

VIL DU HJELPE OSS Å GJØRE NOST BEDRE?

FORMÅLET MED PROSJEKTET OG HVORFOR DU BLIR SPURT

Du får denne forespørselen fordi du arbeider ved en avdeling hvor det gjennomføres eller har vært gjennomført systematisk observasjon av håndhygiene ved bruk av NOST (Nasjonalt verktøy for observasjon av smitteforebyggende tiltak i helsetjenesten). Forespørselen er avklart med ledelsen ved din arbeidsplass.

NOST er nå tatt i bruk ved en rekke sykehus og sykehjem. For å kartlegge nytten av NOST gjennomføres det nå en evalueringsstudie. Gjennom studien ønsker vi blant annet å lære mer om hvordan det oppleves å bli observert, hvordan det oppleves å utføre observasjoner, hvordan dataene blir benyttet i avdelingen, hvilken nytte NOST har for bedre smittevern og økt pasientsikkerhet, og hvilke faktorer som fremmer eller hemmer effektiv bruk av NOST.

Dine erfaringer er viktig. Vi håper du har anledning til å bevare skjemaet, uavhengig av om du selv har blitt observert ved bruk av NOST eller ikke. Det tar 10-20 minutter å besvare skjemaet.

HVA INNEBÆRER DET Å SVARE PÅ SPØRREUNDERSØKELSEN FOR DEG?

Det krever ingen forberedelser for å svare på undersøkelsen. Ved å svare på undersøkelsen bidrar du til kunnskap om hvordan NOST best kan tas i bruk.

FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE DITT SAMTYKKE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Du samtykker til å være med ved å svare på spørreundersøkelsen nedenfor. Det vil ikke ha noen negative konsekvenser for deg dersom du ikke vil delta. Deltagelsen er anonym. Ettersom deltagelsen er anonym er det ikke mulighet å trekke deltagelsen etter at spørreskjemaet er besvart.

Spørreskjemaet er åpent for besvarelse til 30.11.2024: [lenke](#)

HVA SKJER MED OPPLYSNINGENE?

Opplysningene som registreres skal kun brukes slik som beskrevet under formålet med prosjektet. Dataene deles ikke med andre, og vil bli slettet når sammenstillingen av dataene er ferdig, senest fem år etter prosjektslutt. Publisering av resultater er en nødvendig del av forskningsprosessen. Det vil ikke publiseres data som kan tilbakeføres til den enkelte som har svart, eller til den enkelte institusjon/avdeling.

Du har rett til å få innsyn i sikkerhetstiltakene ved behandling av opplysningene. Du kan klage på behandlingen av dine opplysninger til Datatilsynet og Folkehelseinstituttet sitt personvernombud (kontaktinformasjon finner du lenger ned).

GODKJENNINGER

Studien er vurdert av personvernombudet ved Folkehelseinstituttet og godkjent av ledelsen. Regional etisk komité (REK) har vurdert at prosjektet kan gjennomføres uten godkjenning fra REK.

Prosjektleder Petter Elstrøm er ansvarlig for personvernet i prosjektet. Vi behandler opplysningene basert på ditt samtykke.

KONTAKTOPPLYSNINGER

Dersom du har spørsmål til prosjektet, kan du kontakte prosjektleder Petter Elstrøm:
petter.elstrom@fhi.no

Dersom du har spørsmål om personvernet i prosjektet, kan du kontakte personvernombudet ved Folkehelseinstituttet: personvernombud@fhi.no.

Med vennlig hilsen

Prosjektgruppen v/ Petter Elstrøm
Prosjektleder/ seniorforsker
Senter for forskning på epidemiologitiltak (CEIR)
Folkehelseinstituttet