

Co-funded by the  
Erasmus+ Programme  
of the European Union



Co-funded by  
MDMJ  
ACCOUNTANTS

**Cross-sectionele evaluatie van verpleegkundige  
opleidingsprogramma's en competenties van  
verpleegkundestudenten in interprofessionele  
farmaceutische zorg**

 Universitat d'Alacant  
Universidad de Alicante

 Østfold University College

  
MARTIN-LUTHER  
UNIVERSITÄT  
HALLE-WITTENBERG

 Universiteit  
Antwerpen

  
UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE  
ORIENTALE  
UNIVERZA NA PRIMORSKEM

 SLOVENSKÁ  
ZDRAVOTNÍCKA  
UNIVERZITA 

  
ANASTE

 Anaste  
ASSOCIAZIONE NAZIONALE STRUTTURE TERZA ETÀ

  
UNIVERSITY OF THE PELOPONNESE

 PÉCSI TUDOMÁNYEGYETEM  
UNIVERSITY OF PÉCS

  
Swansea University  
Prifysgol Abertawe

 HOGESCHOOL  
UTRECHT

 Escola Superior de  
Enfermagem de Coimbra

 UNIVERZITA KARLOVA

## INFORMATIEFORMULIER DEELNEMERS

Cross-sectionele evaluatie van verpleegkundige opleidingsprogramma's en competenties van verpleegkundestudenten in interprofessionele farmaceutische zorg

### **Doel, beschrijving en duur van de studie**

De rol van verpleegkundigen in interprofessionele farmaceutische zorg is onvoldoende transparant en herkenbaar en verschilt tussen Europese landen, zowel in de klinische praktijk als binnen verpleegkundig onderwijs. Dit verhindert interprofessionele samenwerking binnen klinische praktijk, onderzoek, onderwijs en innovatie en uitwisselbaarheid van verpleegkundigen en verpleegkunde studenten binnen Europa.

In deze grootschalige internationale studie onderzoeken we verpleegkundige curricula wat betreft farmaceutische zorg. Competenties van laatstejaars studenten, die verondersteld worden optimaal te zijn voorbereid om te functioneren als gekwalificeerde verpleegkundigen in farmaceutische zorg in de nabije toekomst, zullen ook worden onderzocht. De studie zal uitgevoerd worden in 14 verschillende landen en in Europa als geheel.

Het betreft een éénmalige schriftelijke vragenlijst die ongeveer 30 minuten van uw tijd vraagt. Voor deze vragenlijst werd een website ontwikkeld. Je kan kiezen om een persoonlijke account te creëren of deel te nemen zonder registratie. Met registratie is het mogelijk om de vragenlijst te pauzeren en verder te zetten. Een deel van de vragen zal ook meerdere keren kunnen beantwoord worden, bijvoorbeeld om een hogere score te kunnen krijgen bij de kennisvragen. Op de website zal het mogelijk zijn om uw resultaten te vergelijken met deze van andere studenten in uw land en met studenten in 13 andere Europese landen.

### **Opdrachtgever van de studie**

Het DeMoPhaC consortium (Development of a Model for Nurses' role in interprofessional Pharmaceutical Care) is opdrachtgever van deze studie. De leden van dit expert consortium zijn onderzoekers uit 14 Europese instellingen, namelijk: Universiteit Antwerpen (België), Hogeschool Utrecht (Nederland), Univerzita Karlova (Tsjechië), Martin-Luther-Universitaet Halle-Wittenberg (Duitsland), University of Peloponnese (Griekenland), University of Pécs (Hongarije), Anaste Associazione Nazionale Strutture per I Terza Età (Italië), University St Kliment Ohridski Bitola (Republiek Noord-Macedonië), Østfold University College (Noorwegen), Escola Superior de Enfermagem de Coimbra (Portugal), Slovenska Zdravotnicka Univerzita v Bratislave (Slovakije), Univerza Na Primorskem Universit Del Litorale (Slovenië), Universidad De Alicante (Spanje), Swansea University (Verenigd Koninkrijk). Meer informatie over DeMoPhaC vindt u via <https://www.nuphac.eu/erasmus-demophac>

### **Vrijwillige deelname**

U neemt geheel vrijwillig deel aan deze studie. U hebt het recht om deelname te weigeren, alsook om uw deelname aan de studie op elk ogenblik stop te zetten, zonder een reden te geven. Het stopzetten heeft geen enkel nadeel. Wanneer u aanvaardt om deel te nemen aan deze studie, download dan dit informatiedocument en bewaar het. Door de vragenlijst in te vullen gaat u akkoord met uw deelname aan de studie.

De onderzoeker kan zelf op elk ogenblik een einde stellen aan uw deelname aan de studie, zelfs zonder dat hij/zij hiervoor uw toestemming moet vragen, om één van de volgende redenen:

- u houdt zich niet aan de instructies voor deelname aan de studie;
- er wordt naderhand ontdekt dat u niet aan de studievoorwaarden voldoet;
- de opdrachtgever zet de studie stop wegens andere, momenteel onbekende redenen.

Informatiedocument voor deelnemers: Cross-sectionele evaluatie van verpleegkundige opleidingsprogramma's en competenties van verpleegkundestudenten in interprofessionele farmaceutische zorg – versie\_26/1/2021

U hebt het recht om uw deelname aan de studie op elk ogenblik stop te zetten, zelfs nadat u het toestemmingsformulier ondertekend heeft. U hoeft geen reden te geven voor het intrekken van uw toestemming tot deelname. Het intrekken van uw toestemming zal geen enkel nadeel of verlies van voordelen met zich meebrengen. Deze keuze zal ook geen invloed uitoefenen op uw beoordeling of verdere studies.

### **Risico's en ongemakken**

Deelname aan dit onderzoek gaat niet gepaard met enige risico's of ongemakken

### **Voordelen en vergoeding**

Wij kunnen u niet bevestigen dat, indien u toestemt om aan deze studie deel te nemen, u persoonlijk enig rechtstreeks voordeel zal halen uit uw deelname aan deze studie.

De uit deze studie bekomen informatie draagt bij tot een betere kennis verpleegkundige curricula in Europa en farmaceutische zorg competenties van laatstejaars studenten verpleegkunde. Op basis van deze informatie kan een definitief beoordelingsinstrument ontwikkeld worden om competenties binnen farmaceutische zorg te beoordelen, als een richtlijn om verpleegkundig onderwijs te evalueren, een tool voor docenten verpleegkunde, voor benchmarking en voor arbeidsmobiliteit van verpleegkundigen. U ontvangt geen vergoeding voor deelname aan dit onderzoek. Resultaten kunnen na afloop van de studie geraadpleegd worden via <https://www.nuphac.eu/erasmus-demophac> en via <https://www.demophac.nuphac.eu>.

### **Bescherming van de persoonlijke levenssfeer**

Uw identiteit en uw deelname aan deze studie worden strikt vertrouwelijk behandeld. U zult niet bij naam of op een andere herkenbare wijze geïdentificeerd worden in dossiers, resultaten of publicaties in verband met de studie. U kan kiezen om de vragen te beantwoorden zonder registratie of u kan een persoonlijke account aanmaken, wat u de mogelijkheid zal geven om de vragenlijst te pauzeren en verder te zetten, alsook om een certificaat van deelname na afloop te ontvangen. Indien u kiest voor deelname zonder registratie, zullen uw gegevens anoniem verzameld, verwerkt en bewaard worden. Indien u kiest voor een persoonlijk account, zullen uw persoonlijke data gepseudonimiseerd worden (wat betekent dat uw naam/adres zal vervangen worden door een code) om u na afloop van de vragenlijst feedback te kunnen geven. Nadat we de resultaten hebben gecommuniceerd aan alle deelnemende studenten, zullen we het codebook (het bestand waar we uw naam/adres en het bijhorende codenummer bewaren) verwijderen en uw gegevens verder anoniem verwerken. Dit zal ongeveer 1 jaar na het beantwoorden van de vragenlijst zijn. Uw persoonsgegevens zullen in elk geval niet langer bewaard worden dan nodig is voor de doeleinden omschreven in dit formulier. Uw geanonimiseerde gegevens zullen gedurende 20 jaar op een veilige manier bewaard worden door de onderzoekers op de Universiteit Antwerpen.

Overeenkomstig de richtlijnen van goede onderzoekspraktijk zal uw dossier, voor zover dit verband houdt met de studie, ingezien worden door vertegenwoordigers van de opdrachtgever of de filialen ervan en door de regelgevende overheden teneinde de studiegegevens en -onderzoeken na te gaan en te verzekeren dat de informatie nauwkeurig is. Uw identiteit blijft hierbij steeds geheim.

Indien u toestemt met deelname aan deze studie, betekent dit dat u toestemming geeft voor het gebruik van uw gepseudonimiseerde (en later geanonimiseerde) gegevens voor de doeleinden beschreven in dit document.

U hebt in het kader van de verwerking van persoonsgegevens bedoeld in dit formulier te allen tijde recht om uw persoonsgegevens kosteloos in te zien en om in voorkomend geval alle onjuiste en/of onvolledige persoonsgegevens die op uzelf betrekking hebben, kosteloos te laten verbeteren. Daarbij kan u tevens vragen dat wij uw persoonsgegevens tijdelijk niet verder verwerken (behalve in een aantal wettelijk bepaalde gevallen) totdat wij de juistheid van uw persoonsgegevens hebben gecontroleerd.

Om de doeleinden omschreven in dit formulier te bereiken, zullen de volgende personen toegang hebben tot uw persoonsgegevens. Uw persoonsgegevens zullen steeds verwerkt worden onder hun verantwoordelijkheid:

- Elyne De Baetselier [Elyne.DeBaetselier@uantwerpen.be](mailto:Elyne.DeBaetselier@uantwerpen.be)
- Tinne Dilles [Tinne.Dilles@uantwerpen.be](mailto:Tinne.Dilles@uantwerpen.be)
- Bart Van Rompaey [Bart.VanRompaey@uantwerpen.be](mailto:Bart.VanRompaey@uantwerpen.be)

'WEBIT', een website ontwikkelaar, gevestigd in Antwerpen, is de ontwikkelaar van de website die zal worden gebruikt om uw verpleegkundig curriculum en uw competenties in farmaceutische zorg te bevragen. De Universiteit Antwerpen heeft WEBIT de opdracht gegeven de persoonsgegevens van de deelnemers te verwerken in deze studie. De Universiteit Antwerpen neemt uw privacy ter harte en heeft daarom een dataverwerkingsovereenkomst afgesloten waarin de nodige afspraken tussen de Universiteit en de WEBIT werden gemaakt.

Indien u wel uw toestemming heeft gegeven, maar nadien van gedacht verandert, zal u steeds uw toestemming kunnen intrekken door dit te melden aan Elyne De Baetselier, via het e-mailadres: [Elyne.DeBaetselier@uantwerpen.be](mailto:Elyne.DeBaetselier@uantwerpen.be), zonder dat u daartoe een reden moet opgeven. Indien u uw toestemming intrekt, zullen de onderzoekers uw persoonsgegevens niet verder gebruiken voor de doeleinden omschreven in dit formulier. De intrekking doet echter geen afbreuk aan de rechtmatigheid van de gegevensverwerkingen die reeds plaatsvonden vóór de intrekking van uw toestemming of van gegevensverwerkingen die zonder uw toestemming mogen worden uitgevoerd.

Voor bijkomende vragen over uw rechten en alle andere aangelegenheden betreffende de verwerking van uw persoonsgegevens binnen de Universiteit Antwerpen kan u ook steeds terecht bij onze functionaris voor gegevensbescherming, via het e-mailadres [privacy@uantwerpen.be](mailto:privacy@uantwerpen.be). Deze functionaris ziet op onafhankelijke wijze toe op de naleving van de privacywetgeving binnen de Universiteit Antwerpen.

Indien u zou menen dat uw persoonsgegevens niet rechtmatig en volgens de wettelijke vereisten worden/werden verwerkt, dan heeft u ook steeds het recht om klacht indienen bij de Privacycommissie (contactgegevens beschikbaar via: [www.privacycommission.be](http://www.privacycommission.be)). In geval van klachten raden wij evenwel aan om eerst onze functionaris voor gegevensbescherming te contacteren. Vaak zullen eventuele problemen of misverstanden zo eenvoudig opgelost kunnen worden.

### **Hergebruik van gegevens**

Om optimaal gebruik te kunnen maken van alle verzamelde onderzoeksgegevens, zullen de datasets mogelijk in een later stadium hergebruikt worden voor andere onderzoeksdoeleinden. Hierbij garanderen wij dezelfde zorgvuldige omgang met de verstrekte gegevens als bij de initiële verzameling.

### **Commissie voor ethiek**

Deze studie is beoordeeld door een onafhankelijke commissie voor ethiek, nl. de Ethische Adviescommissie Sociale en Humane Wetenschappen, die een gunstig advies heeft gegeven op 18 December 2020.

### **Contactpersonen in geval van vragen in verband met de studie**

Voor verdere informatie kan u steeds contact opnemen via [nuphac@uantwerpen.be](mailto:nuphac@uantwerpen.be)