



Du har rett til innsyn i hvilke opplysninger som er registrert om deg og rett til å få korrigert eventuelle feil i disse opplysningene. E-postadressen som knytter deg til informasjonen som samles inn vil bli slettet når prosjektet avsluttes. Deretter vil datamaterialet bli av-identifisert slik at informasjonen som samles inn ikke lenger kan knyttes til deg. Det vil ikke være mulig å føre noen opplysninger tilbake til deg fra de resultatene som publiseres i prosjektet.

DELTAKELSE ER FRIVILLIG

Det er frivillig å delta i prosjektet. Dersom du ønsker å delta, undertegner du en samtykkeerklæring i forbindelse med utfylling av første spørreskjema. Om du sier ja til å delta, kan du når som helst trekke deg fra studien uten å oppgi noen grunn, og uten at det påvirker din videre deltakelse i ICDP-gruppe. Dersom du trekker deg fra prosjektet, kan du kreve å få slettet innsamlede opplysninger, med mindre

opplysningene allerede er inngått i analyser eller brukt i vitenskapelige publikasjoner.

Dersom du senere ønsker å trekke deg eller har spørsmål om prosjektet, kan du kontakte gruppeveileder, eller prosjektleder for evalueringen: se kontaktinformasjon under.

Dersom det blir mulighet for forlengelse av prosjektet, eller et oppfølgingsprosjekt, kan du bli kontaktet igjen.

HVORDAN MELDER JEG MEG SOM DELTAKER?

Du melder deg på som deltaker i undersøkelsen gjennom å gi e-postadressen din til din gruppeveileder. Da får du tilsendt lenke til spørreskjemaet. Du blir bedt om å samtykke til deltakelse i studien før du starter å svare på spørsmål.

Foto: Shutterstock

STUDIE: Hvordan virker foreldreveiledning i grupper (ICDP)?



INVITASJON

TIL Å DELTA I STUDIEN Hvordan virker foreldreveiledning i grupper (ICDP)?

VI VIL INVITERE DEG til å delta i en studie av hvordan foreldreveiledningsprogrammet International Child Development Programme (ICDP) virker.

Alle som har barn møter ulike små og store utfordringer i foreldrerollen. Mange foreldre opplever at de får god hjelp av å delta i en foreldreveiledningsgruppe. ICDP er et forebyggende program til foreldre i grupper med fokus på mestring og familiens ressurser.

Programmet tilbys en rekke steder i Norge og mange andre land. Gruppene ledes av sertifiserte ICDP-veiledere.

Barne-, ungdoms- og familiedirektoratet (Bufdir) er ansvarlig for gjennomføringen av foreldreveiledning basert på ICDP. Selv om tiltaket er utbredt, trengs det en grundig evaluering av hvilken effekt det har. Derfor går vi i gang med denne studien. Studien utføres av Folkehelseinstituttet og er finansiert av Bufdir.

KONTAKTINFORMASJON

Ta gjerne kontakt med oss dersom dere har spørsmål om prosjektet eller om deltakelse!

E-post: ICDP-post@fhi.no
Telefon: 908 42 020

HEIDI AASE
Avdelingsdirektør
Folkehelseinstituttet

VI HÅPER DU VIL VÆRE MED I DENNE UNDERSØKELSEN!



KJÆRE FORELDRE!

Vi ønsker å invitere dere til å delta i effekt-evalueringen av ICDP. Studien skal undersøke hvordan foreldreveiledning i gruppe (ICDP) virker.

For å finne ut mer om hvordan foreldreveiledning fungerer i Norge, er det viktig for oss å få informasjon fra alle slags familier. Vi ønsker informasjon om familier i ulike livssituasjoner, med barn i ulike aldre og med ulike grunner for å ville delta i foreldreveiledningsgruppe. Vi ønsker både familier der foreldrene bor sammen og der de bor hver for seg. Det er derfor svært verdifullt om dere vil delta i undersøkelsen, uansett hva som er bakgrunnen for at dere meldte dere på gruppe.

FORMÅLET MED STUDIEN

ICDP brukes mye, men vi mangler en grundig evaluering av hvordan tiltaket virker. Formålet med studien er å undersøke hvordan ICDP virker på foreldre, på barn og på forholdet mellom dem.

Gjennom din deltakelse vil du bidra til å fremskaffe nyttig kunnskap om effekten av ICDP. Vi trenger å få vite mer om foreldres erfaringer med tilbudet, for å kunne utvikle dette videre.

Resultatene vil gi oss viktig kunnskap som kan benyttes i arbeidet for gode, forebyggende tjenester for foreldre og barn også i fremtiden.

HVORFOR BLIR DERE INVITERT?

I perioden studien foregår inviterer vi alle foreldre som ønsker å delta i ICDP-gruppe på ulike steder i Norge til å delta i studien. Alle som inviteres har meldt interesse for en ICDP-gruppe ment for foreldre generelt.

HVA INNEBÆRER DET Å DELTA?

Vi samler informasjon fra en eller to foreldre/omsorgspersoner der minst én er påmeldt ICDP-gruppe. Dere får spørreskjema til utfylling tre ganger i løpet av studien. Dersom dere er to, fyller dere ut hvert deres skjema, men begge svarer for det samme barnet.

Som deltaker i prosjektet oppgir du din e-post-adresse og ditt "fokusbarn" sin fødselsdato til gruppeveileder, som viderefremidler dette til Folkehelseinstituttet. Da vil du få tilsendt e-post med lenke til elektroniske spørreskjemaer som du kan fylle ut på PC eller nettbrett. Dersom du ikke har mulighet til å fylle ut elektronisk, kan du be om å få spørreskjemaer i papirversjon. Du vil bli bedt om å fylle ut første spørreskjema før oppstart av gruppen.

Når du har fylt ut skjemaet, blir din gruppe tilfeldig trukket ut til en av to betingelser: enten får gruppen gruppeveiledning basert på ICDP med oppstart som planlagt (betingelse 1: «intervensjonsgruppe»), eller så må din gruppe vente til datainnsamlingen er avsluttet før dere kan få ICDP (betingelse 2: «kontrollgruppe»).

Hvorvidt gruppen din blir trukket ut til betingelse 1 eller 2 er helt tilfeldig og det er ingen, hverken du selv eller noen du møter i prosjektet, som kan påvirke eller som på forhånd vet utfallet av tildelingen.

Tilfeldig tildeling er ofte brukt i forskning fordi det er den beste metoden for å teste effekten av et tiltak. Så fort gruppen din er trukket vil du få en e-post med informasjon om hvilken betingelse gruppen din

er blitt tildelt.

Du vil også få tilsendt spørreskjema på to senere tidspunkter: rett etter avslutning av gruppe/etter 10 uker for kontrollgruppe, og 6 måneder etter at du fylte ut første skjema.

Etter 6 måneder, når datainnsamlingen er avsluttet, vil alle som var kontrollgruppe, få tilbud om foreldreveiledning, og kan velge å ta imot tiltaket. Alle deltakere i prosjektet (både betingelse 1 og 2) kan benytte øvrige helse- og velferdstjenester (deltakelse i helsestasjonens ordinære program, besøk hos fastlege etc.) som vanlig.

Fra og med 1. januar 2019 honoreres deltagelse i studien med unversalgavekort. Deltagere (både deltagere i ICDP-gruppen og "omsorgspersoner" - foresatte som ikke deltar i gruppen) får gavekort på kr. 500 per innsendte spørreskjema.

For å få gavekort forutsettes det at deltagere registrerer postadressen sin via lenken de får når de har fylt ut spørreskjema. Gavekortordningen gjelder kun grupper/deltagere som er meldt inn i studien etter 1. januar 2019.

HVILKEN INFORMASJON SKAL INNHENTES?

Vi samler inn informasjon via spørreskjemaer til dere foreldre. Vi bruker et nettbasert system (dataportal) administrert av Norsk senter for forskningsdata (NSD), og over en sikker datalinje. Det står mer om datasikkerhet nedenfor.

Spørreskjemaene omhandler blant annet bakgrunnsinformasjon om deg og familien din,

hvordan du opplever å være forelder, hvordan du har det sammen med barnet ditt, og hvordan barnet ditt har det. All informasjon som registreres om deg behandles konfidensielt.

OPPBEVARING OG BEHANDLING AV OPPLYSNINGER

Undersøkelsen er godkjent av Folkehelseinstituttets Personvernombud. Opplysningene som samles fra deltakerne i prosjektet blir lagret på en sikker server ved Norsk senter for forskningsdata (NSD). Dette er en av de tryggeste måtene å oppbevare forskningsinformasjon på.

Hver deltaker får et ID-nummer ved registrering i dataportalen. Dette ID-nummeret knytter deg til dine opplysninger gjennom en e-post-/navneliste som oppbevares adskilt fra dine svar på spørreskjema. Det er kun veiledere, forskere og våre samarbeidspartnere i NSD som vil ha tilgang til koblingene mellom ID-nummer og navn/e-postadresser.

Gruppeveilederne vil ha tilgang til koblingene mellom ID-nummer og navn/e-postadresser for sine gruppedeltakere, blant annet for å kunne registrere hvem som møter opp på de enkelte gruppemøtene. Veilederne vil få vite om du har svart på spørreskjema eller ikke, men vil ikke få innsyn i hva du har svart på spørreskjemaene.

Det er kun forskerne og våre samarbeidspartnere ved NSD som har tilgang til dine svar gjennom koblingen mellom ID-nummer og e-post/navn, og de har taushetsplikt.