

DOCUMENTO DE INFORMACIÓN PARA EL PARTICIPANTE

Título: Tesis “Análisis de las barreras de acceso, seguimiento y atención a mujeres migrantes del continente africano en los servicios de obstetricia y ginecología del sistema sanitario de Aragón.”

Responsable: Universidad de Zaragoza

Director/a Tutor/a: Babara Olivan correo: bolivan@unizar.es

Alumno/a Investigador/a: Claudia Tomey Tfno: 658479778 correo: gaiap.contacto@gmail.com

Centro: Universidad de Zaragoza

1. Introducción:

Nos dirigimos a usted para solicitar su participación en una investigación académica que estamos realizando en el programa de doctorado en salud global: determinantes e interacción de la salud humana, animal y ambiente de la Universidad de Zaragoza.

Su participación es voluntaria, pero es importante para obtener el conocimiento que necesitamos.

Este proyecto ha sido aprobado por el Comité de Ética de la Investigación de la Comunidad Autónoma de Aragón (CEICA).

Antes de tomar una decisión le pedimos que:

- lea este documento entero,
- entienda la información que contiene el documento,
- haga todas las preguntas que considere necesarias,
- tome una decisión meditada
- firme el consentimiento informado, si finalmente desea participar.

Si decide participar se le entregará una copia de esta hoja y del documento de consentimiento firmado. Por favor, consérvelo por si lo necesitara en un futuro.

2. ¿Por qué se le pide participar?

Se solicita su participación en este estudio porque es usted un profesional que trabaja en el tercer sector con mujeres migrantes del continente africano. Su experiencia y conocimiento resultan fundamentales para el propósito de esta investigación.

En total en el estudio participarán entre 15 y 20 profesionales del tercer sector que trabajar con mujeres migrantes del continente africano, y han realizado algún tipo de acompañamiento / intervención en el sistema sanitario del área de obstetricia y ginecología en Aragón. Este estudio se va a realizar en la comunidad autónoma de Aragón, por

lo que, se va a demandar la participación a diversos profesionales del tercer sector que realizan su ejercicio profesional junto a mujeres migrantes del continente africano, que en alguna ocasión han realizado un acompañamiento/intervención junto a ellas en el área de obstetricia y ginecología. Usted puede ejercer su actividad laboral tanto del sistema público como del privado, en la comunidad autónoma de Aragón.

3. ¿Cuál es el objeto de este estudio

En esta investigación nos proponemos analizar y comprender las barreras a las que enfrentan las mujeres migrantes en el sistema sanitario de Aragón, desde el momento de su acceso hasta las distintas etapas del proceso incluyendo el primer contacto, el desarrollo de la cita, el seguimiento y la finalización de la intervención, en el área sanitaria de la obstetricia y ginecología.

La investigación se llevará a cabo mediante la realización de entrevistas, en las cuales se integrarán tanto las experiencias de las propias personas implicadas como las perspectivas de los profesionales que trabajan en dichas áreas sanitarias y de aquellos pertenecientes al tercer sector.

A través de este estudio, se busca:

- Identificar las principales barreras y desafíos que, según los profesionales del tercer sector, enfrentan las mujeres migrantes provenientes del continente africano en su interacción con el sistema sanitario.
- Analizar las dificultades y limitaciones que experimentan los profesionales que intervienen en la atención de mujeres migrantes africanas, así como comprender si realizan acompañamientos específicos ante situaciones de vulnerabilidad.
- Recoger propuestas y recomendaciones orientadas a mejorar la calidad de la atención, el seguimiento y la intervención sanitaria.

Con ello, se pretende generar conocimiento que contribuya a mejorar las prácticas y estrategias de atención dirigidas a mujeres migrantes africanas dentro del sistema sanitario aragonés, particularmente en el ámbito de la Obstetricia y la Ginecología.

4. ¿Qué tengo que hacer si decido participar?

Su participación consistirá en mantener una entrevista con uno de los investigadores del proyecto. El objetivo de dicha entrevista es profundizar en su experiencia profesional y recoger su perspectiva sobre las barreras y dificultades que enfrentan las mujeres migrantes africanas en los procesos de acceso, seguimiento y atención sanitaria, así como identificar las prácticas más eficaces para favorecer estos procesos.

La entrevista se realizará de manera presencial, en un entorno cómodo, accesible y seguro para la persona participante. Durante la misma, se abordarán temas relacionados con su trayectoria profesional, las estrategias que aplica en su ámbito de trabajo, las barreras que detectas a las que se enfrentan las mujeres migrantes africanas y sus recomendaciones para mejorar la atención a las mujeres migrantes africanas.

La duración estimada de la entrevista será de aproximadamente 90 minutos. Con su consentimiento expreso, la conversación será grabada en formato de audio con el único propósito de facilitar su transcripción y posterior análisis. Tanto las grabaciones como las transcripciones serán tratadas de forma estrictamente confidencial y utilizadas únicamente con fines de investigación.

La participación en el estudio es completamente voluntaria. La persona participante podrá decidir libremente si responde o no a determinadas preguntas, así como interrumpir la entrevista en cualquier momento, sin que ello implique consecuencia negativa.

El estudio no requiere desplazamientos adicionales, más allá de acudir al lugar acordado para la realización de la entrevista. En principio, las entrevistas se llevarán a cabo en el Centro de Salud Arrabal. No obstante, si dicho lugar representara una dificultad para la persona participante, se podrá acordar una localización alternativa adecuada en coordinación con el equipo investigador.

No se solicitará la realización de ninguna otra actividad relacionada con el estudio, salvo acuerdo previo entre la persona participante y el equipo de investigación.

Si usted accede a participar tendrá que firmar el consentimiento informado que le presentamos al final de este documento.

5. ¿Qué riesgos o molestias supone?

La participación en este estudio no conlleva riesgos físicos para la persona participante. La única actividad prevista consiste en la realización de una entrevista, la cual se desarrollará en un entorno cómodo, seguro y adecuado para garantizar su bienestar.

En relación con las posibles molestias, es posible que durante la entrevista se aborden experiencias profesionales o situaciones complejas que requieran reflexión personal, lo que podría generar cierto grado de incomodidad emocional. En cualquier momento, la persona participante podrá optar por no responder a determinadas preguntas

o interrumpir la entrevista si así lo desea, sin que ello afecte su participación en el estudio ni su relación con el equipo investigador.

La duración estimada de la entrevista será de aproximadamente 90 minutos, lo que podría representar una molestia temporal derivada del tiempo de dedicación requerido. No obstante, el equipo investigador procurará que la entrevista se desarrolle en un ambiente respetuoso, privado y confidencial, minimizando cualquier posible malestar y favoreciendo la libertad de expresión y decisión de la persona participante.

No se prevén riesgos adicionales, dado que el estudio no implica la realización de procedimientos invasivos, pruebas médicas ni intervenciones de ningún tipo.

El tiempo aproximado de realización de la entrevista será de 90 minutos.

6. ¿Obtendré algún beneficio por mi participación?

Al tratarse de un estudio de investigación orientado a generar conocimiento usted no obtendrá ningún beneficio por su participación si bien contribuirá al avance científico y al beneficio social.

No se le ofrecerá ninguna compensación económica ni otro tipo de beneficio material por participar en este estudio.

En caso de que la participación le suponga algún gasto, como desplazamientos u otros gastos derivados de la realización de la entrevista, le informamos que no se realizará reembolso de dichos gastos.

7. ¿Cómo se van a tratar mis datos personales?

Este proyecto cumple con la Legislación relacionada con la protección de datos, en particular el Reglamento General de Protección de Datos de la Unión Europea (Reglamento UE 2016/679, de 27 de abril) y la Ley Orgánica 3/2018, de 5 de diciembre, de Protección de Datos Personales y Garantías de los Derechos Digitales. También con toda la normativa de ética en la investigación y, si es el caso, del tratamiento de datos de la investigación en salud e investigación biomédica. El proyecto está autorizado por la Universidad de Zaragoza. A continuación, le indicamos brevemente cómo trataremos sus datos personales:

Información básica sobre protección de datos.

Responsable del tratamiento: Universidad de Zaragoza

Responsable interno: Barbara Olivan (Director-Tutor)

Encargado interno: Claudia Tomey (Alumno/a)

Finalidad: Sus datos personales serán tratados exclusivamente para el estudio al que hace referencia este documento. El tratamiento de sus datos personales se realizará utilizando técnicas para mantener su anonimato mediante el uso de códigos aleatorios, con el fin de que su identidad personal quede completamente oculta durante el proceso de investigación.

Legitimación: El tratamiento de los datos de este estudio queda legitimado por su consentimiento a participar.

Destinatarios: No se cederán datos a terceros salvo obligación legal.

Duración: Los datos personales serán destruidos una vez se haya cumplido con la finalidad para la que se recabaron y para las posibles revisiones o determinación de responsabilidades. Los resultados objeto de explotación, ya completamente anonimizados y sin datos personales, podrán ser conservados para su posible reutilización en otros trabajos de investigación. A partir de los resultados de la investigación, se podrán elaborar comunicaciones científicas para ser presentadas en congresos o revistas científicas, pero se harán siempre con datos agrupados y nunca se divulgará nada que le pueda identificar.

Derechos: Podrá ejercer sus derechos de acceso, rectificación, supresión y portabilidad de sus datos, de limitación y oposición a su tratamiento, de conformidad con lo dispuesto en el Reglamento General de Protección de Datos (RGPD) **ante el/la Responsable interno de este estudio**, cuyos datos de contacto figuran en el encabezamiento de este documento, o dirigiendo un correo electrónico al Delegado/a de Protección de Datos de la Universidad de Zaragoza (dpd@unizar.es). Si no viera atendida su petición podrá dirigirse en reclamación a la Agencia Española de Protección de Datos (<https://www.aepd.es>). Podrá consultar información adicional sobre protección de datos en la Universidad de Zaragoza en la dirección: <https://protecciondatos.unizar.es/>

Se informa al participante que la entrevista será grabada en formato audio. Este audio será transcrito y se conservará en un fichero encriptado al que solo la doctoranda tendrá acceso. Estos datos estarán protegidos por contraseñas, y de forma conjunta los audios y las transcripciones de las entrevistas serán almacenados en una carpeta de acceso restringido en el servidor institucional de la Universidad de Zaragoza, cumpliendo con las políticas de seguridad del Servicio de Protección de Datos y ciberseguridad de la Universidad de Zaragoza. El acceso al ordenador donde se guardarán los datos derivados del estudio estará en un despacho o habitación al que se accede con llave, y con contraseñas de acceso tanto de acceso al ordenador, como de acceso a la carpeta. Estas grabaciones se prevé que se conserven hasta la defensa de la tesis (previsiblemente septiembre de 2029).

8. ¿Quién financia el estudio?

Este proyecto no cuenta con financiación externa. Es un estudio realizado por la Universidad de Zaragoza.

9. ¿Se me informará de los resultados del estudio?

Usted tiene derecho a conocer los resultados del presente estudio, tanto los resultados generales como los derivados de sus datos específicos. También tiene derecho a no conocer dichos resultados si así lo desea. Por este motivo en el documento de consentimiento informado le preguntaremos qué opción prefiere. En caso de que desee conocer los resultados, el investigador le hará llegar los resultados.

10. ¿Puedo cambiar de opinión?

Su participación es totalmente voluntaria: puede decidir libremente no participar sin que eso influya en su práctica habitual ni tenga para Ud. ninguna otra repercusión que pudiera serle desfavorable.

Puede decidir no participar o retirarse del estudio en cualquier momento sin tener que dar explicaciones: bastará con que le manifieste su intención al Investigadora

11. ¿Qué pasa si me surge alguna duda durante mi participación?

En la primera página de este documento están recogidos los nombres y datos de contacto de los investigadores que participan en este estudio o proyecto. Puede dirigirse a uno de ellos en caso de que le surja cualquier duda sobre su participación.

Muchas gracias por su atención.

Si finalmente desea participar le rogamos que firme el documento de consentimiento que se adjunta.

DOCUMENTO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA EL PARTICIPANTE

Título de la investigación: “Análisis de las barreras de acceso, seguimiento y atención a mujeres migrantes del continente africano en los servicios de obstetricia y ginecología del sistema sanitario de Aragón.”

Yo, _____ (nombre y apellidos del/de la participante)

- He leído la hoja de información que se me ha entregado.
- He podido hacer preguntas sobre el estudio y he recibido suficiente información sobre el mismo.
- He hablado con: _____ (nombre del investigador/a)
- Comprendo que mi participación es voluntaria.
- Comprendo que puedo retirarme del estudio:
 - 1) cuando quiera
 - 2) sin tener que dar explicaciones
 - 3) sin que esto tenga ninguna repercusión para mí

Y, en consecuencia,

Presto libremente mi consentimiento para participar en este estudio y doy mi consentimiento para el acceso y utilización de mis datos conforme se estipula en la hoja de información que se me ha entregado.

Deseo ser informado sobre los resultados del estudio: SI NO (marque lo que proceda)

Si marca SÍ indique su teléfono o correo electrónico de contacto: _____

He recibido una copia de este Consentimiento Informado.

Firma del/de la
participante:

Fecha:

He explicado la naturaleza y el propósito del estudio a la persona participante.

Firma del investigador/a:

Fecha:

