

**Forskningspersonsinformation närstående** *Predov - Utvärdering av behandlingsprogram för personer som utövar våld mot närstående*

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 ett projekt och varför vill vi att du ska delta?**

Vi som genomför forskningsprojektet arbetar på Socialstyrelsen. Projektet görs i samarbete med verksamheter som möter personer som vill sluta använda våld mot närstående. En av de verksamheter som deltar behandlar din närstående och har i samband med det tagit kontakt med dig. Forskningsprojektet handlar om att få veta mer om vad som kan hjälpa personer som din närstående att ändra sitt beteende. I projektet testas en behandling (Predov) som används i Kriminalvården och jämförs med annat stöd som verksamheterna ger. I ett sådant här forskningsprojekt är närståendes perspektiv viktiga och genom att delta i projektet kan du hjälpa oss och bidra med dina erfarenheter.

Forskningshuvudman för projektet är Socialstyrelsen och forskningsprojektet genomförs inom ramen för ett regeringsuppdrag. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för projektet. Forskningen är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer för prövningen hos Etikprövningsmyndigheten är 2024-04626-01

**Hur går projektet till?**

För att kunna svara på forskningsfrågorna i projektet behöver forskarna ställa frågor och samla in information om dig. Det görs genom att du får besvara en enkät vid två tillfällen, nu i början av kontakten med verksamheten och den andra i samband med att din närstående avslutar sin behandling.

Enkäten innehåller frågor som handlar om hur du mår, dina erfarenheter av våld, hur du ser på din närståendes deltagande i behandling och hur det påverkar din situation. Frågorna besvaras digitalt via en länk som skickas av forskarna till din e-post. Vi uppskattar att enkäten tar ungefär 15 minuter att besvara.

**Möjliga följder och risker med att delta i projektet**

Att delta i studien ger dig en möjlighet att dela med dig av dina erfarenheter och perspektiv. Det skulle kunna bli så att vissa frågor i enkäten väcker obehag eller att du upplever att vissa frågor är svåra att svara på. Det är frivilligt att delta och om någon fråga känns särskilt svår att svara på kan du hoppa över den. Ingen obehörig kommer att få ta del av dina svar.

**Vad händer med dina uppgifter?**

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig via en enkät.

Alla dina uppgifter kommer att behandlas så att ingen obehörig får ta del av dina svar. Uppgifterna har ett mycket starkt skydd och vi som arbetar med studien har tystnadsplikt. När Socialstyrelsen publicerar resultaten görs det på ett sätt så att de inte kan knytas till enskilda personer.

Den information som samlas in får inte användas till något annat än den här studien, och uppgifter får inte delas med någon utanför forskningsprojektet.

## Forskningspersonsinformation närstående

Men det finns ett undantag, om forskarna får reda på något i enkäterna som tyder på att barn far illa som inte redan är känt i medverkande verksamhet är vi skyldiga att anmäla oro för barn till socialtjänsten (enligt 14 kap. 1 § socialtjänstlagen 2001:453) så att barnet kan få hjälp.

Om du vill vara med i forskningsprojektet kommer ansvarig forskare att få ditt namn och din e-postadress via den verksamhet där din närstående behandlas. Forskarna kommer därefter upprätta en kodnyckel och i studien ersätts ditt namn av ett forsknings-ID som inte går att härleda till någon enskild person. Kodnyckeln förvaras inlåst i brandsäkert säkerhetsskåp. All insamlad data lagras och hanteras på åtkomstbegränsad lagringsyta på Socialstyrelsens server. Ingen obehörig kommer att få ta del av dina svar.

Resultaten kommer att redovisas i skriftlig rapport och vetenskaplig artikel i peer review granskad tidskrift med open access, samt kommuniceras och tillgängliggörs exempelvis via Socialstyrelsens hemsida och på olika konferenser. Alla resultat kommer att presenteras på ett sådant sätt att ingen kan känna igen någon enskild individ. Informationen som samlas in sparas i 10 år och gallras därefter.

Insamlingen av uppgifter kommer att ske enligt EU:s dataskyddsförordning (GDPR). Studien genomförs av Socialstyrelsen som också är personuppgiftsansvarig. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att kostnadsfritt få ta del av de uppgifter om dig som hanteras i projektet, och vid behov få eventuella fel rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Rätten till radering och till begränsning av behandling av personuppgifter gäller dock inte när uppgifterna är nödvändiga för den aktuella forskningen. Om någon som deltar i studien vill ta del av den information som samlats in inom ramen för forskningsprojektet har denne rätt att utan kostnad få ett registerutdrag en gång per år. Registerutdraget med de egna uppgifterna kan lämnas ut efter en skriftlig ansökan (brev eller e-post). Om du vill ta del av uppgifterna ska du kontakta huvudansvarig forskare Anna Strandberg. E-post: [anna.strandberg@socialstyrelsen.se](mailto:anna.strandberg@socialstyrelsen.se); Telefon: 075-247 30 00. Dataskyddsombud på Socialstyrelsen är Stina Lempert Taxén och nås på [dataskyddsombud@socialstyrelsen.se](mailto:dataskyddsombud@socialstyrelsen.se), telefon: 075-247 30 00. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

### **Hur får du information om resultatet av projektet?**

Om du vill har du möjlighet att ta del av dina resultat samt rapport och artikel när de är färdiga och publicerade genom att kontakta ansvarig forskare. Om projektet skulle få oväntade resultat som exempelvis negativa utfall kommer det att kommuniceras till berörda beslutsfattare inom och utanför Socialstyrelsen för att utgöra underlag för beslut om fortsättning.

### **Försäkring och ersättning**

Ej aktuellt specifikt för studien. Det försäkringsskydd som annars gäller för personer som har kontakt med medverkande verksamheter. Ingen rätt till ersättning för eventuell förlorad arbetsinkomst eller utgifter som är kopplade till projektet.

### **Deltagandet är frivilligt**

## Forskningspersonsinformation närstående

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 kontakt med verksamheten. Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta huvudansvarig forskare för projektet (se nedan).

### **Ansvariga för projektet**

Huvudansvarig forskare för projektet är Anna Strandberg. E-post: [anna.strandberg@socialstyrelsen.se](mailto:anna.strandberg@socialstyrelsen.se); Telefon: 075-247 30 00.

### **Du som vill delta**

Om du vill delta meddelar du det till den person i verksamheten som kontaktat dig. Du kommer sedan att få ett mejl från forskarna med en länk till frågorna i enkäten. Enkäten kommer att vara märkt med en kod som kommer vara ditt forsknings-ID och du samtycker till studien genom att kryssa i en ruta för det innan du besvarar enkäten.

Om du vill ha hjälp och stöd i din situation kan du prata med någon i verksamheten där din närstående får behandling. Du kan också vända dig till socialtjänsten i kommunen där du bor och/eller till en lokal kvinnojour (kan hittas via <https://www.unizonjourer.se/hitta-stod/>). Du kan också ringa till Kvinnofridslinjen på telefon 020 -50 50 50. Kvinnofridslinjen är öppen dygnet runt, samtalet är kostnadsfritt och du kan vara anonym. Om du vill polisanmäla brott kan du ringa polisen på 114 14 eller besöka en polisstation. Om du är i en akut situation ring polisen på 112.