

Informatiebrief voor zorgverleners in de eerste lijn in het kader van het kwalitatief onderzoek naar het gebruik van antibiotica/biociden

PI: [Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be](mailto:Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be)

## **Kwalitatief onderzoek naar het gebruik van antibiotica/biociden**

### **INFORMATIEBRIEF HUISARTSEN**

Geachte arts,

Hartelijk dank voor uw interesse in deze studie. Met deze brief willen we u uitnodigen om deel te nemen aan het onderzoek. Vooraleer u een beslissing neemt over uw deelname, vragen we u om onderstaande toelichting over het onderzoek te lezen.

#### **Doel van het onderzoek**

Antimicrobiële resistentie (AMR) vormt een wereldwijde bedreiging voor de volksgezondheid. België blijft nog steeds één van de koplopers in Europa wat betreft het gebruik van antibiotica, en het gebruik van breedspectrum antibiotica. Optimalisering van het antibioticagebruik is nodig. Om hierin te slagen, moeten toekomstige interventies aangepast zijn aan de context van de voorschrijvers en gebruikers. Met deze studie, uitgevoerd door de Universiteit van Antwerpen samen met de Universiteit van Gent, willen we nagaan hoe huisartsen die werken met socio-economisch kwetsbare groepen het voorschrijven, communicatie, het gebruik en de afvalverwerking van antibiotica en biociden ervaren. Deze studie wordt uitgevoerd in opdracht van de FOD Volksgezondheid, die de inzichten uit dit onderzoek wenst mee te nemen bij de ontwikkeling van nieuwe initiatieven voor doelmatig antibioticagebruik.

#### **Waarom ben ik gekozen?**

U bent een huisarts die werkt met socio-economisch kwetsbare groepen en inzicht heeft in het voorschrijven, communicatie, het gebruik en/of de afvalverwerking van antibiotica en biociden.

#### **Wat wordt er van mij verwacht als ik aangesproken word om deel te nemen?**

Om inzicht te verwerven in de context waarin antibiotica wordt voorgeschreven en gebruikt bij socio-economisch kwetsbare groepen organiseren wij interviews. Meer specifiek willen we spreken over uw ervaringen met het voorschrijven en/of gebruik van antibiotica. Graag horen we ook uw mening over bestaande en gewenste initiatieven om doelmatig gebruik van antibiotica te bevorderen.

#### **Wat houdt deelname aan deze studie in?**

Als u graag aan het onderzoek wilt deelnemen, wordt u gevraagd om deel te nemen aan een interview. Het interview wordt op een voor u geschikt tijdstip vastgelegd. Het interview kan face-to-face, telefonisch of via video call plaatsvinden en duurt 30-60 minuten. Tijdens dit gesprek zullen we peilen naar uw ervaringen en opinies over het nemen van beslissingen, communicatie en gebruik van antibiotica; en over bestaande en gewenste initiatieven om doelmatig gebruik van antibiotica te bevorderen. U ontvangt vóór het interview een kopie van het formulier voor geïnformeerde toestemming per e-mail. Voordat u met het interview begint, wordt u gevraagd mondeling toestemming te geven, te bevestigen dat u volledig begrijpt wat deelname aan het onderzoek inhoudt en dat uw vragen over het onderzoek zijn beantwoord. Het interview wordt, indien u daarmee

Informatiebrief voor zorgverleners in de eerste lijn in het kader van het kwalitatief onderzoek naar het gebruik van antibiotica/biociden

PI: [Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be](mailto:Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be)

toestemt, opgenomen. Er vindt geen video-opname plaats. Als u niet instemt met audio-opname, zullen we het interview niet audio-opnemen en in plaats daarvan gedetailleerde nota's nemen.

### **Is mijn deelname verplicht?**

Helemaal niet. Deelname is volledig vrijwillig en er wordt geen druk op u uitgeoefend. U kunt op elk moment voor het interview plaatsvindt van gedachten veranderen. U kunt ook tijdens het interview op elk moment beslissen om het gesprek te stoppen. Als u na het interview beslist om de informatie die u tijdens het gesprek hebt gedeeld toch niet vrij te geven, kunt u dit doen door contact met ons op te nemen voor de analyse van deze gegevens begonnen is. De gegevens zullen dan vernietigd worden. U kan tot 30 dagen na het interview uw mening herzien. Indien u van mening verandert, contacteer dan Dagje Boeykens of prof. dr. Sibyl Anthierens (zie contactgegevens onderaan deze informatiebrief).

### **Is mijn deelname vertrouwelijk?**

Als de resultaten van de studie worden gepubliceerd, blijft uw identiteit vertrouwelijke informatie. Alle gegevens die van u verzameld worden, zullen behandeld worden in overeenstemming met de "Richtlijn tot bescherming van individuen betreffende het verwerken van persoonlijke gegevens" en de nationale wetgeving die daarop van toepassing is. De Europese Algemene Verordening Gegevensbescherming (General Data Protection Regulation (AVG/GDPR) – EU2016/679) en de Belgische wetgeving die deze verordening verder uitwerkt. De gegevens en de persoonsgegevens die voor deze studie worden verzameld, worden onherkenbaar gemaakt. Uw identiteit is dus niet langer traceerbaar. De transcripties worden veilig opgeslagen en alleen de onderzoekers van deze studie hebben toegang tot deze gegevens. Deze opnames worden na de studie vernietigd. Rechtstreekse uitspraken kunnen in een verslag opgenomen worden zonder daarbij uw naam te vermelden.

### **Wat zijn de mogelijke nadelen en risico's van deelname?**

Er zijn geen mogelijke nadelen en risico's verbonden aan uw deelname. Weigering tot deelname heeft geen negatieve gevolgen voor u.

### **Wat zijn de mogelijke voordelen van deelname?**

U ontvangt een breed bruikbare voucher ter waarde van 15 euro.

Uw vrijwillige deelname draagt bij tot het uitwerken van initiatieven om antimicrobiële resistentie (AMR) tegen te gaan, op maat van de voorschrijvers en gebruikers.

### **Zijn er kosten verbonden aan een deelname?**

Uw deelname aan de studie brengt geen bijkomende kosten mee voor u.

### **Wat gebeurt er met de verzamelde data?**

Mits uw toestemming, wordt van elk interview een geluidsopname gemaakt. Geluidsopnames worden opgeslagen als met een wachtwoord beveiligde bestanden op een versleutelde computer aan de Universiteit Antwerpen.

Informatiebrief voor zorgverleners in de eerste lijn in het kader van het kwalitatief onderzoek naar het gebruik van antibiotica/biociden

PI: [Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be](mailto:Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be)

Persoonlijke gegevens worden ingevoerd in een apart Microsoft Excel-spreadsheet, met vermelding van het unieke deelnemersnummer. Ze worden opgeslagen in met een wachtwoord beveiligde Excel-bestanden op versleutelde computers op netwerken van de Universiteit Antwerpen. Namen van deelnemers worden alleen geregistreerd in opnames van de mondelinge toestemming (IC). Elektronische kopieën van toestemmingsregistraties worden opgeslagen op computers van de Universiteit Antwerpen. De transcripties van de interviews worden, nadat persoonlijke gegevens verwijderd worden, en de toestemmingsdocumenten worden veilig bewaard gedurende 20 jaar na het einde van de studie en aan de Universiteit Antwerpen.

U heeft het recht aan de onderzoeker te vragen welke gegevens er over u worden verzameld in het kader van het onderzoek en wat de bedoeling ervan is. U kan vragen om bepaalde gegevens te verbeteren of te wissen, of om uw gegevens niet meer te gebruiken. Alle gegevens die van u verzameld worden, zullen behandeld worden in overeenstemming met de “Richtlijn tot bescherming van individuen betreffende het verwerken van persoonlijke gegevens” en de nationale wetgeving die daarop van toepassing is (de Europese Algemene Verordening Gegevensbescherming (General Data Protection Regulation (AVG/GDPR) – EU2016/679) en de Belgische wetgeving die deze verordening verder uitwerkt).

Universiteit Antwerpen is verantwoordelijk voor de verwerking van uw persoonsgegevens. Zij heeft daartoe een functionaris voor de gegevensverwerking aangesteld. De Data Protection Officer kan u desgewenst meer informatie verschaffen over de bescherming van uw persoonsgegevens. Contactgegevens: Koen Pepermans: Venusstraat 35, 2000 Antwerpen, of: [privacy@uantwerpen.be](mailto:privacy@uantwerpen.be). Wanneer u vindt dat uw rechten met betrekking tot uw persoonsgegevens onvoldoende worden gerespecteerd, kan u steeds terecht bij de functionaris voor de gegevensbescherming die desgevallend de nodige maatregelen zal treffen. U hebt ook het recht om een klacht in te dienen bij de Belgische Gegevensbeschermingsautoriteit, per post naar Drukpersstraat 35, 1000 Brussel, telefonisch via 02/274 48 00 of per mail via [contact@apd-gba.be](mailto:contact@apd-gba.be)

### **Wat gebeurt er met de onderzoeksresultaten?**

Het verslag van de geanalyseerde en gepseudonimiseerde resultaten zal worden gepresenteerd in het consortium van ons project en zullen ook naar de participanten teruggekoppeld worden. De resulterende inzichten zullen door middel van rapporten, beleidsaanbevelingen en peer-reviewed publicaties gedeeld met de verschillende stakeholders en collega-onderzoekers.

U kan een kopie van de samenvatting van de resultaten ontvangen indien u dat wenst. Hiervoor kan u prof. dr. Sibyl Anthierens ([Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be](mailto:Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be)) of Dagje Boeykens ([dagje.boeykens@ugent.be](mailto:dagje.boeykens@ugent.be)) contacteren.

### **Wie organiseert en financiert dit onderzoek?**

Het onderzoek wordt gefinancierd door de FOD Volksgezondheid, veiligheid van de voedselketen en leefmilieu.

Informatiebrief voor zorgverleners in de eerste lijn in het kader van het kwalitatief onderzoek naar het gebruik van antibiotica/biociden

PI: [Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be](mailto:Sibyl.Anthierens@UAntwerpen.be)

Het onderzoeksteam bestaat uit onderzoekers de vakgroep Family Medicine and Population Health (FAMPOP) van de Universiteit Antwerpen en vakgroep Interne Geneeskunde, Voortplanting en Populatiegeneeskunde van Universiteit Gent.

Dagje Boeykens (Universiteit Antwerpen)

Dr. Elien Colman (Universiteit Antwerpen)

Dr. Annelies Colliers (Universiteit Antwerpen)

Prof. Dr. Sibyl Anthierens (Universiteit Antwerpen)

Prof. Dr. Annelies Decloedt (Universiteit Gent)

Prof. Dr. Jeroen Dewulf (Universiteit Gent)

#### **Wie heeft deze studie goedgekeurd?**

De Ethische Commissie van het UZA heeft haar goedkeuring gegeven op 19 december 2022.

#### **Vragen?**

Aarzel dan niet om contact op te nemen!

Dagje Boeykens

Faculteit Geneeskunde en Gezondheidswetenschappen

Vakgroep Huisartsgeneeskunde en Bevolkingsgezondheid- "FAMPOP"

Centrum huisartsgeneeskunde

Gouverneur Kinsbergencentrum, Doornstraat 331, 2610 Wilrijk

[dagje.boeykens@ugent.be](mailto:dagje.boeykens@ugent.be)

**Hartelijk dank voor het lezen van deze informatiebrief!**