

# Informatie voor deelnemers aan de studie 'Stay Safe, Strong and Healthy'

Geachte heer/mevrouw,

Met deze brief willen wij u informeren over de studie 'Stay Safe, Strong and Healthy' en vragen of u mee wilt doen, door het invullen van een vragenlijst. Meedoen is vrijwillig. U leest hier om wat voor onderzoek het gaat, wat het voor u betekent, en wat de voor- en nadelen zijn. Wilt u de informatie doorlezen en beslissen of u wilt meedoen?

## 1. Wie voert het onderzoek uit en wat is het doel?

Het onderzoek wordt uitgevoerd door het lectoraat Acute Intensieve Zorg van de Hogeschool van Arnhem en Nijmegen, in nauwe samenwerking met het lectoraat Human Resource Management, zorgorganisaties en beroepsverenigingen. Het doel is om een toolkit te ontwikkelen met interventies die organisaties en professionals uit de acute intensieve keten kunnen gebruiken bij de huidige COVID-19 pandemie en mogelijk toekomstige soortgelijke crisissituaties, zodat zorgprofessionals gezond en vitaal hun werk kunnen (blijven) uitvoeren.

## 2. Wat is de achtergrond van het onderzoek?

In de acute intensieve zorgketen (ambulancezorg, spoedeisende hulp, acute opnameafdelingen, intensive care), waar de werkdruk al hoog was en er altijd impact is van indrukwekkende gebeurtenissen, zorgt COVID-19 voor toename van druk. Druk op de gezondheid, druk op roosters, druk op waardering, druk op eigen veiligheid en druk op adequate ondersteuning. Deze vormen van druk creëren een ongezonde werksituatie. Er is daarom noodzaak om naast curatieve interventies ook preventieve interventies in te zetten: curatieve ondersteuning tijdens de crisis/indrukwekkende gebeurtenissen en preventie ondersteuning ter voorbereiding op crisis/indrukwekkende gebeurtenissen en ter nazorg.

Om ondersteunende curatieve en preventieve interventies voor, tijdens en na een crisis goed te laten aansluiten bij wensen en behoeften van zorgprofessionals in de acute intensieve keten, is ondermeer inzicht nodig in de ingezette interventies: welke interventies zijn binnen zorgorganisaties ingezet, en wat zijn 'best practices' en hun werkzame factoren; welke interventies werkten niet?

Meer informatie over het onderzoek en een overzicht van de samenwerkingspartners vindt u op de website van de HAN: <https://www.han.nl/projecten/2021/stay-safe-strong-and-healthy/index.xml>

### 3. Hoe verloopt het onderzoek?

Uw deelname bestaat uit het invullen van een digitale vragenlijst. Het invullen van de vragenlijst duurt voor u in totaal ongeveer 10-30 minuten. Deze vragenlijst bestaat uit 3 delen:

- 1) algemene informatie;
- 2) aanbod aan interventies;
- 3) afsluiting.

Per persoon kan de hoeveelheid vragen verschillen.

U bent geschikt om mee te doen wanneer u:

- 1) werkt als **zorgprofessional, HR-professional, teamleider** of **afdelingshoofd** binnen de acute intensieve zorg: ambulancezorg, spoedeisende hulp, acute opname afdeling en de intensive care;
- 2) èn zicht hebt op interventies die tijdens de COVID-19 pandemie zijn ingezet.

### 4. Wat zijn de voordelen en de nadelen als u meedoet aan het onderzoek?

U heeft zelf geen directe voor- en nadelen bij het invullen van de vragenlijst.

### 5. Wanneer stopt het onderzoek?

Aan de start van het onderzoek wordt u eerst expliciet toestemming gevraagd of we uw gegevens (anoniem) mogen gebruiken voor het onderzoek. Vervolgens vragen we u of u zicht heeft op ingezette interventies tijdens de COVID-19 pandemie.

Heeft u beide vragen met 'ja' beantwoord, dan start de eigenlijke vragenlijst. De vragenlijst stopt:

- 1) wanneer u minimaal één de twee startvragen (deel 0: informed consent) met 'nee' beantwoordt, of
- 2) wanneer u de vragenlijst volledig heeft ingevuld.

U kunt ieder moment de vragenlijst pauzeren en later hervatten door op de link uit de uitnodiging te klikken.

### 6. Wat gebeurt er na het onderzoek?

*Krijgt u de resultaten van het onderzoek?*

Indien u dit op prijs stelt, wordt u geïnformeerd over de opbrengsten. De verwachting is dat dit in de eerste helft van 2023 zal zijn.

### 7. Wat doen we met uw gegevens?

Doet u mee met het onderzoek? Dan geeft u ook toestemming om uw gegevens te bewaren. Hierbij worden de [FAIR principes](#) (Findable, Accessible, Interoperable, and Re-usable) gehanteerd.

### *Waarom verzamelen, gebruiken en bewaren we uw gegevens?*

We verzamelen, gebruiken en bewaren uw gegevens om de vragen van dit onderzoek te kunnen beantwoorden en om een toolkit te kunnen ontwikkelen die aansluit bij de behoefte van de professionals.

### *Hoe beschermen we uw privacy?*

Om uw privacy te beschermen coderen wij uw gegevens. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek kan niemand herleiden dat het over u ging. De gehele bestanden bewaren we op een beveiligde server van de Hogeschool Arnhem en Nijmegen.

### *Wie kunnen uw gegevens zien?*

Er wordt uiterst zorgvuldig omgegaan met uw gegevens. De ingevulde vragenlijsten worden ingezien door de leden van het onderzoeksteam. Zij tekenen een geheimhoudingsverklaring, waarin ze aangeven vertrouwelijke gegevens niet te verspreiden, mondeling noch schriftelijk.

### *Hoelang bewaren we uw gegevens?*

De ingevulde vragenlijsten bewaren we tien (10) jaar op de beveiligde server van de Hogeschool Arnhem en Nijmegen.

### *Wilt u meer weten over uw privacy?*

Heeft u vragen over uw rechten? Of heeft u een klacht over de verwerking van uw persoonsgegevens? Neem dan contact op met de projectleider van dit onderzoek (contactgegevens staat onderaan deze brief).

## **8. Krijgt u een vergoeding als u meedoet aan het onderzoek?**

Deelname aan dit onderzoek leidt niet tot een vergoeding.

## **9. Bent u verzekerd tijdens het onderzoek?**

U bent niet extra verzekerd voor dit onderzoek omdat meedoen aan dit onderzoek geen extra risico's kent. Daarom hoeft het lectoraat Acute Intensieve Zorg van de Hogeschool van Arnhem en Nijmegen geen extra verzekering af te sluiten.

## **10. Heeft er een ethische toets/ advisering plaatsgevonden en zo ja welke commissie heeft deze toets uitgevoerd?**

Het onderzoeksvoorstel is voorgelegd aan de Ethische Commissie Onderzoek van de Hogeschool van Arnhem en Nijmegen. Zij hebben een positief advies afgegeven.

## **11. Heeft u vragen?**

Vragen over het onderzoek kunt u stellen aan de onderzoekers.

Bent u **HR-professional**, **Teamleider** of **Afdelingshoofd**, [klik dan hier](#) voor de vragenlijst.

Bent u **Zorgprofessional** en hebt u bovenstaande rollen *niet*, [klik dan hier](#) voor de vragenlijst.

**Projectleider**

Dr. Sivera Berben

Emailadres: [Sivera.berben@han.nl](mailto:Sivera.berben@han.nl)

Lectoraat Acute Intensieve Zorg

Hogeschool van Arnhem en Nijmegen

**Projectleider**

Dr. Lilian Vloet

Emailadres: [Lilian.Vloet@han.nl](mailto:Lilian.Vloet@han.nl)

Lectoraat Acute Intensieve Zorg

Hogeschool van Arnhem en Nijmegen

Dank voor uw tijd.