

SZCZEGÓŁOWY REGULAMIN BADANIA

Identyfikacja wskaźników językowych narracji o doświadczeniu traumatycznym osób o różnym nasileniu cech osobowości.

Instytucja odpowiedzialna: SWPS Uniwersytet Humanistycznospołeczny

Osoba odpowiedzialna: dr Mariusz Zięba

Kontakt: e-mail: mzieba@swps.edu.pl, tel.: 606 304 604

Projekt zaopiniowany pozytywnie przez Komisję ds. Etyki Badań Naukowych Uniwersytetu SWPS, Wydziału Psychologii i Prawa w Poznaniu. Opinia nr: 2022-118

Procedura badania

Badanie polega na wypełnieniu kwestionariuszy psychologicznych i udziale w wywiadzie, który będzie nagrywany.

Przeprowadzający wywiad poprosi osobę biorącą udział w badaniu o opowiedzeniu o wydarzeniu traumatycznym, a także jego wpływie na jej sposób myślenia, oraz jej odczucia i zachowania. Po wywiadzie osoba biorąca udział w badaniu zostanie poproszona o wypełnienie kwestionariusza składającego się z pytań zamkniętych.

Korzyści z udziału w badaniu

Udział w badaniu wiąże się z wynagrodzeniem finansowym dla uczestnika w postaci bonu SODEXO o wartości 200 PLN.

Wpływ procedury na samopoczucie

Tematy poruszane w trakcie badania mogą przywoływać różne uczucia, wspomnienia lub skojarzenia, a tym samym wpłynąć na nastrój i samopoczucie. Jeżeli uczestnik uzna to za stosowne, może w każdej chwili przerwać badanie lub odmówić odpowiedzi na dowolne pytania, bez podania powodu. W razie potrzeby, otrzyma wskazówki, gdzie może uzyskać fachową pomoc lekarza lub psychoterapeuty.

Prawo do uzyskania informacji

Uczestnik badania ma prawo zadawania pytań prowadzącemu badanie i otrzymania odpowiedzi na te pytania.

Prawo do rezygnacji z udziału w badaniu

Uczestnik badania może w każdej chwili przerwać badanie lub odmówić odpowiedzi na dowolne pytania, bez podania powodu. Udział w badaniu, ani rezygnacja z tego udziału, nie wpłynie na proces leczenia/ poradnictwa/ diagnostyki/ profilaktyki.

Zgoda na rejestrowanie i archiwizowania oraz użycie wywiadu diagnostycznego

Uczestnik badania wyraża zgodę na rejestrowanie i archiwizowanie wywiadu diagnostycznego. Nagranie to będzie użyte w celu analizy zebranych danych przez zespół badawczy zaangażowany w projekt badawczy. Uczestnik może ponadto wyrazić lub nie wyrazić zgody na używanie fragmentów nagrań z wywiadu lub transkrypcji wywiadu w trakcie szkoleń dla psychologów oraz zajęć dydaktycznych dla studentów psychologii, lub wystąpień naukowych, pod warunkiem zachowania należytej staranności, aby uniemożliwić identyfikację osoby (np. poprzez modyfikację ścieżki dźwiękowej lub obrazu).

Ochrona i bezpieczeństwo danych

Zgodnie z ustawą z dn. 29.08.1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2002 r. Nr 101, poz. 926 z późn. zm.) oraz Dyrektywą 95/46/EC w sprawie ochrony osób fizycznych w zakresie przetwarzania danych osobowych oraz swobodnego przepływu tych danych, jak również zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO) uczestnik wyraża zgodę na przetwarzanie dla potrzeb badania – a także po jego zakończeniu – jego danych osobowych zawartych w formularzu zgody na udział w badaniu, jak również swoich danych osobowych w tym medycznych zebranych przed i w trakcie badania.

Administratorem danych osobowych zebranych i przetwarzanych na potrzeby badania jest SWPS Uniwersytet Humanistycznospołeczny (ul. Chodakowska 19/31, 03-815 Warszawa, e-mail: iod@swps.edu.pl).

Dane przetwarzane to: płeć, wiek, miejsce zamieszkania, wykształcenie, numer telefonu, adres e-mail oraz dane szczególnej kategorii w rozumieniu art. 9 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. – dane powstałe w trakcie badania (nagranie wywiadu i wypełnione kwestionariusze). Dane te będą przetwarzane do czasu zrealizowania celów badania, nie dłużej niż przez 2 lata.

Dostęp do danych osobowych uczestnika badania, jest ograniczony tylko do osób (badaczy) zaangażowanych w projekt badawczy tylko do czasu zrealizowania celów badania. Dane te mogą zostać po uprzednim ich zanonimizowaniu przekazane odpowiednim organom zajmującym się rejestracją badań i oceną ich dokumentacji, a także osobom zajmującym się analizą danych uzyskanych w badaniu.

Uczestnikowi badania przysługuje prawo wglądu do jego danych osobowych oraz do ich poprawienia, prawo do usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo do wniesienia sprzeciwu, oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego.

Ochrona prywatności

Badanie ma jedynie cel naukowy oraz wszystkie zebrane i zarejestrowane w nim dane osobowe i medyczne zostaną wykorzystane jedynie w celach naukowo-badawczych. Żadne dane umożliwiające identyfikację uczestnika nie będą publikowane w żadnych publikacjach naukowych ani prezentacjach. Dane osobowe nie będą podlegały zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.