personer av samma kön samt avser sexuell lust och funktion efter behandling förekommer två särskilt känsliga uppgifter enligt Dataskyddsförordningen. I frågeformuläret kommer att vara upplysningar om hur du skattar din sexuella lust och förmåga samt sexuella praktik. Intervjun kommer att samla in data om din självupplevda sexuella hälsa samt upplevt stöd från vårdens sida.

Frågeformuläret kommer vara kodat utan namn. Intervjudata kommer att förvaras som utskrivna textfiler med koder. Ett dokument med forskningspersonernas namn och kontaktinformation kommer att förvaras skilt från insamlade data. All data kommer att förvaras på säkra servrar bakom lösen och enbart vara tillgängliga för doktorand och handledare.

Personuppgifter kommer att behandlas efter avtal finns mellan dig genom underskrivet samtycke till studiedeltagande. Data kommer att behandlas för att besvara projektets frågor. Insamlade uppgifter har valts i detta syfte.

Dina svar och dina resultat kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem. Ansvarig för dina personuppgifter är Röda Korsets Högskola. 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. Rätten till radering och till begränsning av behandling av personuppgifter gäller dock inte när uppgifterna är nödvändiga för den aktuella forskningen. Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta professor Henrik Eriksson, Röda Korsets Högskola. Han nås på 070-048 26 68 eller e-post: [erih@rkh.se](mailto:erih@rkh.se). Dataskyddsombud nås på [dataskydd@rkh.se](mailto:dataskydd@rkh.se). Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

Ange projektets titel *Sexuell hälsa efter prostatacancerbehandling för män med samkönade relationer och sexualitet*

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

Studiens resultat kommer att publiceras som vetenskapliga artiklar där rapportering sker på gruppnivå och där individer inte kan identifieras. De vetenskapliga artiklarna kommer sedan vara del av en akademisk avhandling vid Åbo Akademi, Vasa, Finland.

Dina individuella data kan du få ta del av genom att kontakta doktorand Mats Christiansen. Eftersom studien är beskrivande till sin natur med både intervjuer och frågeformulär kan eventuella oförutsedda resultat förekomma.

### **Försäkring och ersättning**

Deltagandet är frivilligt och individens egna försäkringar reglerar ev. försäkringar.

Ingen ersättning utgår för deltagandet och inga kostnader förväntas drabba den deltagande.

### **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, 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).

### **Ansvariga för studien**

Ansvarig för studien är professor Henrik Eriksson, Röda Korsets Högskola. Han nås på 070-048 26 68 eller e-post: [erih@rkh.se](mailto:erih@rkh.se).