

## VIL DU HJELPE OSS Å GJØRE NOST BEDRE?

### FORMÅLET MED PROSJEKTET OG HVORFOR DU BLIR SPURT

Du får denne forespørselen fordi du har gjennomført standardisert opplæring i NOST for koordinatører og observatører.

For å kartlegge nytten av NOST gjennomføres det nå en evalueringsstudie. Gjennom studien ønsker vi blant annet å lære mer om hvordan det oppleves å bli observert, hvordan det oppleves å utføre observasjoner, hvordan dataene blir benyttet i avdelingen, hvilken nytte NOST har for bedre smittevern og økt pasientsikkerhet, og hvilke faktorer som fremmer eller hemmer effektiv bruk av NOST.

Vi håper du har anledning til å bevare skjemaet, uavhengig av om du har benyttet NOST etter gjennomført opplæring eller ikke. Det tar 10-20 minutter å besvare skjemaet.

Det gjennomføres også spørreundersøkelse blant ansatte og ledere ved avdelinger hvor det gjennomføres systematisk observasjoner av håndhygiene.

### HVA INNEBÆRER DET Å SVARE PÅ SPØRREUNDERSØKELSEN FOR DEG?

Det krever ingen forberedelser for å svare på undersøkelsen. Ved å svare på undersøkelsen bidrar du til kunnskap om hvordan NOST best kan tas i bruk.

### FRIVILLIG DELTAKELSE OG MULIGHET FOR Å TREKKE DITT SAMTYKKE

Det er frivillig å delta i prosjektet. Du samtykker til å være med ved å svare på spørreundersøkelsen nedenfor. Du kan når som helst trekke deg fra studien, uten videre begrunnelse. Du kan be om at data du har bidratt med blir slettet, frem til dataene er analysert, uten videre begrunnelse. Det vil ikke ha noen negative konsekvenser for deg dersom du ikke vil delta.

Spørreskjemaet er åpent for besvarelse til 30.11.2024: [lenke](#)

### HVA SKJER MED OPPLYSNINGENE?

Opplysningene som registreres skal kun brukes slik som beskrevet under formålet med prosjektet. Dataene deles ikke med andre, og vil bli slettet når sammenstillingen av dataene er ferdig, senest fem år etter prosjektslutt. Publisering av resultater er en nødvendig del av forskningsprosessen. Det vil ikke publiseres data som kan tilbakeføres til den enkelte som har svart, eller til den enkelte institusjon/avdeling.

Du har rett til å få innsyn i sikkerhetstiltakene ved behandling av opplysningene. Du kan klage på behandlingen av dine opplysninger til Datatilsynet og Folkehelseinstituttet sitt personvernombud (kontakinformasjon finner du lenger ned).

## GODKJENNINGER

Studien er vurdert av personvernombudet ved Folkehelseinstituttet og godkjent av ledelsen. Regional etisk komité (REK) har vurdert at prosjektet kan gjennomføres uten godkjenning fra REK. Prosjektleder Petter Elstrøm er ansvarlig for personvernet i prosjektet. Vi behandler opplysningene basert på ditt samtykke.

## KONTAKTOPPLYSNINGER

Dersom du har spørsmål til prosjektet, eller ønsker å trekke deg fra deltakelse, kan du kontakte prosjektleder Petter Elstrøm: [petter.elstrom@fhi.no](mailto:petter.elstrom@fhi.no)

Dersom du har spørsmål om personvernet i prosjektet, kan du kontakte personvernombudet ved Folkehelseinstituttet: [personvernombud@fhi.no](mailto:personvernombud@fhi.no).

Med vennlig hilsen

Prosjektgruppen v/ Petter Elstrøm  
Prosjektleder/ seniorforsker  
Senter for forskning på epidemiologitiltak (CEIR)  
Folkehelseinstituttet