

Deelnemersinformatie voor deelname aan wetenschappelijk onderzoek naar medisch onderwijs

Titel van het onderzoek

Opleidersthermometer: vragenlijst t.b.v. de ontwikkeling van een beknopt screeningsinstrument om de kwaliteit van de supervisie te meten, welke geschikt is voor jaarlijks gebruik

Beste aios,

Wij vragen u om mee te doen aan wetenschappelijk onderzoek van medisch onderwijs. Meedoen is vrijwillig.

Voordat u beslist of u wilt meedoen aan dit onderzoek, krijgt u uitleg over wat het onderzoek inhoudt in deze informatiebrief. Lees deze informatie rustig door en benader de onderzoeker als u vragen heeft.

Inleiding

Dit onderzoek is opgezet door het UMCG en Isala klinieken en wordt gedaan door onderwijskundigen, psychologen en supervisors uit het werkveld. Dit onderzoek gaat over het beoordelen van de kwaliteit van de supervisie in de medische vervolgoopleidingen. Het is belangrijk dat de supervisor feedback krijgt over de kwaliteit van zijn/haar supervisie zodat hij/zij de rol van supervisor zo goed mogelijk kan vervullen. Uit onderzoek blijkt het belang van de supervisor als rolmodel voor de aios. Aan u wordt een vragenlijst voorgelegd met daarin drie rollen van de supervisor: de rol van persoon, de rol van dokter en de rol van docent. Elke rol bevat een aantal vragen en u wordt gevraagd om aan te geven in hoeverre u het eens bent dat deze vraag betrekking heeft op een van de rollen van de supervisor. Daarnaast wordt u nog gevraagd om per rol een rapportcijfer te geven. Naar verwachting zal het invullen van de vragenlijst ca. 10 minuten duren. Wij willen u vragen de onderstaande punten goed door te lezen en als u ermee akkoord bent het informed consent te ondertekenen. Dit kunt u doen door de vink aan het begin van de vragenlijst aan te klikken.

1. De achtergrond en het doel van het onderzoek?

De studie waarvoor wij uw inzet vragen, maakt deel uit van een grotere studie. Deze grote studie heeft als doel om een beknopt screeningsinstrument te ontwikkelen om de kwaliteit van de supervisie in de medische vervolgoopleidingen te meten, en welke tevens geschikt is voor jaarlijks gebruik. Door een dergelijk kort screeningsinstrument, hierna te noemen: opleidersthermometer, te gebruiken, wordt een hoge respons verwacht waardoor de kwaliteit van de supervisie herhaaldelijk adequaat geanalyseerd kan worden en zo nodig worden verbeterd.

Wij vragen uw inzet voor een deelstudie met als doel te achterhalen welke aspecten u als aios belangrijk vindt voor de kwaliteit van de supervisie zodat we een concept-opleidersthermometer kunnen ontwikkelen die datgene bestrijkt wat de aios belangrijk vinden in de supervisie.

2. De uitvoering van het onderzoek?

Het onderzoek heeft al verschillende fasen doorlopen met als resultaat een eerste concept van de opleidersthermometer. De studie, waar wij uw inzet voor vragen, wordt dit concept getest en wordt bepaald welke aspecten geselecteerd worden voor de uiteindelijke opleidersthermometer. Er wordt onderzocht welke aspecten er per rol minimaal nodig zijn om een betrouwbaar en representatief beeld van de kwaliteit van de supervisie te krijgen. Deze studie is geen onderdeel van het reguliere onderwijs. Het onderzoek wordt uitgevoerd onder leiding van prof. P.L.P. Brand, prof. A.D.C. Jaarsma, dr. J. Schönrock-Adema en prof. J.K.G. Wietasch en zal zoveel mogelijk plaatsvinden op de locatie waar de aios werkzaam is. Drs. P.P.M. Bakker is degene die de onderzoeksgegevens zal verwerken.

3. Wat wordt er van u verwacht?

Wij vragen u de vragenlijst eerlijk en oprecht invult. Dit kost u ongeveer 5 min. U hoeft zich hiervoor niet voor te bereiden.

4. Welke risico's zijn er mogelijk?

Wel of niet meedoen aan dit onderzoek heeft geen enkel gevolg voor uw verdere studiovoortgang of beoordeling. Dit is gegarandeerd doordat de onderzoekers van dit

onderzoek geen rol spelen in uw opleiding en/of onderzoekers die een rol spelen in de opleiding niet kunnen zien welke gegevens bij welke persoon horen (zij hebben geen toegang tot de herleidbare gegevens). Er zijn geen verdere risico's verbonden met deelname aan dit onderzoek.

5. Wat zijn mogelijke voor- en nadelen van deelname aan dit onderzoek?

U heeft op dit moment zelf geen direct voordeel van deelname aan dit onderzoek. Als de opleidersthermometer formeel gevalideerd is, zal dit korte screeningsinstrument in de toekomst worden gebruikt wat voordelig voor u kan zijn, aangezien u dan minder lange vragenlijsten hoeft in te vullen. Bovendien kan het zijn dat de kortere vragenlijsten voor hogere responsen zorgen, waardoor een afdeling een beter zicht krijgt op de mening van de aios, en meer aangrijpingspunten heeft voor verbeteren van de supervisie, wat (op termijn) aios weer ten goede komt.

6. Wat gebeurt er als u niet wenst deel te nemen aan dit onderzoek?

Het is aan u om te beslissen om wel of niet deel te nemen aan dit onderzoek. Deelname is vrijwillig. Als u besluit deel te nemen aan het onderzoek, kunt u altijd van gedachten veranderen. U mag op elk moment tijdens het onderzoek stoppen met deelname, zonder een reden op te geven. Wanneer u besluit te stoppen, zullen wij u vragen of wij eventuele data die al verzameld zijn in deze studie mogen gebruiken voor ons onderzoek. Mocht u dat niet willen, dan zullen we de gegevens vernietigen en niet gebruiken voor onze studie. Of u deelneemt of niet heeft geen gevolgen voor u. Als u wel meedoet kunt u zich melden bij drs. P.P.M. Bakker (p.p.m.bakker@umcg.nl).

7. Wordt u geïnformeerd als er tussentijds voor u relevante informatie over de studie bekend wordt?

Als u instemt deel te nemen aan deze studie, zullen we u op de hoogte brengen, indien er tussentijds relevante informatie bekend wordt die van invloed kan zijn op uw besluit om al of niet deel te nemen aan deze studie of toestemming te geven om uw resultaten te gebruiken voor het onderzoek.

8. Wat gebeurt er met uw gegevens?

Uw gegevens worden anoniem verkregen en verwerkt. U kunt een herinneringsmail ontvangen als u de vragenlijst binnen drie weken nog niet hebt ingevuld. Deze e-mail wordt geautomatiseerd verstuurd vanuit het online-programma.

Wij bewaren de verzamelde gegevens niet langer dan noodzakelijk (tot maximaal tien jaar na afronding van het onderzoek) voor eventuele heranalyses. Dit heeft te maken met richtlijnen ten behoeve van de controle van de wetenschappelijke integriteit van het onderzoek. Wetenschappelijke instellingen zijn verplicht om gegevens gedurende deze periode te bewaren. Als u dat niet wilt, respecteren wij dat natuurlijk. Alle verzamelde gegevens zullen zorgvuldig worden behandeld en opgeslagen in een met wachtwoord beveiligde omgeving van het UMCG / RUG.

De onderzoekers hebben enkel toegang tot de niet identificeerbare gegevens. Alle medewerkers aan het onderzoek hebben een geheimhoudingsplicht. Ook in rapporten en publicaties over het onderzoek zijn de gegevens niet tot u te herleiden.

9. Welke rechten heeft u met betrekking tot het verwerken van de gegevens?

Als deelnemer aan dit onderzoek heeft u bepaalde rechten, zoals het recht op informatie, recht op inzage en recht op vergetelheid. Voor algemene informatie kunt u de website van de Autoriteit Persoonsgegevens raadplegen. Voor vragen over uw rechten die gelden voor dit specifieke onderzoek kunt u contact opnemen met de verantwoordelijke voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Dit is drs. P.P.M. Bakker, UMCG (p.p.m.bakker@umcg.nl). Bij vragen of klachten over de verwerking van uw persoonsgegevens raden we u aan eerst contact op te nemen met de onderzoeker.

10. Zijn er extra kosten/is er een vergoeding wanneer u besluit aan dit onderzoek mee te doen?

Er zijn geen extra kosten of vergoedingen aan dit onderzoek verbonden.

11. Heeft de ethische toetsingscommissie van medisch onderwijsonderzoek dit onderzoek goedgekeurd?

Voor dit onderzoek is goedkeuring verkregen van de Ethische toetsingscommissie van de NVMO.

12. Wilt u verder nog iets weten?

Bij vragen kunt u contact opnemen met drs. P.P.M. Bakker (p.p.m.bakker@umcg.nl) of dr. J. Schönrock-Adema (j.schonrock-adema@umcg.nl). Indien u opmerkingen heeft over het onderzoek, kunt u dit bespreken met een van de leden van onderstaand onderzoeksteam.

13. Ondertekening informed consent / toestemmingsformulier

Wanneer u voldoende informatie en bedenktijd heeft gehad en u besluit deel te nemen aan het onderzoek, vragen wij u op de bijbehorende informed consent te bevestigen dat u de informatie heeft begrepen en instemt met deelname aan het onderzoek. Dit doe je door in de vragenlijst aan te geven dat u akkoord gaat

Met vriendelijke groet,
Drs. Pauline Bakker
Onderwijskundig adviseur UMCG / CEDAR
p.p.m.bakker@umcg.nl
Telefoonnr.: +31 50 361 6879

Dr. Johanna Schönrock-Adema
Senior onderzoeker UMCG / CEDAR
j.schonrock-adema@umcg.nl

Prof. dr. Debbie Jaarsma
Professor Innovation & Research in Medical Education, Director Center for Education Development and Research in Health Professions, Programme leader LEARN
A.D.C.jaarsma@umcg.nl

Prof. dr. Paul Brand
Professor of Clinical Medical Education, Wenckebach Institute, UMC Groningen

Dean of Medical Education and Faculty Development, Isala Hospital, Zwolle
p.l.p.brand@isala.nl

[Prof. dr. Gotz Wietasch](#)

Professor Anesthesiologie, Innovatie in de Opleiding

Opleider Anesthesiologie

j.k.g.wietasch@umcg.nl