

Att involvera barn i forskning och utveckling PDF LÄSA E-bok ladda ner



Författare: Barbro Johansson.

LADDA NER

LÄSA

Annan Information

Samtycke innebär att forskaren har ett ansvar för kontinuerlig övervakning av interaktioner med barnet för bevis för överenskommelse under hela forskningsprocessen. Samtycke är representerat inom relationerna mellan forskaren och forskaren, av förtroendet inom det förhållandet och acceptans av forskarens närvaro . För det fjärde bör utbildningsforskare överväga sin skyldighet att ge feedback om sina resultat till barn som deltar i forskningsaktiviteter och gör uppföljningar med dem - inte en vanlig praxis i de flesta delar av Afrika. För det tredje måste strikta mekanismer införas för att se till att barn inte skadas på

något sätt genom sitt deltagande i forskning. Det bör tillhandahålla kompetens inom barns hälsa och forskning som överensstämmer med rekommendation 8.3 och den medföljande diskussionen. En förteckning över förfaranden som kan betraktas som minimal risk finns i 45 CFR 46 (sidan 17) och NIH Multiple Project Assurance (MPA), Appendix J. I ett uttalande till utskottet noterade barnets onkologiska grupp att tiden för IRB-godkännande för försök under deras auspicer varierar från 4 veckor till mer än ett år (COG, 2003). Användningen av illustrationer eller diagram uppmuntras med denna åldersgrupp. Exempel är riktlinjen för god klinisk praxis: E6 (ICH, 1996) och klinisk undersökning av läkemedel i den pediatrika befolkningen: E11 (ICH, 2000b) från Internationella konferensen om harmonisering (ICH) och de internationella etiska riktlinjerna för biomedicinsk forskning som involverar Mänskliga ämnen i rådet för internationella organisationer för medicinska vetenskaper (CIOMS, 2002, uppdateringsriktlinjer som utfärdades först 1982). 17. Alla kan överväga etiska och juridiska frågor i sina recensioner, även om det inte är det centrala syftet med dessa recensioner. Strikt tolkat, skulle de ha uteslutit forskning som involverar barn eller psykiskt eller juridiskt oförmögna vuxna. 10. Detta kan inträffa när sjukdomar som är sällsynta i rika nationer men vanliga i fattigare länder försummas eller när priserna eller kostnaderna för nya förebyggande eller terapeutiska åtgärder överstiger de fattigare ländernas resurser.

Annars är dessa studier godkända för att använda denna utsatta befolkning som ämnen eftersom det ger ett rimligt tillfälle att ytterligare förstå vår förståelse eller vår förmåga att förebygga eller lindra ett allvarligt problem som påverkar barnens hälsa eller välfärd. Unga barn känner ett naturligt släktskap med, och är implicit drabbade av djur och särskilt barndjur (Rosen 2004, Sobel 1996). År 2001 rapporterade inspektörsekreterarens DHHS-kontor att antalet utländska utredare som utför forskning under en FDA-undersökning av ny läkemedelssökning steg från 41 år 1980 till 271 år 1990 till 4 458 1999. När vi sökte litteraturen blev det tydligt att några av dessa frågor har undersökts mycket helt, medan andra förblir områden där det ännu inte finns mycket vägledning. Denna rapport ställer frågan om hur standarder kan tillämpas på ungdomars medverkan i de beslut som utformar sina liv.

När vi organiserade fokusgrupper och designverkstäder utvärderade vi vår design genom pilotering för att bedöma genomförbarheten och relevansen av de skisserade aktiviteterna och innehållet i förhållande till målgruppens preferenser och erfarenheter. De metoder som används vid denna nivå av deltagande sammanfattas i tabell 4. Många andra projekt har bara interna, institutionella mål och utgör inte forskning. Slutligen ger författaren sin egen tolkning av resultaten, när så är lämpligt. I synnerhet skall ingen utsättas utan sitt fria samtycke till medicinskt eller vetenskapligt experiment "(UNCHR, 1976, online, unpaget).

Men Gillick-regleringen utesluter inte specifikt något barn som för ung för att vara Gillick kompetent. Men medan barn i allt högre grad är involverade som passiva informanter i vissa delar av forskningen, är de sällan inblandade som partner, lika med vuxna forskare, genom hela forskningsprocessen. Enligt ny forskning kan tidiga motgångar och genetiska risker sätta några barn på mer utmanande banor. Expertis inom barnhälsa och forskning En kritisk skyldighet för IRB: er är att ge lämplig expertis till granskning av forskning som inbegriper spädbarn, barn och ungdomar. Förmågan kan relatera till erfarenhet snarare än att åldras, och även mycket små barn verkar förstå komplexa problem. Universiteterna kan ha sina egna etiska kommittéer. I kapitel 4 och 5 diskuteras dessa skillnader ytterligare. Vissa föräldrar bad forskarna att kontakta den andra föräldern; forskarna kontrollerade att den andra föräldern inte hade något emot att kontaktas eller att deras kontaktuppgifter skulle ges till forskarna. Williams och Cleland (2007) har skrivit om bekymmerna och.

Oupplösta problem, men en större uppskattning av komplexiteten Efter en inledande period av okritisk entusiasm, involverar barn och ungdomar i forskning nu en mer reflekterande och frågefaser. Alla Babies Count syftar till att öka medvetenheten om vikten av graviditet och det första året av livet till ett barns utveckling. De utförde en särskild handbok om hur man ger relevant information till deltagare i åldern 15-17 år. IRB är enheten tydligt ansvarig för att granska en föreslagen studie är förenlighet med etiska normer och federala bestämmelser om skydd av barns deltagare i forskning. Bekräftelser Denna studie stöddes av bidrag från Svenska barndomscancerfonden, Vetenskapsrådet, Kunskapsstiftelsen och Vetenskapsrådet Formas. Hon har också 15 års erfarenhet som tjänstgör i flera olika ledningar på ett antal forskningsetikstyrelser och är för tillfället suppleant i THP: s forskningsetikstyrelse. Till följd av detta har de senaste åren sett mer ansträngningar för att övervaka genomförandet av politiken, att matcha ansvaret med tillräckliga resurser och att hålla utredare och institutioner ansvariga för att de ska fullgöra sitt ansvar. Kriterierna för värdefull forskning, som listas ovan, måste styra urvalet av projekt om det huvudsakligen sker som en del av medicinsk utbildning eller för kunskapsutveckling. Barnens förmåga att samtycka utvecklas när de lär sig att göra alltmer komplexa och allvarliga beslut.

Sex IRB gav fullständigt godkännande för inskrivning av barn som planerat; tre IRB godkände endast studien för vuxna deltagare, även om man gav godkännande för att inkludera barn som följde överklagande. Kritiskt engagemang med etiska överväganden i forskning kräver kunskap och färdigheter, som upprätthålls och förstärks av lämpliga, pågående stöd, utbildning och möjligheter till professionell utveckling. Denna översyn identifierade många problem som kluster kring fyra viktiga områden av etiskt intresse - skador och fördelar, informerat samtycke, integritet och konfidentialitet samt betalning och ersättning (Powell et al., 2012). Barn kan genom sin roll som både informanter och konsulter hjälpa oss att besluta att fortsätta på en väg eller om alternativa riktningar eller strategier behövs. Utbildningsperspektiv i förhållande till social rättvisa-teori måste utbildningsforskare i Sydafrika vara medvetna om att barns deltagande i forskningsverksamhet ger upphov till bekymmer om barns ålder och utveckling, deras förmåga att ge samtycke och vara autonoma och frågan av maktskillnad bland barn, vilket är en skarp verklighet i Afrika söder om Sahara.

De hävdar att endast begreppet samtycke bör användas för att söka ett avtal om deltagande i forskningen eftersom den juridiska åtskillnaden mellan de två begreppen inte är så tydlig som det kan tyckas så att samtycket kan. Att kräva ett sådant försök att alltid göras kan också hämma mycket potentiellt värdefull forskning. PubMed CrossRef Google Scholar Grover, S. 2003. På gränserna för föräldraproxy samtycke: Barns rätt att delta i icke-terapeutisk forskning. Forskning med barn i institutionella miljöer som skolor kan ge upphov till speciella etiska problem i förhållande till individuellt samtycke, till exempel om forskningsdeltagande bedrivs som en helgruppsgrupp (t ex klassrumsverksamhet). Digital peer-support byggd på tillgänglig och asynkron teknik kan eventuellt lösa möjlighetsbegränsningarna för ansikte mot ansikte peer support. I kapitlet diskuteras även ackreditering och kvalitetsförbättring som strategier för att förbättra prestanda. Nyare revisioner avser mindre "samtycke" i stället för "samtycke", rekommenderar utskottets granskning av forskning och uppmanar tidskrifter att inte acceptera rapporter om forskning som strider mot förklaringen. Ändå är barndomen en sårbar, formativ tid, då skador kan få allvarlig inverkan såväl som potentiellt långvarig.

Hur varierar detta mellan olika utbildningsinställningar och med barn från grupper med särskilda egenskaper. Intervjuerna inriktades på barnens egna erfarenheter av vänskap och jämlikhet i vardagslivet efter cancerbehandling. En individ kan tjäna som förespråkare för fler

än ett barn. Förskolebarns utveckling och vård, 180 (3), 289-298. Uppgradera din webbläsare för att förbättra din upplevelse. En ny studie visar nu att OCD drabbas. Läs mer. Senare avsnitt överväger de federala myndigheternas och forsknings sponsors roller och ansvar. Den granskar användningen av standarder av ungas organisationer och andra organ.

Det är också viktigt att validera hos barn de positiva resultaten av forskning som utförs hos vuxna. De hoppas att förbli detsamma men hoppas - hemligheten - att någon förstår varför de inte vill förändras. Som nämnts tidigare inrättades också den nationella kommissionen och instruerade den att identifiera etiska principer för forskning som involverar människor med ytterligare uppmärksamhet på forskning som inbegriper utsatta personer, inklusive barn, fångar och personer med psykiska funktionshinder. Detta relaterade mestadels till psykologiskt trauma skapat eller framkallade under forskningens gång. För att förstå barns syn på det definierade fenomenet började vi med fokusgrupper och intervjuer uppdelade i 2 separata sessioner med barn mellan 8 och 12 år med erfarenheter av cancerbehandling.

Resultaten av dessa två separata recensioner skulle då informera de slutliga bestämningarna som gjorts av IRB. Referenser till internationella organ och yrkesorganisationer. Klicka här för att köpa den här boken i tryck eller ladda ner den som en gratis PDF, om tillgänglig. Kampala: ILO. Krefting L. 1991. Rigor i kvalitativ forskning: Bedömning av trovärdighet. Utredaren är skyldig att uppfylla alla löften och åtagandena i avtalet. Beroende på studien kan webbplatser omfatta sofistikerade sjukhus, gemenskapssjukhus, vårdhem, privata läkarkontor, forskningsdeltagares hem, skolor eller andra platser eller kombinationer av platser. Tigges (2003) diskuterar forskning rapporterad av Ellickson och Hawes (1989) som undersökte skälen till varför föräldrar inte hade svarat i en situation som kräver passiv föräldrakontroll nästan alla föräldrar rapporterade att de inte hade svarat eftersom de inte hade några invändningar mot projektet och var faktiskt aktivt tillåter. Forsknings sponsorer samt utredare, IRB och relevanta myndigheter bör överväga eventuella sena biverkningar av undersökande terapier och bedöma vilka övervakning, slutpunkter och utvärderingsplaner som kan vara lämpliga för studier med potential för sådan skada.