

Informacja dla osób badanych

Tytuł badania	Zdrowie psychiczne niemowląt – adaptacja narzędzi diagnozy, identyfikacja grup ryzyka oraz zależności ze stanem psychicznym rodzica
Koordinator i realizatorzy projektu w Polsce	Dr Anna Brandt-Salmeri, dr Anna Kołodziej-Zaleska, prof. UŚ, dr Michalina Ilska, prof., UŚ Barbara Zajączkowska, Klaudia Wątor, Małgorzata Ayverdi
Zespół francuski	Prof. A. Guedeney, dr Alexandra Deprez
Zespół duński	Prof. Anne Mette Skovgaard, dr Janni Ammitzboll, dr Clara Parellada Barfod

Drodzy Rodzice Niemowląt,

Instytut Psychologii Uniwersytetu Śląskiego wraz z badaczami z dziedziny medycyny i psychologii z ośrodków uniwersyteckich oraz klinicznych z Francji oraz Danii prowadzi badanie naukowe na temat **zdrowia psychicznego niemowląt**. Celem badania jest sprawdzenie, czy skale przesiewowe (tj. służące wczesnemu wykryciu ewentualnych nieprawidłowości), które powstały w Danii i we Francji (i które są z powodzeniem stosowane przez specjalistów również w innych krajach), mogą okazać się przydatne także na gruncie polskim. Używane w badaniu skale to Kopenhaski Skrining Zdrowia Psychicznego Niemowląt (CIMHS) oraz Alarmowa Skala Dystresu Niemowląt (ADBB). Służą one specjalistom do oceny rozwoju dziecka z uwzględnieniem ich zdrowia psychicznego. Oceniają w prosty sposób (poprzez wywiad z rodzicem i obserwację dziecka) dobrostan dziecka i jego zaangażowanie w relacje z innymi osobami. Badanie ma również pomóc wyłonić grupy dzieci zagrożonych nieprawidłowościami w rozwoju oraz pokazać, czy istnieją zależności pomiędzy stanem psychicznym dziecka a samopoczuciem rodzica.

Badanie zakłada **udział dziecka** (w wieku 8-11 miesięcy) **i jego rodzica**. Decyzja o uczestnictwie to ważna sprawa – zanim ją Pani/Pan podejmie, prosimy przeczytać dokładnie poniższe informacje i rozważyć wspólny udział. Zachęcamy, aby w razie potrzeby prosili Państwo o dodatkowe informacje lub wyjaśnienia (poprzez kontakt mailowy: projekt.bobas@us.edu.pl lub anna.brandt-salmeri@us.edu.pl). O szczegóły można również pytać psychologa, który prowadzi badanie w danej placówce. Udział w badaniu jest w **pełni dobrowolny**. Jeśli się Państwo nie zdecydują na udział, proszę pamiętać, że nie będzie to miało dla Pani/Pana żadnych konsekwencji: dziecko otrzyma należytą opiekę, a lekarz i pozostały personel będzie wykonywał swoje obowiązki z takim samym zaangażowaniem, jak dotychczas. Z badania można też zrezygnować/wycofać się w każdej chwili bez podawania przyczyn.

• Dlaczego proponujemy udział w badaniu?



Proponujemy Pani/Panu udział w badaniu oraz prosimy o zgodę na udział Pani/Pana dziecka, ponieważ zależy nam, aby powstała polska wersja testów: Kopenhaskiego Skriningu Zdrowia Psychicznego Niemowląt (CIMHS) oraz Alarmowej Skali Dystresu Niemowląt (ADBB), służących **celom profilaktycznym**, tj. wczesnemu wykrywaniu zaburzeń zdrowia psychicznego mogących się pojawić już w wieku niemowlęcym. Zauważenie ewentualnych problemów na wczesnych etapach jest bardzo ważne: istnieją bowiem naukowe dowody, że szybkie wykrywanie trudności i udzielenie odpowiedniego wsparcia ma wpływ na jakość życia małego człowieka i jego rodziny w odległej przyszłości. **Pierwsze lata życia** dziecka, a szczególnie okres niemowlęcy, stanowią bowiem **fundament jego przyszłego rozwoju**: im wcześniej działamy, tym większa **szansa zapobiegania** problemom **zdrowia psychicznego** w życiu naszych **dzieci**.

Ponadto, będziemy też mieć na uwadze samopoczucie rodzica: poprosimy Panią/Pana o wypełnienie testu mierzącego ogólną kondycję psychofizyczną i jeśli dostrzeżemy jakieś trudności wyślemy stosowną informację. Codziennosc z małym dzieckiem bywa wymagająca, dlatego ważna jest dla nas również troska o rodzica, który sprawuje opiekę nad niemowlęciem. Niemowlęta są bardzo wrażliwe na emocje i zachowania swoich opiekunów, ponieważ w pierwszych miesiącach życia rozwijają się ich podstawowe mechanizmy przywiązania, które wpływają na późniejsze relacje i rozwój emocjonalny.

● Czego dotyczy to badanie?

Badanie dotyczy opracowania w języku polskim przesiewowych (czyli służących tzw. skringowi) kwestionariuszy do pomiaru różnych aspektów zdrowia psychicznego dziecka: specjalista prowadzący badanie będzie pytać m.in. o sen, karmienie, osiąganie poszczególnych etapów rozwoju, a także zostanie Pani/Pan poproszona/y o ocenę własnego samopoczucia psychofizycznego. Pozwoli to na sprawdzenie, czy analizowane skale mogą być z pożytkiem wykorzystywane w populacji polskich dzieci: czy trafnie wskazują objawy świadczące o zakłóceniach w obszarze zdrowia psychicznego. W Polsce brakuje narzędzi, które pomogłyby specjalistom badającym niemowlęta (pediatrom, psychologom, fizjoterapeutom) na szybkie wykrywanie tzw. „**czerwonych flag**” i skierowanie dzieci z grup ryzyka na dalsze konsultacje, aby zapobiec problemom w przyszłości.

● Kogo zapraszamy?

Zapraszamy **rodzica pełnoletniego**, posługującego się **biegle językiem polskim** w mowie i piśmie wraz z dzieckiem w wieku **8-11 miesięcy** z okolic Zabrze, Gliwic, Siemianowic Śląskich

Jeśli Państwa dziecko jest młodsze, a chcieliby Państwo wziąć udział w badaniu, prosimy o kontakt mailowy – ustalimy termin, gdy dziecko osiągnie co najmniej 8 miesięcy – badania będziemy prowadzić od marca do grudnia 2025 roku.

● Gdzie i kiedy zapraszamy? Jak się zapisać?

Badanie rozpocznie się w marcu 2025 roku i trwać będzie do grudnia 2025 roku. Będzie prowadzone w wybranych ośrodkach opieki zdrowotnej przez **wykwalfikowanego psychologa**. W badaniu mogą wziąć udział zarówno pacjenci tychże placówek, jak i osoby z nimi niezwiązane. Jeśli Państwa dziecko jest pacjentem danej placówki, badanie może się odbyć w ramach rutynowej wizyty lub wizyty





umawianej dodatkowo. Jeżeli Państwa dziecko nie jest pacjentem tych placówek, można zapisać się poprzez formularz zgłoszeniowy, do którego kieruje zamieszczony na ulotce/plakacie kod QR.

Szczegółowo o badaniu można się dowiedzieć z kilku źródeł:

- Plakaty i ulotki informacyjne pozostawione na terenie placówki, w której odbywa się badanie;
- Informacja od lekarza lub pozostałych członków personelu medycznego;
- Wiadomości umieszczane na grupach rodzicielskich i ogólnych w mediach społecznościowych.

Na badanie można się zapisać poprzez formularz zgłoszeniowy (do którego odsyła kod QR lub bezpośrednio w placówce prowadzącej badanie: **w rejestracji**).

Będziemy prosić o podanie następujących danych: imię i nazwisko rodzica, wiek dziecka oraz wskazać miasto, w którym najwygodniej byłoby zgłosić się na badanie (Gliwice, Siemianowice Śląskie, Zabrze). Dla celów kontaktowych proszę podać również numer telefonu oraz maila. Na badanie można się zapisać także w rejestracji poradni, w której prowadzone są badania.

● Jak będzie przebiegało badanie?

Badanie ma kilka części i obejmuje: wywiad z rodzicem na temat dziecka, wypełnienie przez rodzica kwestionariuszy i obserwację i ocenę reakcji społecznych i emocjonalnych dziecka w trakcie badania. W badaniu przewidujemy zbieranie danych dotyczących zdrowia dziecka (przebieg ciąży, poród, osiągnięcie kamieni milowych w rozwoju, stan zdrowia), jego nawyków (sen, karmienie), temperamentu (poziom aktywności, nastroj, reakcje emocjonalne), rozwoju (ruchowego, poznawczego, społecznego), zdolności wchodzenia w relację (m.in. ekspresja mimiczna, kontakty wzrokowy, wokalizacje). Dane te zbierać będzie psycholog, prowadząc rozmowę z rodzicem i wprowadzając odpowiedzi rodzica do kwestionariusza.

Od rodzica będziemy zbierać dane socjodemograficzne (m.in. płeć, wiek, stan cywilny, miejsce zamieszkania, ilość dzieci), poprosimy o wypełnienie kwestionariuszy oceniających intensywność odczuwania przez Panią/Pana niektórych objawów (takich jak stres, lęk, depresja) oraz o ocenę temperamentu dziecka. Te dane rodzic będzie zaznaczał na swoim pakiecie testów.

Kolejnym elementem badania będzie obserwacja i ocena zachowań dziecka w kontekście rozwoju społecznego i emocjonalnego. W tym celu w trakcie badania przewidujemy nagranie krótkiego (ok. 3-5 minutowego) filmiku. Pozwoli to na możliwie jak najbardziej obiektywną ocenę reakcji dziecka, której dokona kierownik projektu, specjalista psycholog kliniczny, przeszkolony w stosowaniu protokołu obserwacyjnego ADBB (Alarmowa Skala Dystresu) wraz z pozostałymi członkami zespołu badawczego. Dzięki nagraniu możliwa będzie uważna analiza pozwalająca na przyporządkowanie reakcji dziecka na skali ADBB, mierzących zaangażowanie w relację z badającym, czyli m.in. ekspresję mimiczną, kontakt wzrokowy, wokalizację czy ogólną aktywność ruchową. **Osobą nagrywającą filmik będzie rodzic** – nie przewidujemy obecności dodatkowych osób podczas badania. Sprzęt do nagrywania został zakupiony na cele tego projektu. Specjalista prowadzący badanie poinstruuje rodzica, jak używać sprzętu – wystarczy naciskać przycisk nagrywania oraz utrzymywać w kadrze dziecko i badającego psychologa. Dane z kamery będą zgrywane na dysk uniwersytecki, który jest bezpieczną przestrzenią dla przechowywania danych. W międzyczasie kamera będzie przechowywana w gabinecie w szafce zamkniętej na klucz i nie będą miały do niej dostępu osoby trzecie. Nagrania posłużą celom naukowym, lecz mogą również być używane w ramach szkolenia przyszłych specjalistów (jeśli wyrazi Pani/Pan na to zgodę). Jeśli nie





zgodzą się Państwa na użycie nagrań do celów szkoleniowych, to zostaną one usunięte do marca 2028 roku. Ze względów technicznych nie ma możliwości otrzymania nagrania do użytku własnego.

Szczegółowy plan badania:

- ➔ Na początkowym etapie zapoznanie z celami badania, założeniami oraz procedurą,
- ➔ Następnym krokiem jest umówienie spotkania bezpośrednio w placówce lub poprzez formularz zgłoszeniowy
- ➔ Otrzymają Państwo szczegółową dokumentację dotyczącą badania; a w przypadku zapisów online zostanie zaproponowany termin w uzgodnieniu z diagnostą w wybranej placówce i zostaną Państwo odesłani do formularzy dostępnych na stronie internetowej badania;
- ➔ W ramach komunikacji mailowej lub umowy bezpośrednio ze specjalistą zostanie Pani/Pan zaproszona/y **na wizytę z dzieckiem** podczas której:

1/ Specjalista przeprowadzi z Panią/Panem krótki wywiad na temat przebiegu ciąży, porodu, stanu zdrowia dziecka

2/ Zostanie Pani/ Pan poproszona/y o odniesienie się do pytań dotyczących m.in.: snu, karmienia, umiejętności dziecka;

3/ Specjalista będzie obserwował niemowlę w swobodnej zabawie i eksploracji, a następnie “zaprosi” je do wspólnej zabawy (prezentacja zabawek, zabawa w „a kuku z pieluszką”. Pani/Pan z kolei zostanie poproszona/y o **nagranie części zabawy** za pomocą kamery, którą dostarczy diagnosta. Nagranie służy wyłącznie celom naukowym i ewentualnie (jeśli wyrazi Pani/ Pan osobną zgodę) celom szkoleniowym – dzięki niemu będziemy w stanie w sposób obiektywny i bardziej szczegółowy przeanalizować reakcje dziecka i przyporządkować punkty w skali ADBB. Nagranie będzie przechowywane w sposób bezpieczny na serwerze Uniwersytetu Śląskiego i dostęp do niego będą mieć członkowie zespołu naukowego. Nagrania do celów naukowych zostaną skasowane najpóźniej do marca 2028 roku, a do celów szkoleniowych po 7 latach od momentu nagrania.

Rodzic obecny jest przez cały czas trwania badania.

Jeżeli wyrażą Państwo zainteresowanie badaniem, poprosimy o zapoznanie się z dokumentacją badania o formularzami zgód. Jeśli wyrazi Pani/Pan zgodę na udział w badaniu, poprosimy o podpisanie i wypełnienie poniższych dokumentów. Wypełnione dokumenty proszę przynieść ze sobą w dzień badania i oddać specjalistcie. Można też wypełnić je podczas spotkania.

Udział w badaniach nie przewiduje żadnych kosztów po Państwa stronie. Jednocześnie wiąże się z możliwością otrzymania wynagrodzenia za udział Pani/Pana i dziecka w badaniu.

● **Czy mogę jakoś przygotować siebie i dziecko na badanie?**

Jest dla nas bardzo ważne, aby badanie przebiegło w miłej i komfortowej dla rodzica i dziecka atmosferze. Ważne jest, aby w dniu badania dziecko było **zdrowe** (tzn. bez cech infekcji, bez zaostżeń ewentualnej choroby przewlekłej np. AZS), **wyspane** (tzn. aby badanie nie odbywało się np. w porze drzemki), **syte i napojone**. Warto pamiętać o **wygodnym, niekrępującym ruchu ubranku**. Proszę zabrać ze sobą kocyk, pieluszkę tetrową oraz ewentualnie ulubioną zabawkę, przekąski/napoje/butelkę





z mlekiem czy inne akcesoria, które na co dzień towarzyszą malcowi i pozwalają mu się czuć bezpiecznie. W niektórych przypadkach może być potrzebna książeczka zdrowia dziecka (gdyby Pani/Pan mieli trudność z odtworzeniem szczegółów okresu noworodkowego, np. punktacji Apgar).

Badający dziecko to doświadczony w pracy z dziećmi psycholog, który z pewnością zadba, aby samo badanie przebiegło dla dziecka i jego rodzica w spokojny i komfortowy sposób. Będzie też udzielał wszelkich informacji dotyczących samego badania. Przestrzeń, w której badane jest dziecko oraz sprzęty tam obecne są dostosowane do wieku i potrzeb małych pacjentów.

Proszę zadbać też o własny komfort i nie stawiać sobie żadnych oczekiwań wobec siebie czy zachowania dziecka: **w badaniu nie chodzi o to by „wypaść dobrze”** – ważne jest, aby było swobodnie i naturalnie – każdy wynik jest **cennym wkładem naukowym. Badanie ma nam pomóc w opracowaniu polskiej wersji testów – nie jest „orzekaniem” o stanie zdrowia dziecka.**

• Jakie są potencjalne korzyści udziału w badaniu?

Biorąc udział w badaniu można spodziewać się co na mniej kilku korzyści.

Po pierwsze, wymierną korzyścią z udziału w badaniu jest **wynagrodzenie w wysokości 70 zł** dla matki lub ojca dziecka, który wyrazi zgodę na udział w badaniu swój i swojego dziecka (w tym nagranie filmu) oraz odda komplet dokumentów oraz kwestionariuszy samoopisowych. Kwota zostanie przesłana na podany przez Panią/Pana numer konta bankowego.

Jednocześnie, biorąc udział w badaniu, uzyska Pani/Pan materiały edukacyjne na temat zdrowia psychicznego dziecka, tego jak je wspierać i co ewentualnie może niepokoić. Materiały prześlemy do Pani/Pana na podany wcześniej adres mailowy po zakończonym badaniu.

Co więcej, badanie prowadzone jest przez psychologa posiadającego bogate i udokumentowane kompetencje w pracy z niemowlętami i jego rodzinami. Zachęcamy do korzystania z jego wiedzy i doświadczenia zawodowego.

Jednocześnie udział Pani/Pana oraz dziecka w badaniu pozwoli na poszerzenie wiedzy w dziedzinie medycyny i psychologii. Może przyczynić się do poprawy opieki nad rodzicami oraz ich dziećmi.

Na zakończenie badań przewidywany jest dla wszystkich uczestników webinar , w którym możliwe będzie zadawanie pytań oraz uczestnictwo w wykładzie prowadzonym przez kierownika projektu (psychologa klinicznego, doświadczonego w diagnozie i terapii małych dzieci) dotyczącego wspierania zdrowia psychicznego niemowląt i małych dzieci.

• Czy jest jakieś ryzyko czy niedogodność związana z udziałem w badaniu?

Badanie nie wiąże się z żadną inwazyjną procedurą, czy też nie stanowi aktywnej interwencji w zdrowie psychiczne, a zatem można uznać iż nie wiąże się ze szczególnym ryzykiem dla dziecka i rodzica.

Pewną niedogodnością mogą być tzw. względy organizacyjne, tj. m.in.: dojazd do placówki, podporządkowanie pod badanie planu dnia dziecka, np. konieczność zapewnienia opieki w tym czasie pozostałym dzieciom itp.

Badanie będzie przypominać rutynową wizytę u specjalisty (maluch z pewnością ma już „na swoim koncie” wizyty u pediatry), a zatem sama sytuacja nie powinna wywołać szczególnego stresu. Początkowa rozmowa z rodzicem, podczas której maluch będzie przebywał na kolanach rodzica (lub wózku, foteliku) lub raczkując na podłodze/materacu (jeśli rodzic uzna to za stosowne), może okazać



się pewnym wyzwaniem dla małego dziecka – może odczuć nudę lub zniecierpliwienie, że rodzic nie poświęca mu 100% swojej uwagi. Warto wtedy zadbać o to, żeby malec miał ze sobą jakąś zabawkę, aby nie czuł się znużony.

Rodzic może odczuć dyskomfort odpowiadając na niektóre pytania czy to podczas wywiadu, czy w ramach wypełniania kwestionariuszy – zapraszamy, aby podzielić się tym niepokojem ze specjalistą lub napisać wiadomość na podany adres mailowy.

Może się też tak zdarzyć, że rodzic odczuje niepokój z powodu samej wizyty u psychologa i badania w obszarze zdrowia psychicznego dziecka – warto podkreślić, że **badanie ma służyć celom naukowym, a nie stawianiu diagnoz w obszarze zdrowia psychicznego. Gdyby jednak specjalista zauważył coś niepokojącego, na pewno poinformuje rodzica i udzieli stosownych porad oraz zaleceń.**

Część rodziców może dziwić lub też niepokoić procedura nagrywania (filmu) krótkiej części badania: jest ona podyktowana potrzebą obiektywizacji danych: reakcje dziecka na specjalistę oraz proponowane mu zabawy będą łatwiejsze do odczytania, gdy zarejestruje je kamera. Dane te będą zgrywane z kamery na dysk zabezpieczony hasłem przez kierownika projektu. Każde video będzie opatrywane specjalnym kodem np. B001ZB jako Bobas 1 Zabrze, aby zagwarantować poufność.

● Czy możliwa jest odmowa lub rezygnacja z udziału w trakcie badania?

Udział w badaniu jest dobrowolny. Może Pani/Pan odmówić udziału lub wycofać się w każdym momencie bez konieczności podawania powodu i bez ryzyka jakiegokolwiek negatywnych konsekwencji. Pani/Pana odmowa lub przerwanie badanie nie wpłyną w żaden sposób na otrzymywaną przez Panią opiekę medyczną w placówce.

● Z kim się kontaktować, aby uzyskać dodatkowe informacje o badaniu?

Aby uzyskać dodatkowe informacje dotyczące niniejszego badania, również dotyczące praw osoby badanej, można napisać na adres projektu: projekt.bobas@us.edu.pl lub bezpośrednio do kierownika projektu: anna.brandt-salmeri@us.edu.pl.

● Ochrona danych osobowych

Dostęp do danych pozyskanych z ankiety i kwestionariuszy oraz nagrań będą mieli tylko członkowie zespołu badawczego. Zapewniamy o poufności i dochowaniu wszelkich starań, aby dane były w pełni bezpieczne. Nagrania będą przechowywane na dysku zabezpieczonym hasłem i dodatkowe szyfrowane. Jeżeli nie wyrażą Państwo zgody na ich stosowanie dla szkolenia specjalistów, zostaną one skasowane do marca 2028 roku. Dane pochodzące z ankiet będą przechowywane w bazach programu statystycznego w komputerach należących do kierownika projektu, do którego dostęp chroniony jest hasłem i do którego nie mają dostępu osoby trzecie. Dostęp do baz będą mieli tylko członkowie zespołu badawczego.

Ze względu na możliwość wysyłki materiałów edukacyjnych oraz zaproszenia do udziału w webinarze potrzebujemy będziemy potrzebowali Pana/Pani danych osobowych w postaci **adresu e-mail**. Dla celów otrzymania bonifikaty w wysokości **70 zł** należy podać również **imię i nazwisko, numer telefonu** (dla celów kontaktowych), **serię i numer dowodu osobistego oraz numer konta**



bankowego. W sprawie szczegółów dotyczących przetwarzania i przechowywania Pani danych osobowych prosimy o zapoznanie się z odpowiednimi informacjami dołączonymi na końcu druku informacji o badaniu.

Po zakończeniu badań wszystkie dane osobowe Pani/Pana zostaną usunięte z bazy. Jeśli wyniki badania zostaną opublikowane, będą to jedynie analizy wyników zbiorczych wszystkich uczestników badania, w pełni zanonimizowane, a Pana/Pani tożsamość oraz tożsamość dziecka pozostanie tajemnicą.

● Informacje o wynikach badania

Nie ma możliwości poznania indywidualnego wyniku dziecka, gdyż skale są na etapie testowania, tzn., chcemy zbadać, czy polska wersja charakteryzuje się rzetelnością oraz trafnością. Badający psycholog posiada jednak wszelkie kompetencje do tego, aby za pomocą innych metod niż testowane skale zauważyć ewentualny problem dziecka i się nim zająć (jeśli dziecko jest pacjentem placówki) bądź skierować do placówki wczesnej interwencji w miejscu zamieszkania dziecka. Psycholog udzieli wsparcia informacyjnego oraz wskazówki, w jakich miejscach można uzyskać pomoc medyczną lub psychologiczną.

W przypadku, gdy zauważymy podwyższone wyniki poszczególnych objawów **w testach wypełnianych przez rodzica**, dostanie Pani/Pan **stosowną informację na maila**.

Na zakończenie badań przewidywany jest dla wszystkich uczestników webinar , w którym możliwe będzie zadawanie pytań oraz uczestnictwo w wykładzie prowadzonym przez kierownika projektu dotyczącego wspierania zdrowia psychicznego niemowląt i małych dzieci.

Niniejsza instrukcja została stworzona w oparciu o Zasady Dobrej Praktyki Klinicznej, Deklarację Helsińską oraz zalecenia Komisji Etyki Badań Naukowych Uniwersytetu Śląskiego.

Jeśli zgadza się Pani na udział w badaniu, proszę wypełnić: 1) Formularz zgody na udział w badaniu osoby dorosłej, 2) Formularz zgody na udział dziecka 3) Zgodę na przetwarzanie danych osobowych wrażliwych 3) Proszę zapoznać się z klauzulą RODO oraz 4) Proszę oddać wszystkie dokumenty specjalistyczne, który prowadzi badanie. Specjalista połączy całość dokumentacji z badania i przekaże ją kierownikowi projektu w zaklejonej kopercie.





1.

Formularz zgody na udział w badaniach osoby dorosłej

Ja, niżej podpisana/y.....
e-mail
nr telefonu.....

oświadczam:

- że otrzymałam/em wyczerpujące wyjaśnienia dotyczące udziału w badaniu, w szczególności jego celu i samej procedury
- że miałam/em możliwość zadawania pytań o otrzymaniu satysfakcjonujących odpowiedzi
- że przeczytałam/em i w pełni zrozumiałam “informację dla osób badanych”
- że rozumiem, iż udział w badaniu jest dobrowolny, mogę się z niego w każdej chwili wycofać bez konieczności tłumaczenia i bez żadnych konsekwencji oraz obaw, że wpłynie to na poziom otrzymywanej opieki

Wobec powyższych deklaracji dobrowolnie zgadzam się na udział w badaniu

Data.....

Podpis.....

Zgadzam się na kontakt mailowy i telefoniczny w przyszłości celem uczestnictwa w zaplanowanym po zakończeniu badań webinarze na temat zdrowia psychicznego niemowląt i małych dzieci oraz celem udziału w otrzymaniu materiałów edukacyjnych dotyczących zdrowia psychicznego niemowląt i małych dzieci

Data.....

Podpis.....

Deklaruję, iż chcę otrzymać **bonifikatę finansową w wysokości 70 zł** po zakończonym ostatnim etapie badania.

TAK, chcę otrzymać bonifikatę finansową
NIE, nie chcę otrzymać bonifikaty finansowej





2.

FORMULARZ ZGODY NA UDZIAŁ DZIECKA/PODOPIECZNEGO

Imię i nazwisko rodzica/opiekuna prawnego

Niniejszym oświadczam, że wyrażam świadomą i dobrowolną zgodę na udział mojego dziecka/podopiecznego w badaniu zdrowia psychicznego niemowląt. Jestem świadoma/świadomy faktu, że mogę zrezygnować z udziału dziecka/podopiecznego w badaniu na każdym etapie jego trwania, bez podania przyczyny i bez poniesienia żadnych konsekwencji. Otrzymałam/em wystarczające informacje na temat badania. Zapoznałam/em się z nimi i akceptuję procedury prowadzenia badania, w tym na nagranie materiału audiowizualnego z udziałem dziecka. Wyrażam świadomą zgodę na przetwarzanie danych osobowych dziecka, oraz pozyskanych danych badawczych wyłącznie do celów naukowych.

Jestem świadoma/y że mogę w każdej chwili zrezygnować z badania w każdej chwili

..... **data, podpis rodzica**

Wyrażam zgodę na wykorzystanie materiałów audiowizualnych do celów szkoleniowych. Nie będą one zawierały żadnych danych osobowych.

..... **data, podpis rodzica**

3.





ZGODA UCZESTNIKA BADANIA NA PRZETWARZANIE DANYCH OSOBOWYCH SZCZEGÓLNYCH KATEGORII (TZW. DANYCH WRAŻLIWYCH)

Ja niżej podpisany(a)po zapoznaniu się z klauzulą informacyjną RODO dla uczestnika badania (patrz poniżej) wyrażam wyraźną, dobrowolną, świadomą zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych wrażliwych przez Administratora tj. Uniwersytet Śląski w Katowicach, w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia badania przez kierownika i inne osoby lub podmioty je przeprowadzające zgodnie z warunkami wskazanymi w informacji dla uczestnika badania (art. 9 ust. 2 lit. a RODO), jednakże z zachowaniem anonimowości uniemożliwiającej moją identyfikację przez osoby inne niż prowadzące niniejsze badanie.

Przyjmuję do wiadomości, że w zakresie niezbędnym do prowadzenia badań naukowych i prac rozwojowych dopuszcza się przetwarzanie moich danych osobowych wrażliwych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne oraz przetwarzania danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia. Natomiast publikowanie wyników tych badań naukowych i prac rozwojowych nie będzie prowadziło do identyfikacji mojej osoby.

Oświadczam, że tzw. dane osobowe wrażliwe uzyskane zostaną za pomocą następującego narzędzia badawczego: wywiad wstępny, ankieta, nagranie audiowizualne.

Zostałam/em poinformowana/y, że przysługuje mi prawo do wycofania zgody na przetwarzanie danych osobowych w dowolnym momencie, którą mogę wycofać drogą pisemną na adres jednostki organizacyjnej uczelni kierownika projektu lub elektroniczną na adres e-mail anna.brandt-salmeri@us.edu.pl lub projekt.bobas@us.edu.pl kierownika projektu. Zapoznałem się z informacją dotyczącą przetwarzania danych osobowych.

Data

.....
czytelny podpis osoby pełnoletniej

Klauzula informacyjna RODO dla uczestnika (rodzica lub opiekuna prawnego) projektu badawczego

Administratorem danych osobowych Pana/Pani dziecka/podopiecznego jest Uniwersytet Śląski w Katowicach. Może się Pani/Pan skontaktować z administratorem listownie na adres: ul. Bankowa 12, 40 007 Katowice, przez e-mail: administrator.danych@us.edu.pl

* Może się Pani/Pan kontaktować z inspektorem ochrony danych we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych na adres: ul. Bankowa 12, 40-007 Katowice, przez e-mail: iod@us.edu.pl *

Podstawą prawną przetwarzania danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego jest w oparciu o art. 6 ust. 1 lit. a, e oraz art. 9 ust. 2 lit. a, j rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia





dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), dalej RODO: 1) Pani/Pana wyraźna świadoma zgoda na przetwarzanie danych osobowych, dla potrzeb udziału w badaniu naukowym;

Podanie danych osobowych jest dobrowolne, w przypadku odmowy ich podania nie będzie można wziąć udziału w badaniu; 2) konieczność przetwarzania danych dla wykonania zadania realizowanego w interesie publicznym, polegającego na prowadzeniu działalności naukowej, która obejmuje badania naukowe i prace rozwojowe (art. 11 ust. 1 pkt 3 w zw. z art. 4 ustawy Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce); 3) konieczność przetwarzania danych do celów badania naukowego, zgodnie z art. 89 ust. 1 RODO, na podstawie ustawy Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce, które jest proporcjonalne do wyznaczonego celu, nie narusza istoty prawa do ochrony danych i przewiduje odpowiednie, konkretne środki ochrony praw podstawowych i interesów osoby, której dane dotyczą.

*Będziemy przechowywać dane osobowe Pani/Pana dziecka/podopiecznego przez czas niezbędny dla osiągnięcia celu projektu badawczego, po tym czasie, po zakończeniu badania, dane będą podlegać anonimizacji. Do tego czasu dane, które można wykorzystać do identyfikacji danej osoby fizycznej zapisuje się osobno. Można je łączyć z informacjami szczegółowymi dotyczącymi danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego, wyłącznie jeżeli tego wymaga cel badań naukowych lub prac rozwojowych.

* Przysługują Pani/Panu następujące prawa związane z przetwarzaniem danych osobowych: 1. prawo wycofania zgody na przetwarzanie danych w dowolnym momencie, które nie ma wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie Pani/Pana zgody przed jej wycofaniem. Zgodę można wycofać poprzez złożenie oświadczenia (drogą elektroniczną bądź papierową) kierownikowi projektu; 2. prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego. **UWAGA:** prawo to nie przysługuje jeżeli zachodzi prawdopodobieństwo, że wykonanie tego prawa uniemożliwi lub poważnie utrudni realizację celów badań naukowych i prac rozwojowych oraz jeżeli jest to konieczne do ich realizacji; 3. prawo żądania sprostowania danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego, które są nieprawidłowe oraz uzupełnienia niekompletnych danych osobowych. **UWAGA:** prawo to nie przysługuje jeżeli zachodzi prawdopodobieństwo, że wykonanie tego prawa uniemożliwi lub poważnie utrudni realizację celów badań naukowych i prac rozwojowych oraz jeżeli jest to konieczne do ich realizacji; 4. prawo żądania usunięcia danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego, w szczególności w przypadku cofnięcia przez Panią/Pana zgody na przetwarzanie, gdy nie ma innej podstawy prawnej przetwarzania; 5. prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego w szczególności, gdy przetwarzamy je na potrzeby realizacji zadania publicznego ze względu na Pani/Pana szczególną sytuację. **UWAGA:** prawo to nie przysługuje jeżeli zachodzi prawdopodobieństwo, że wykonanie tego prawa uniemożliwi lub poważnie utrudni realizację celów badań naukowych i prac rozwojowych oraz jeżeli jest to konieczne do ich realizacji; 6. prawo żądania ograniczenia przetwarzania danych osobowych Pani/Pana dziecka/podopiecznego. **UWAGA:** prawo to nie przysługuje jeżeli zachodzi prawdopodobieństwo, że wykonanie tego prawa uniemożliwi lub poważnie utrudni realizację celów badań naukowych i prac rozwojowych oraz jeżeli jest to konieczne do ich realizacji; 7. prawo do niepodlegania wyłącznie zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu; 8. prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

