

Information till forskningspersoner

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?

Hörselnedsättning kan innebära både utmaningar och möjligheter i dagens digitala arbetsmiljöer där videomöten, chatt och andra digitala verktyg används dagligen. Projektets övergripande syfte är att öka kunskapen om hur personer med hörselnedsättning upplever digital kommunikation i arbetet och att ta fram forskningsbaserade riktlinjer som kan förbättra tillgänglighet och delaktighet.

Du tillfrågas eftersom du tillhör den målgrupp studien avser – personer i arbetsför ålder med hörselnedsättning som använder digitala kommunikationsverktyg i sitt arbete. Projektet har inte fått tillgång till några personuppgifter om dig i förväg. Du har mottagit information om studien genom en annons eller via en organisation som spridit informationen, och detta dokument ger dig möjlighet att ta del av detaljer innan du beslutar om du vill delta.

Forskningshuvudman för projektet är Linköpings Universitet. Med forskningshuvudman menas den organisation som är ansvarig för projektet. Forskningen är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer för prövningen hos Etikprövningsmyndigheten är 2025-08559-01.

Hur går projektet till?

Om du väljer att delta kommer du först att fylla i en kort bakgrundsenkät. Den innehåller frågor om din hörsel, dina arbetsuppgifter och hur ofta du använder digitala kommunikationsverktyg. Enkäten tar ungefär 5–10 minuter att besvara och används både för att bekräfta att du tillhör målgruppen och för att göra det möjligt att beskriva de personer som deltar i studien.

Därefter deltar du i en intervju där du får berätta om dina erfarenheter av digital kommunikation i arbetet, vilka utmaningar och möjligheter du möter samt vilka stöd eller lösningar som fungerar för dig. Intervjun tar cirka 60–75 minuter och genomförs digitalt eller på plats, beroende på vad som passar dig bäst. Intervjun spelas in och transkriberas för analys.

Möjliga följder och risker med att delta i projektet

Deltagande i projektet innebär att du först besvarar en kort bakgrundsenkät och därefter deltar i en intervju om dina erfarenheter av digital kommunikation i arbetet. Det finns inga fysiska risker eller medicinska ingrepp kopplade till studien.

Intervjun kan i vissa fall väcka tankar eller känslor kring din arbetssituation eller din hörselnedsättning. Detta bedöms som en låg risk, men om du skulle uppleva obehag kan du när som helst avbryta intervjun, välja att inte svara på en fråga eller avstå från fortsatt deltagande utan att ange något skäl.

Projektet innebär ett visst integritetsintrång genom att du delar personliga erfarenheter. För att minimera denna risk pseudonymiseras allt material, och ljudinspelningar raderas efter transkribering. Endast forskargruppen har tillgång till rådata. Det finns inga förväntade negativa effekter på kort eller lång sikt av att delta i studien.

Vad händer med dina uppgifter?

Projektet kommer att samla in och registrera information som du själv lämnar i bakgrundsenkäten och under intervjun. Bakgrundsenkäten innehåller frågor om exempelvis ålder, kön, utbildningsnivå, yrkesroll, arbetsvillkor, digitala arbetsvanor och hörselrelaterade förutsättningar. Under intervjun delar du dina erfarenheter av digital kommunikation i arbetet. All information kommer att sammanställas och analyseras tillsammans med övriga deltagares uppgifter. I samband med detta tar vi bort all information som kan identifiera dig som person, till exempel specifika arbetsplatser eller orter.

Dina data kommer att pseudonymiseras och lagras elektroniskt på ett säkert Filvalv vid Linköpings universitet. Kodnyckeln som kopplar din identitet till dina uppgifter lagras separat och är enbart tillgänglig för behörig forskningspersonal. När resultaten har rapporterats kommer kodnyckeln att raderas, vilket innebär att uppgifterna därefter inte kan härledas till dig. Resultaten lagras sedan i 10 år, efter rapportering.

Data kommer att användas för att besvara projektets forskningsfrågor och kan ligga till grund för vidare forskning, exempelvis utvecklingen av ett enkätinstrument i projektets andra fas, samt för vetenskapliga publikationer. Resultat kommer endast att redovisas på gruppnivå och det kommer inte att vara möjligt att identifiera enskilda deltagare.

Dina uppgifter skyddas i enlighet med EU:s dataskyddsförordning (GDPR). Ändamålet med behandlingen är att genomföra forskning av allmänt intresse om digitala arbetsmiljöer för personer med hörselnedsättning. Den rättsliga grunden är att personuppgifter behandlas för att utföra en uppgift av allmänt intresse (artikel 6.1 e) samt att behandling av känsliga personuppgifter sker för forskningsändamål (artikel 9.2 j).

Uppgifter kommer inte att överföras till länder utanför EU/EES eller till internationella organisationer.

Ansvarig för dina personuppgifter är Linköpings universitet. Enligt EU:s dataskyddsförordning har du rätt att få tillgång till de uppgifter om dig som hanteras i projektet och att begära rättelse om något är felaktigt. Du kan även begära begränsning av behandlingen eller radering av uppgifter, men rätten till radering gäller inte när uppgifterna behövs för forskning enligt gällande lagstiftning. Om du vill ta del av dina uppgifter kontaktar du projektledaren Dr Erik Marsja, Institutionen för beteendevetenskap och lärande, Linköpings universitet. Universitetets dataskyddsombud nås via dataskyddsombud@liu.se. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas kan du lämna klagomål till Integritetsskyddsmyndigheten, som är tillsynsmyndighet.

Hur får du information om resultatet av projektet?

Du kommer att kunna ta del av projektets samlade resultat när de publiceras med öppen tillgång i vetenskapliga tidskrifter. Vi kommer även att ta fram populärvetenskapliga sammanfattningar som görs tillgängliga, exempelvis via Hörselskadades Riksförbund eller motsvarande kanaler. Deltagare kommer dessutom att bjudas in till en workshop där vi presenterar och diskuterar projektets övergripande resultat. Om du inte önskar ta del av dessa sammanställningar kan du avstå utan att ange något skäl.

Om du vill ta del av dina egna individuella data (till exempel din enkätinformation eller utskriften av intervjutranskriptionen med identifierande uppgifter borttagna) kan du kontakta projektledaren. Ingen återkoppling ges i form av bedömningar, tolkningar eller individuella rekommendationer, då studien inte är utformad för diagnostik eller rådgivning på individnivå. Dina individuella resultat kan du ta del av innan resultaten av studien rapporterats och kodnyckeln är raderad.

Försäkring och ersättning

Under ditt deltagande är du inte täckt av någon försäkring från universitetet, utan det är din egen hemförsäkring som gäller under testtiden. Ersättning utbetalas för ditt deltagande i studien.

Deltagandet är frivilligt

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 vård eller behandling.

Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta den ansvariga för projektet (se nedan).

Ansvariga för projektet

Ansvarig för projektet är Erik Marsja, Biträdande Lektor vid Avdelningen för Funktionsnedsättning och Samhälle, Linköpings universitet. Kontakt: erik.marsja@liu.se Linköpings Universitet, Institutionen för Beteendevetenskap och Lärande, 581 83, Linköping, 013 – 28 22 8.