

Studieninformation

Informationen zur Studie

Sie haben sich zur Teilnahme an der Studie „Akute Stressreaktion in der Pillenpause“ gemeldet. Wir danken Ihnen für Ihr Interesse an diesem Forschungsprojekt. Mit diesem Informationsblatt möchten wir Ihnen grundlegende Informationen über den Ablauf und den Nutzen unserer Studie sowie mögliche Risiken geben.

Ziel der Studie

Das Ziel der Studie ist es, zu untersuchen, ob sich die Stressreaktion während der Pillenpause von der Stressreaktion während der akuten Einnahmephase der Antibabypille unterscheidet.

Ablauf der Studie

Die Studie wird in den Laborräumen der Abteilung für Biologische und Klinische Psychologie (Johanniterufer 15) durchgeführt und findet immer in Gruppen aus mehreren Versuchspersonen statt. Für das Stressexperiment werden wir Sie bitten, sich in einem fiktiven Bewerbungsgespräch einem Versuchsgremium zu präsentieren. Dieser Teil der Untersuchung (Stressexperiment) wird auf Video aufgezeichnet. Zur Bestimmung verschiedener physiologischer Stressmarker, wie den Hormonen Cortisol, Testosteron und Progesteron, werden Sie im Verlauf der Untersuchung mehrfach gebeten Speichelproben abzugeben. Des Weiteren wird Ihre Herzrate mittels selbstklebender Elektroden aufgezeichnet und Sie beantworten zu bestimmten Zeitpunkten mehrere Fragebögen zu Ihrer aktuellen Stimmung und Ihrem Befinden. Die Untersuchung dauert insgesamt ca. 2.5 h und findet am Nachmittag/Abend statt. Voraussetzung für die Studienteilnahme ist, dass Sie die erforderlichen Einschlusskriterien erfüllen. Um diese feststellen zu können, bitten wir Sie vorab um das Ausfüllen des Screening-Fragebogens.

Risiken

Wir gehen davon aus, dass die Durchführung des Stresstests kurzfristig unangenehm für Sie sein kann. Darüber hinaus sind mit der Teilnahme an der Studie keinerlei Risiken zu erwarten.

Freiwilligkeit und Anonymität

Die Teilnahme an der Studie ist freiwillig. Sie können jederzeit und ohne Angabe von Gründen die Teilnahme an dieser Studie abbrechen, ohne dass Ihnen daraus Nachteile entstehen. Auch wenn Sie die Studie vorzeitig abbrechen, haben Sie Anspruch auf eine anteilige Vergütung für den bis dahin erbrachten Zeitaufwand.

Die im Rahmen dieser Studie erhobenen oben beschriebenen Daten und persönlichen Mitteilungen werden vertraulich behandelt. So unterliegen diejenigen Projektmitarbeiter/innen, die durch direkten Kontakt mit Ihnen über personenbezogene Informationen verfügen, der Schweigepflicht. Des Weiteren wird die Veröffentlichung der Ergebnisse der Studie in anonymisierter und aggregierter Form (z.B. in Form von Gruppenmittelwerten) erfolgen, d.h. ohne dass Ihre Daten Ihrer Person zugeordnet werden können.

Datenschutz

Die Erhebung Ihrer oben beschriebenen Daten erfolgt vollständig pseudonymisiert, d.h. Ihre Antworten und Ergebnisse werden unter einem persönlichen Codewort gespeichert, das Sie selbst anhand einer Regel erstellt haben und das außer Ihnen niemand kennt. Das heißt, es ist niemandem möglich, Ihre Daten mit Ihrem Namen in Verbindung zu bringen. Die pseudonymisierten Daten werden mindestens 10 Jahre gespeichert. Sie können allerdings, wenn immer Sie dies möchten, die Löschung der von Ihnen erhobenen Daten verlangen. Dazu müssen Sie uns nicht Ihren Namen verraten, sondern nur Ihr Codewort.

Die zur Kontaktaufnahme erforderlichen persönlichen Daten (Name, Emailadresse, Kontaktdaten) werden nach den allgemeinen Datenschutzrichtlinien vertraulich behandelt. Diese Daten werden unter Verschluss (sofern in Papierform) bzw. auf einem Passwort geschützten Server (sofern in elektronischer Form vorliegend) der Universität Trier aufbewahrt und sind nur den unmittelbar in dieser Studie beteiligten Personen zum Zwecke der Korrespondenz zugänglich. Des Weiteren wird die Veröffentlichung der Ergebnisse der Studie in anonymisierter Form erfolgen, d. h. ohne dass Ihre Daten Ihrer Person zugeordnet werden können.

Vergütung

Für die Teilnahme an der Untersuchung erhalten Sie wahlweise eine Vergütung in Höhe von 50€ oder 35€ plus 1.5 Versuchspersonenstunden. Die Vergütung wird Ihnen in bar ausgezahlt. Bei Empfang der Vergütung in bar müssen Sie eine Quittung mit Angabe Ihres Probandencodes unterschreiben. Alle diesbezüglichen Informationen werden völlig separat von den Untersuchungsdaten aufbewahrt.

Kontaktdaten

Falls Sie Fragen haben, können Sie sich an die oben genannte E-Mail-Adresse wenden.