

# CONSENSO INFORMATO ALLA PARTECIPAZIONE ALLA RICERCA - ADULTI

## 1. Titolo, Responsabile progetto

Gentile Signora/Signore,

Lei è invitata/o a prendere parte a una ricerca condotta nel quadro del progetto "***Gap tra consapevolezza prescrittiva e pratica clinica nell'antibiotico-resistenza: quali sono le esperienze e le percezioni dei Medici di Medicina Generale prescrittori nei contesti territoriali durante la pandemia da SARS-CoV-2***" di cui è responsabile la Dr.ssa Chiara Moretti (Dipartimento di Medicina e Chirurgia dell'Università di Parma).

Prima di decidere se partecipare è importante che abbia tutte le informazioni necessarie per aderire in modo consapevole e responsabile. Le chiediamo di leggere questo documento e di porre a chi le ha proposto questo studio tutte le domande che ritiene opportune.

## 2. Breve descrizione e Obiettivi

Il progetto di ricerca "***Gap tra consapevolezza prescrittiva e pratica clinica nell'antibiotico-resistenza: quali sono le esperienze e le percezioni dei Medici di Medicina Generale prescrittori nei contesti territoriali durante la pandemia da SARS-CoV-2***" persegue l'obiettivo di indagare i fattori favorevoli ed ostacolanti che possono avere contribuito al comportamento prescrittivo di antibiotici da parte dei Medici di Medicina Generale durante la prima ondata pandemica COVID19 in Italia (2020), in particolare nella regione Lombardia. Per raggiungere questo obiettivo, i ricercatori impegnati nel progetto si propongono di condurre uno studio qualitativo attraverso lo svolgimento di 15 interviste semi-strutturate da svolgere con Medici di Medicina Generale impegnati durante i primi mesi di emergenza sanitaria.

### **Che cosa comporta la partecipazione allo studio?**

La partecipazione al progetto di ricerca "***Gap tra consapevolezza prescrittiva e pratica clinica nell'antibiotico-resistenza: quali sono le esperienze e le percezioni dei Medici di Medicina Generale prescrittori nei contesti territoriali durante la pandemia da SARS-CoV-2***" comporta lo svolgimento di interviste semi-strutturate e in profondità, online (videoregistrate). Ogni partecipante verrà intervistato una sola volta decidendo il setting dell'intervista che avrà una durata stimata di circa 45 minuti, unico tempo in cui il partecipante risulta impegnato. A seguito dello svolgimento delle interviste, verrà condotta una trascrizione integrale delle interviste, in cui il focus sarà il linguaggio verbale. Verrà, quindi, eseguita un'analisi tematica dei dati che richiederà una multipla lettura delle interviste attraverso cui sarà possibile l'individuazione di unità di significato. Le unità di significato ricorrenti tra le interviste saranno organizzate in aree tematiche e ricondotte poi a categorie che permetteranno un'interpretazione finale dei dati.

### **3. Benefici, disagi e/o rischi potenziali della partecipazione**

La partecipazione allo studio è volontaria e a titolo gratuito. Per i partecipanti la collaborazione non comporta nessun tipo di rischio o disagio. I ricercatori si attendono di raccogliere percezioni, vissuti ed aspettative dei Medici di Medicina Generale che potrebbero aver influenzato, durante la prima fase pandemica, il loro agire professionale nel comportamento relativo alla prescrizione antibiotica.

### **4. Ritiro dallo studio**

Lei ha il diritto di ritirare in qualsiasi momento il suo consenso alla partecipazione a questo studio, anche senza preavviso o motivazione specifica.

### **5. Restituzione**

Lei ha diritto a richiedere informazioni sui risultati e sull'esito della ricerca

### **6. Misure previste per tutelare l'anonimato**

I ricercatori che realizzeranno l'intervista la identificheranno con un codice: i dati che la riguardano saranno raccolti nel corso dello studio e saranno registrati, elaborati e conservati unitamente a tale codice. I dati raccolti saranno diffusi solo in forma aggregata e comunque secondo modalità che non la rendano identificabile. Nessun dato sensibile verrà raccolto e nell'eventualità che dati sensibili vengano riferiti dal partecipante nel corso dell'intervista, questi verranno rimossi nel corso della trascrizione della stessa. In ogni caso i dati saranno utilizzati esclusivamente per scopi scientifici e nel rispetto della normativa vigente sulla protezione dei dati personali. I risultati della ricerca saranno pubblicati in forma riassuntiva e in nessun caso eventuali brevi citazioni saranno riconducibili a singole persone.

### **7. Contatti**

Per qualsiasi informazione e chiarimento su questo studio o per qualsiasi necessità può rivolgersi a Chiara Moretti ([chiara.moretti@unipr.it](mailto:chiara.moretti@unipr.it), 3397766417) che sarà a sua disposizione per ulteriori informazioni o chiarimenti.

## Consenso informato alla partecipazione alla ricerca

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_ residente in \_\_\_\_\_, via \_\_\_\_\_

DICHIARA

di aver letto il suddetto foglio informativo ricevuto, di aver compreso sia le informazioni in esso contenute sia eventuali informazioni fornite in forma orale dal personale addetto al progetto di ricerca (*indicare titolo del progetto*) e di aver avuto ampio tempo ed opportunità di porre domande ed ottenere risposte soddisfacenti dal personale addetto;

di aver compreso che la partecipazione allo studio è del tutto volontaria e libera, che ci si potrà ritirare dallo studio in qualsiasi momento, senza dover dare spiegazioni e senza che ciò comporti alcuno svantaggio o pregiudizio;

di aver compreso la natura e le attività che la partecipazione allo studio comportano e i relativi eventuali rischi;

di aver compreso che la partecipazione a questo studio non comporterà il riconoscimento di alcun vantaggio di natura economica diretto o indiretto.

Conseguentemente, il/la sottoscritto/a

ACCONSENTE      NON ACCONSENTE

a partecipare allo studio, nella consapevolezza che tale consenso è manifestato liberamente ed è revocabile in ogni momento senza che ciò comporti alcuno svantaggio o pregiudizio.

Data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_