



Informatie aan de patiënt

STUDIE naar de mogelijkheden van het gebruik van het Resident Assessment Instrument in de thuiszorg en in de rust- en verzorgingstehuizen

Mijnheer, Mevrouw,

U wordt uitgenodigd om deel te nemen aan dit onderzoeksproject.

Voordat u beslist of u al dan niet zal deelnemen, is het belangrijk dat u begrijpt waarom dit onderzoek wordt uitgevoerd en wat het inhoudt.

U kunt steeds vragen stellen bij onduidelijkheden of wanneer u meer inlichtingen wenst.

Doel van deze studie

Met deze studie willen we nagaan wat de voor- en nadelen zijn van het gebruik van het Resident Assessment Instrument (RAI) in de zorg voor ouderen die thuis of in een rust- en verzorgingstehuis verblijven. **Deze studie heeft geen enkele invloed op uw behandeling of de zorg die u krijgt.** De professionals die u zorg geven, zullen een vragenlijst invullen. De informatie die hieruit voortvloeit, wordt verzameld en geanalyseerd om beter inzicht te krijgen in de zorg die u nodig hebt.

Verantwoordelijken voor de studie

Deze studie wordt uitgevoerd door de zorgverleners van een thuiszorgorganisatie of van een RVT. De studie gaat uit van Ministerie van Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu. Het onderzoek gebeurt onder verantwoordelijkheid van Prof Dr. Anja Declercq van de K.U. Leuven en Prof. Dr. Christiane Gosset van de Universit  de Liège.

Waarom werd ik gekozen?

U wordt gevraagd om deel te nemen omdat u 65 jaar of ouder bent en omdat u zorg krijgt in of van een organisatie die aan het project deelneemt.

Ben ik verplicht deel te nemen?

U beslist vrijwillig of u zult deelnemen of niet. Wanneer u beslist deel te nemen, kan u op elk tijdstip uw goedkeuring intrekken en u hoeft hiervoor geen reden op te geven. Dit heeft geen enkele invloed op de behandeling die u krijgt, noch op uw relatie met de zorgverleners.

Wat gebeurt er wanneer ik deelneem?

Thuis of in het rusthuis zal een zorgverlener een gedetailleerde vragenlijst invullen. Er zullen soms ook vragen aan u worden gesteld, o.a. over uw dagelijkse activiteiten, het gebruik van bepaalde technische hulpmiddelen, uw geestestoestand,...

Wat zijn de mogelijke nadelen en risico's van mijn deelname?

Er zijn geen nadelen aan verbonden. U hoeft niets speciaals of extra te doen. Er bestaat geen enkel verband tussen de kwaliteit van de zorgverlening en uw deelname aan dit project.

Wat zijn de mogelijke voordelen van mijn deelname?

U zal geen direct voordeel hebben door uw deelname. Er is geen financiële vergoeding voorzien voor u. Het is wel mogelijk dat door deze diepgaande evaluatie, die normaal niet gebeurt, bepaalde problemen naar boven komen waarvoor oplossingen kunnen gevonden worden.

Zal mijn deelname aan deze studie vertrouwelijk blijven?

Alle gegevens die van u verzameld worden in het kader van deze studie zullen vertrouwelijk behandeld worden zoals bepaald in de "wet op de bescherming van persoonsgegevens". Deze gegevens, samen met deze van andere cliënten, worden in een computer ingegeven en anoniem geanalyseerd door specialisten. Indien u wenst, kunt u van de personen die met uw gegevens werken een lijst opvragen bij uw contactpersoon. Deze personen die bij het project betrokken zijn, zijn allemaal gebonden aan een vertrouwelijkheidsverplichting. Zij kunnen met andere woorden gestraft worden indien ze uw gegevens niet correct behandelen.

Uw persoonlijke gegevens zullen nooit worden doorgegeven aan derden en indien dit toch het geval is worden ze anoniem gemaakt. Ook in het geval uw gegevens in de toekomst zouden worden gebruikt om statistieken te berekenen, zullen deze steeds voorafgaandelijk anoniem worden gemaakt zodat ze niet meer naar uw persoon kunnen worden teruggebracht.

Recht tot toegang tot de persoonsgegevens

Bij uw deelname aan het project heeft u recht van toegang tot uw persoonlijke gegevens en een recht tot verbetering. Het eerste betekent dat u te allen tijde het recht heeft om uw gegevens in te kijken. Het laatste houdt in dat u in voorkomend geval alle nog onjuiste en/of onvolledige persoonsgegevens die op uzelf betrekking hebben kosteloos kan laten verbeteren. Voor het uitoefenen van deze rechten, of voor enige andere vragen, neemt u best contact op met uw contactpersoon. U kan hiervoor ook een brief schrijven aan de verantwoordelijke van het project.

Meer informatie over de bescherming van uw privacy in BelRAI vindt u op <http://wiki.belrai.org/nl/>.

Dank u voor het lezen van deze informatie. Indien u nog verdere vragen heeft, kan u contact opnemen met Prof. Dr. Anja Declercq – LUCAS/ K.U.Leuven - Adres: Kapucijnenvoer 35, 3000 Leuven (Tel: 016 33 69 18 of fax: 016 33 69 22) – email: anja.declercq@med.kuleuven.be

Toestemmingsformulier Studie RAI

Gelieve aan te kruisen

1. Ik bevestig dat ik de informatie omtrent deze studie heb gelezen en begrepen en dat ik de kans heb gekregen vragen te stellen.
2. Ik begrijp dat mijn deelname vrijwillig is en dat ik vrij ben uit de studie te stappen op elk moment, zonder een reden op te geven en zonder dat mijn behandeling of zorg of rechten hierdoor beïnvloed worden.
3. Ik begrijp dat delen van mijn medisch dossier die van belang zijn voor het onderzoek ingekeken zullen worden door personen die daartoe bevoegd zijn. Ik geef toelating aan deze personen om mijn dossier in te kijken. De verdere verwerking zal anoniem gebeuren.
4. Ik ga akkoord om deel te nemen aan deze studie.
5. Ik bevestig dat ik een kopie van deze brief gekregen heb.

Naam van de patiënt/ vertegenwoordiger (naam en hoedanigheid)

Datum

Handtekening van de patiënt / Vertegenwoordiger



Prof. Dr. Anja Declercq
RAI-coördinator - Handtekening

Één exemplaar voor cliënt; één voor RAI-verantwoordelijke.