

forskningsprosjekt som inkluderer barn, inkludert enkle prosjekt som blir utført av elever eller studenter. Det bør stilles krav til forskerne sin kompetanse på barn sine rettigheter og forutsetninger, og aktuelle juridiske og etiske problemstillinger må eksplisitt håndteres og forklares.

- Det må være retningslinjer og prosedyrer som sikrer at det blir satt i gang nødvendige oppfølgingstiltak hvis det fremkommer opplysninger som viser at barnet kan ha behov for helsehjelp eller hjelpetiltak, f.eks. nødvendig melding til barnevernet.

II

- Den regionale forskningsetiske komiteen (REK) må sikre at prosjektet inneholder en forsvarlig vurdering av deltakerne sin evne til å samtykke.
- REK må også sikre at forskningsdeltakende barn, der foresatte ikke skal ha informasjon eller innsyn, alltid får særskilt oppfølging. Denne oppfølgingen skal både sikre at barnet har forstått hva det innebærer å være med i denne typen forskning og at barnet får adekvat støtte når problematiske tema er blitt omtalt.

III

- Det er hensiktsmessig og i samsvar med barns forutsetninger at REK kan bestemme at samtykket kan dokumenteres på annen måte enn gjennom den vanlige skriftlige formen.
- Informasjonsutveksling ansikt til ansikt kan være nødvendig og vil kunne gjøre det mulig å tilpasse opplysningene som blir gitt ut fra barnets alder og utvikling. En kan da enklere forsikre seg om at informasjonen blir forstått og at barnet samtykker frivillig. En fagperson bør alltid være med ved de individuelle vurderingene av barnets evne til å samtykke. Det kan være en person med annen fagkompetanse enn kompetansen til den som er ansvarlig for studien. Informasjonen til barn om prosjektet, og vurderingen av evnen til å samtykke, bør ikke bli utført av en person som barnet er avhengig av, som f.eks. behandler eller klasselærer.
- Vi støtter også kravet om at dokumentasjon av samtykket kan sikres gjennom billed- eller lydopptak eller gjennom vitner der dette er mest hensiktsmessig.
- Barnet må også bli gjort oppmerksom på at det til enhver tid kan trekke samtykket sitt tilbake. Det må lages prosedyrer/retningslinjer på hvordan ivareta personvernet ved f.eks. bilde- og lydopptak.

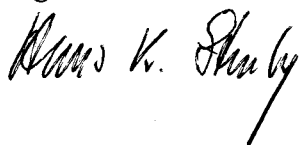
IV

- Det er viktig at barn over 12 år alltid blir hørt og får delta i avgjørelser som gjelder deltakelse i forskningsprosjekt.

- Ungdomsrådet i Helse Bergen var tydelig på at informasjon om forskningsprosjektet ikke må være spesifikt, da det kan bidra til at foresatte ekskluderer barna sine fra å delta.

Vennlig hilsen

Fw
Baard-Christian Schem
fagdirektør



All elektronisk post til Helse Vest skal sendes til postmottak: post@helse-vest.no

Vedlegg

Kopi til: