

SEKSUELL HELSE I DEN NORSKE BEFOLKNINGEN

I forbindelse med vårt forskningsprosjekt [Seksuell helse etter brystkreft](#) har vi intervjuet brystkreftpasienter og deres partnere for å kartlegge mulige utfordringer som kan oppstå i seksuallivet og parforholdet når sykdom oppstår. For å få en bedre oversikt over hva som er relatert til kreftsykdommen og hva som er naturlige variasjoner i et livsløp ønsker vi å samle inn tilsvarende data på seksuell helse i den generelle norske befolkningen. Vi ønsker derfor å intervju friske voksne par (separate intervju) i alderen 29-79 år. Mer informasjon om hele prosjektet finnes på prosjektets hjemmeside <https://www.ntnu.no/isb/seksuell-helse-etter-brystkreft>.

HVA INNEBÆRER PROSJEKTET?

Prosjektet innebærer et intervju med deg som vil vare cirka 30 - 60 minutter. Intervjuet vil utføres digitalt av en eller to prosjektmedarbeidere med helsefaglig bakgrunn.

I intervjuet vil vi snakke med deg om din livskvalitet, din helse med spesielt fokus på den seksuelle delen av helsen. Dette kan omhandle hva seksuallivet inneholder og betyr for deg, både i eventuelt parforhold og alene. Hvis det er noen spørsmål du ikke ønsker å svare på er det helt i orden. Vi vil også spørre deg om litt bakgrunnsinformasjon som for eksempel alder, arbeid og fritid.

Intervjuet vil bli tatt opp elektronisk og overført til skriftlig tekst hvor eventuell identifiserbar informasjon vil bli fjernet. Datamaterialet vil bli lagret i henhold til [gieldende retningslinjer for sensitive persondata ved NTNU](#), og kun prosjektmedlemmer har tilgang til datamaterialet. Resultater fra prosjektet skal formidles på en slik måte at enkeltpersoner ikke er identifiserbare.

MULIGE FORDELER OG ULEMPER

Prosjektet kan føre til mer kunnskap og større åpenhet om seksuell helse og seksualitetens betydning for parforholdet hos friske voksne.

Indirekte vil prosjektet føre til større åpenhet om seksualitet i fremtidig kreftbehandling og i oppfølgingen etterpå, og dermed bidra til en bedre helsetjeneste på dette området.

Personlige fordeler med deltagelse i prosjektet kan være mer kunnskap om seksualitet og hva som skal til for å bedre sin egen seksuelle helse.

Mulige ulemper ved å delta i prosjektet kan for noen være et ubehag med å dele personlig og sensitiv informasjon, og muligens uønskede følelsesmessige reaksjoner. Vi kan imidlertid forsikre deg om at du vil møte kompetent helsepersonell som kan ivareta og støtte deg i en slik eventuell situasjon.

FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE SITT SAMTYKKE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Dersom du ønsker å delta, undertegner du den elektroniske samtykkeerklæringen [på prosjektets nettside](#). Du kan når som helst og uten å oppgi noen grunn trekke ditt samtykke. Dette vil ikke få konsekvenser for din videre oppfølging / behandling. Dersom du trekker deg fra prosjektet, kan du kreve å få slettet innsamlede opplysninger, med mindre opplysningene allerede er inngått i analyser eller brukt i vitenskapelige publikasjoner. Dersom du senere ønsker å trekke deg eller har spørsmål til prosjektet, kan du kontakte prosjektleder Randi J. Reidunsdatter, tlf.

95253006, epost: randi.j.reidunsdatter@ntnu.no, eller prosjektmedarbeider og sexolog Vigdis Moen, tlf. 91311258, epost: vigdis.moen@ntnu.no

HVA SKJER MED OPPLYSNINGENE OM DEG?

Opplysningene som registreres om deg skal kun brukes slik som beskrevet i hensikten med prosjektet og vil ikke være tilgjengelig for din behandlende lege /sykepleier. Du har rett til innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg og rett til å få korrigert eventuelle feil i de opplysningene som er registrert. Du har også rett til å få innsyn i sikkerhetstiltakene ved behandling av opplysningene. Alle opplysningene vil bli behandlet uten navn og fødselsnummer eller andre direkte gjenkjenner opplysninger. En kode knytter deg til dine opplysninger gjennom en navneliste. Det er kun Randi J. Reidunsdatter og Vigdis Moen som har tilgang til denne listen. Opplysningene om deg vil bli anonymisert fem år etter prosjektslutt.

FORSIKRING

Under deltakelse i studien er du forsikret i henhold til pasientskadeloven.

ØKONOMI

Studien er finansiert med midler fra Brystkreftforeningen, Norsk Forskningsråd og NTNU.

GODKJENNING

Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk har vurdert prosjektet, og har gitt forhåndsgodkjenning, REK-id 58888 (01.07.2020).

Etter ny personopplysningslov har behandlingsansvarlig NTNU, Fakultet for medisin og helsevitenskap og prosjektleder Randi J. Reidunsdatter et selvstendig ansvar for å sikre at behandlingen av dine opplysninger har et lovlig grunnlag. Dette prosjektet har rettslig grunnlag i EUs personvernforordning artikkel 6 nr. 1a og artikkel 9 nr. 2a og ditt samtykke. Du har rett til å klage på behandlingen av dine opplysninger til Datatilsynet.

KONTAKTOPPLYSNINGER

Dersom du har spørsmål til og/eller vil delta i prosjektet kan du ta kontakt med prosjektleder Randi J. Reidunsdatter, tlf. 95253006, epost: randi.j.reidunsdatter@ntnu.no, eller prosjektmedarbeider Vigdis Moen, tlf. 91311258, epost: vigdis.moen@ntnu.no