



# Använder du ankel-fotortos och vill berätta hur det är? Vi vill lyssna!

*Fråga om deltagande till medverkan i forskningsprojekt för*

***barn och unga 8-18 år med cerebral pares (CP) som använder ortoser.***

Vi arbetar med ett forskningsprojekt om ortosanvändning hos barn och unga med CP, med fokus på aktivitet och delaktighet. Vi undrar om du vill vara med i en intervju.

## **Vad är det för projekt och varför vill ni att jag ska delta?**

Vi vill försöka ta reda på vad barn, ungdomar och deras föräldrar tycker om att använda ankel-fotortoser (AFO). Vad som kan vara svårt och vad som är bra, framförallt i situationer där du är aktiv till exempel i skolan eller under fritidsaktiviteter. Idag finns det ingen forskning som visar vad barn och unga tycker om att använda ortoser och därför hoppas vi att just du skulle vilja berätta hur det är att använda ortoser så att vi som hjälper barn med CP kan bli bättre på att hjälpa.

## **Hur går projektet till?**

Om du vill vara med och berätta hur det är att använda ortoser behöver vi få ett skriftligt godkännande av dig och dina föräldrar att du får och vill vara med. När det är klart bokar vi en tid och plats för en pratstund. Den beräknas ta 30 - 60 minuter och den spelas in. Vi kan träffas på en riktig plats som du väljer eller över datorn. Efter pratstunden ställer forskaren liknande frågor till din förälder. Du kan när som helst ångra dig och säga att du inte vill vara med, även om dina föräldrar har sagt ja till att vara med, eller om det är någon fråga du inte vill svara på. Om du skulle vilja vara med eller har frågor kan du eller dina föräldrar kontakta ansvarig forskare på mejl [jessica.stockman@med.lu.se](mailto:jessica.stockman@med.lu.se) eller på telefon 070 – 611 4401 (där svarar oftast en telefonsvarare men lämna meddelande så ringer jag tillbaka).

Efter intervjun får du möjlighet att läsa igenom det som sagts och ändra om du ångrat dig, något blivit fel eller missförstått.

Som tack för ditt deltagande får du två biobiljetter.

## **Finns det risker att delta?**

För dig som deltagare finns inga kända risker att delta, du kan när som helst avbryta ditt deltagande utan att förklara varför.

## **Vad händer med mina uppgifter?**

Projektet kommer att samla in och registrera information om dig, alltså personuppgifter.

Personuppgifter är exempelvis namn och personnummer. Intervjun kommer att spelas in i sin helhet. Insamlat material kommer att förvaras så att ingen utanför forskargruppen kan se vad just du har svarat eller att just du har varit med.

## **Resultat**

Resultatet av det här projektet kommer att analyseras på gruppnivå, vilket betyder att du och dina svar inte kommer att kännas igen i resultatet. Resultatet kommer att skrivas som en artikel i en tidskrift och tidning och kommer även presenteras på konferenser där personer som jobbar med barn med CP och föräldrar till barn med CP finns.