

Information till forskningsperson för antikroppstest

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?

Du tillfrågas härmed om du vill delta i en studie där vi undersöker i vilken utsträckning anställda på myndigheter eller företag med samhällskritiska funktioner, samt medarbetare och boende i ålderdomshem, i Sverige har haft genomgången SARS-CoV-2 infektion. Vi vill förstå hur infektionen har spridits i samhället och vården. Personal och boende på ålderdomshem samt anställda på utvalda arbetsplatser får erbjudande att delta i studien. Deltagandet i studien är helt frivilligt. Ansvarig för studien är Karolinska Institutet.

Hur går provtagningen till?

Du bokar tid för att lämna ett blodprov för analys av förekomst av antikroppar mot coronaviruset i blodet. En mindre mängd (3-5ml) blod tas venöst från armvecket av sjukvårdskunnig personal. Provtagningen kan följas upp efter 3 och 6 månader. Du får tillgång till dina provsvar genom att logga in på Hope Corona Appen.

Vad händer med mina prover?

Blodproverna kommer efter genomgången analysen att destrueras.

Möjliga följder och risker med att delta i studien

Vid blodprovstagningen kan viss smärta och blodutgjutning vid insticksstället förekomma.

Vad händer med mina uppgifter?

Projektet kommer att registrera information om dig, såsom namn, personnummer och kontaktuppgifter.

Den information som samlas in under denna forskningsstudie kommer att behandlas av forskare vid Karolinska Institutet och Kungliga Tekniska Högskolan. Personuppgifter från studien kommer att lagras i en databas. Ändamålet med denna databas är i första hand forskning, i andra hand klinisk behandling. Dina uppgifter är sekretesskyddade och ingen obehörig har tillgång till databasen. Dina svar och resultat kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem. Vid databearbetning, då studien rapporteras eller publiceras kommer en enskild individ inte att kunna urskiljas. Studien följer gällande lagstiftning enligt EU:s dataskyddsförordning (GDPR) och Patientdatalagen (2008:355). Personuppgiftsansvarig myndighet är Karolinska Institutet.

Du har rätt att skriftligen begära att få reda på vilka uppgifter som finns registrerade om dig. Ett sådant utdrag har du rätt att få en gång per år utan kostnad. Framkommer det att det står någonting felaktigt om dig ska den felaktiga uppgiften ändras. Om du önskar ett utdrag kontakta ansvarig forskare (se nedan).

Hur får jag information om resultatet av studien?

Resultatet av studien kommer att publiceras på internet, i vetenskapliga tidskrifter och presenteras i samband med vetenskapliga möten. Enbart statistik kommer att presenteras och ingen enskild person kommer att kunna identifieras. Du kan, men behöver inte, ta del av dina individuella data. Dina provsvar och tolkningen av dem erhåller du via Hope Corona Appen.

Försäkring och ersättning

Du har samma försäkringar mot skador som kan uppstå i denna studie som vid all sjukdomsbehandling i allmän vård genom Patientförsäkringen och Läkemedelsförsäkringen. Ingen extra ersättning utgår i studien då det inte kommer att medföra några extra kostnader för dig.

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 Karolinska Institutet (Kontaktperson Lars Engstrand, e-post Lars.Engstrand@ki.se).