



Sundhedsvidenskabeligt forskningsprojekt

Udvikling af AI-løsning til undersøgelse af patienter med høretab

Vi er i gang med at indsamle helbredsdata til brug i et nyt forskningsprojekt. Projektets mål er at udvikle en ny, digital undersøgelsesmetode til patienter med høretab.

Før du giver samtykke til, at vi må anvende dine helbredsdata til projektet, vil vi bede dig gennemlæse denne deltagerinformation, så du ved, hvordan vi anvender dine helbredsoplysninger.

Du skal vide, at det er frivilligt at lade sine helbredsoplysninger indgå i forskning, og du kan – når som helst og uden at give en grund – trække dit samtykke tilbage.

Hvis du ønsker at lade dine helbredsoplysninger anvende til forskningsprojektet, skal vi bede om dit skriftlige samtykke til det.

FORSKNINGSPROJEKTETS FORMÅL

I dag skal man vurderes af en speciallæge i øre-næse-halssygdomme, før man kan modtage enten gratis behandling med høreapparater fra det offentlige eller et regionalt tilskud til behandling med høreapparater fra en privat forhandler.

Dette forskningsprojekts mål er at undersøge, om en AI-løsning (Artificial Intelligence) til undersøgelse af patienter med høretab kan give den samme sikkerhed i behandlingen, uden at man som patient nødvendigvis skal ses fysisk af en speciallæge først.

HVAD INDEBÆRER PROJEKTET FOR DIG?

Følgende af dine helbredsoplysninger vil blive anvendt i forskningsprojektet:

- data fra din høreprøve
- diagnosen fra dit forløb på hospitalet
- din besvarelse af 1-2 korte spørgeskemaer
- billeder af dine trommehinder.

Disse oplysninger får vi ved det besøg på hospitalet, som du er indkaldt til. Ved besøget bliver du bedt om at udfylde 1-2 korte spørgeskemaer, og der bliver taget billeder af dine trommehinder.

Dine data vil blive delt med og behandlet fortroligt af Alexandra Institutet i Aarhus.

NYTTE AF FORSØGET

Ved at lade os anvende dine helbredsoplysninger til forskningsprojektet bidrager du til ny viden om sikkerheden og kvaliteten af nye undersøgelsesformer for patienter, der skal have høreapparater. Den opnåede viden vil i fremtiden kunne bidrage til at afkorte ventetiden til behandling med høreapparater og dermed forbedre muligheden for at få høreapparater, når man har behov for det.

BIVIRKNINGER, RISICI OG ULEMPER

Der er ingen bivirkninger eller ulemper ved at lade dine helbredsoplysninger indgå i forskningsprojektet.

NÅR DU HAR TRUFFET ET VALG

Hvis du ønsker at lade dine helbredsoplysninger indgå i forskningsprojektet, beder vi dig skrive under på den vedhæftede samtykkeerklæring.

Med din underskrift bekræfter du, at du har læst patientinformationen og er indforstået med formålet med brugen af dine helbredsoplysninger. Samtidig bekræfter du, at du giver samtykke til, at de projektansvarlige indsamler og behandler personoplysninger om dig. De personoplysninger, som indsamles i projektet er: CPR-nummer, køn, fødselsår og navn. Der indsamles desuden helbredsoplysninger fra dit projektforløb, og i visse tilfælde kan der blive foretaget opslag i din patientjournal.



Tavshedspligt

Under dette forsøg er al information om dig underlagt tavshedspligt. Personhenførbare information om dig vil ikke blive delt, og du vil forblive anonym. Ved at acceptere deltagelse i projektet, giver du samtidig tilladelse til, at data fra undersøgelsen må bruges i anonymiseret form til publikationer i videnskabelige tidsskrifter. Samme anonymiserede data kan også blive delt med andre forskningsprojekter.

KONTAKT OG MERE VIDEN

Har du spørgsmål, er du velkommen til at kontakte os.



Kontakt

Projektleder

Lene Dahl Siggaard,
Speciallæge, Ph.d. stud.
Mail: lene.dahl@rn.dk