



Teilnehmer*inneninformation und Einwilligungserklärung zur Teilnahme an der Studie:

„Erforschung der Fähigkeit zur Unterscheidung zwischen dem Selbst und den Anderen (Self-Other Distinction)“

Sehr geehrte*r Teilnehmer*in!

wir laden Sie ein, an unserer Studie zum Thema „Fähigkeit zur Unterscheidung zwischen dem Selbst und den Anderen (Self-Other Distinction)“ teilzunehmen.

Ihre Teilnahme an dieser Studie erfolgt freiwillig. Sie können jederzeit ohne Angabe von Gründen Ihre Bereitschaft zur Teilnahme ablehnen oder auch im Verlauf der Studie zurückziehen. Die Ablehnung der Teilnahme oder ein vorzeitiges Ausscheiden aus dieser Studie hat für Sie keine nachteiligen Folgen.

Studien wie diese sind notwendig, um verlässliche wissenschaftliche Forschungsergebnisse zu gewinnen. Unverzichtbare Voraussetzung für die Durchführung von Studien wie dieser ist, dass Sie Ihr Einverständnis zur Teilnahme schriftlich erklären. Bitte lesen Sie den folgenden Text daher sorgfältig durch und zögern Sie nicht, Fragen zu stellen.

Bitte unterschreiben Sie die Einwilligungserklärung nur:

- wenn Sie Art und Ablauf der Studie vollständig verstanden haben,
- wenn Sie bereit sind, der Teilnahme zuzustimmen und
- wenn Sie sich über Ihre Rechte als Teilnehmer*in an dieser Studie im Klaren sind.

1. Was ist der Zweck der Studie?

Wir Menschen denken häufig darüber nach, was andere denken. Dazu müssen wir unsere eigenen Gedanken von denen anderer unterscheiden, was als "Selbst-Anderer Unterscheidung" bezeichnet wird. Dies hilft uns, uns in sozialen Situationen zurechtzufinden. Bei Menschen mit Borderline-Persönlichkeitsstörung (BPS) könnte die Fähigkeit zur "Selbst-Anderer Unterscheidung" beeinträchtigt sein. Diese Studie zielt darauf ab, die "Selbst-Anderer Unterscheidung" bei BPS genauer zu untersuchen, um mehr darüber zu erfahren.

Zweck dieser Studie ist es daher zu testen, wie gut man die eigene Sichtweise (Perspektive) von der anderer Personen unterscheiden kann. Zum Beispiel wird untersucht wie gut man feststellen kann, was man selbst im Vergleich zu anderen sieht oder wie man sich selbst im Vergleich zu anderen bewegt.

2. Wie läuft die Studie ab?

Diese Studie wird als Zusammenarbeit der Universität Wien (Fakultät für Psychologie, Prof. Dr. Claus Lamm) mit der Technischen Universität Dresden (Fakultät für Klinische Psychologie und Behaviorale Neurowissenschaft, Prof. Dr. Philipp Kanske) durchgeführt. Es werden insgesamt 100 Personen mit der Diagnose Borderline-Persönlichkeitsstörung und 100 gesunde Personen als Kontrollgruppe daran teilnehmen.

Die Studie läuft entweder vor Ort am Institut für Klinische Psychologie und Psychotherapie der TU Dresden (Professur für Behaviorale Neurowissenschaften, Chemnitzer Str. 46, 01187 Dresden) oder an der Universitätsambulanz für Psychotherapie der TU Dresden (UFP, Hohe Str. 53, 01187 Dresden) ab und wird webbasiert am Computer durchgeführt.

Zu Beginn führen wir ein klinisches Interview mit Ihnen durch, in dem wir Ihre Eignung für die Studie überprüfen (z.B. ob Sie Farben unterscheiden können oder neurologischer Erkrankungen haben) und die Symptome der Borderline-Persönlichkeitsstörung erfragen. Wenn Sie uns eine Schweigepflichtentbindung erteilen, können wir diese Daten auch von Ihrer Therapeutin oder Ihrem Therapeuten erfragen.

Nach der Registrierung auf der Studienhomepage (<https://selfother.univie.ac.at/>) erfolgt eine Weiterleitung zu einer personalisierten Benutzerseite. Hier finden Sie drei PC-Aufgaben vor, mit denen die visuelle und motorische Selbst-Anderer-Unterscheidung untersucht wird und eine Kontrollaufgabe.

1. Automatische Imitationshemmung (AIT) Aufgabe; Dauer: 10 Minuten

Während dieser Aufgabe werden Sie gebeten, Ihren Zeige- oder Mittelfinger als Reaktion auf ein farbiges Signal anzuheben. Dieses Signal erscheint zusammen mit der Hand einer anderen Person, die entweder die gleiche oder entgegengesetzte Fingerbewegung ausführt.

2. Visuelle Perspektivenübernahme (VPT) Aufgabe; Dauer: 10 Minuten

Bei dieser Aufgabe werden Sie zu Beginn jedes Durchgangs angewiesen, entweder Ihre eigene oder die Perspektive einer anderen Person einzunehmen. Kurz darauf erscheint eine Ziffer auf dem Bildschirm, gefolgt von der Seitenansicht eines Raums. In der Mitte dieses Raums steht eine menschliche Figur, die entweder zur rechten oder zur linken Wand blickt. Gleichzeitig werden rote Scheiben entweder an einer oder an beiden Wänden angezeigt. Sie werden aufgefordert zu überprüfen, ob die Ziffer mit der Anzahl der Scheiben übereinstimmt, die Sie oder aber die Figur sehen können.

3. Stroop-Aufgabe (Farbenbenennungsaufgabe); Dauer: 10 Minuten

Zu Beginn dieser Aufgabe platzieren Sie Ihre Finger auf vorgegebenen Tasten. Während der Durchgänge werden Sie angewiesen, eine Taste entsprechend der Farbe eines dargebotenen Reizes zu drücken. Die präsentierten Reize sind entweder Farbwörter (ROT, GRÜN, BLAU, GELB) oder vier X-Buchstaben (XXXX).

Die Aufgaben werden von Ihnen in einer zufälligen Reihenfolge von Ihnen absolviert. Vor Beginn jeder Aufgabe wird es Erklärungen und Probedurchgänge geben. Zusätzlich werden Ihnen Fragebögen vorgelegt. Die Fragebögen enthalten insbesondere Fragen über Ihr Ihr Erleben und Verhalten in zwischenmenschlichen Beziehungen und über Ihren Umgang mit Gefühlen.

Ihre Teilnahme an dieser Studie wird voraussichtlich 60 Minuten dauern. Dabei sind Pausen zwischen den Aufgaben eingerechnet. Die nächste Aufgabe wird erst nach einer Pause freigeschaltet. Sie können die nächste Aufgabe auch später, nicht aber früher absolvieren. Die Aufgaben dürfen nichtwiederholt werden.

Alle Aufgaben können nur an einem Desktop-PC bzw. einem Laptop durchgeführt werden (d.h. nicht auf einem Smartphone, Tablet o.Ä.)

3. Worin liegt der Nutzen einer Teilnahme an der Studie?

Sie können durch die Teilnahme einen Einblick in die wissenschaftlich psychologische Praxis gewinnen. Dank Ihrer Studienteilnahme können wertvolle Erkenntnisse gesammelt werden. Diese sind hilfreich und erforderlich, um Aussagen darüber zu treffen, wie die psychische Gesundheit betroffener Personengruppen erhalten und verbessert werden kann.

4. Gibt es Risiken bei der Durchführung der Studie und ist mit Beschwerden oder anderen Begleiterscheinungen zu rechnen?

Nein, die Teilnahme an der Studie ist nach menschlichem Ermessen mit keinem oder nur mit einem zu vernachlässigenden Risiko verknüpft. In den Fragebögen kommen Fragen oder Antwortoptionen vor, die Sie unter Umständen als unangenehm oder störend empfinden könnten. zum Beispiel zu belastenden Ereignissen in der Kindheit. Falls nötig, steht Ihnen jederzeit ein Studienmitarbeiter als Ansprechpartner zur Verfügung. Es werden in dieser Studie keine Medikamente oder sonstige Therapieverfahren eingesetzt.

Sie können an der Untersuchung NICHT teilnehmen, wenn Sie:

- ... die Kriterien für eine Borderline-Persönlichkeitsstörung Diagnose nicht erfüllen (PatientInnen) ODER;
- ... in den letzten 12 Monaten an einer psychischen Störung gelitten haben (Kontrollgruppe);
- ... an einer neurologischen Krankheit leiden;
- ... an einer psychotischen Störung leiden;
- ... jünger als 18 Jahre sind;
- ... Farben nicht gut unterscheiden können;

Sollten bei Ihnen im Laufe der Studie dennoch körperliche oder sonstige Beschwerden auftreten, bitten wir Sie, diese unverzüglich der Versuchsleitung mitzuteilen. Kontaktdaten der Projektleitung können Sie unter Punkt 11 einsehen.

5. Zusätzliche Einnahme von Arzneimitteln?

Es müssen keine zusätzlichen Arzneimittel eingenommen werden. Sie dürfen Ihre Behandlung (falls zutrifft) während der Studienteilnahme wie von Ihrem Arzt / Ihrer Ärztin verschrieben weiterführen. Vor Beginn jeder online Aufgabe werden wir Sie bitten, jegliche Art von Medikamenten, welche Sie zurzeit einnehmen, bekannt zu geben (inkl. Dosis und Einnahmezeit).

6. Hat die Teilnahme an der Studie sonstige Auswirkungen auf die Lebensführung und welche Verpflichtungen ergeben sich daraus?

Wenn Sie an der Studie teilnehmen möchten, bitten wir Sie, Sie min. 48 Stunden vor den Sitzungen keinen Alkohol und keine anderen bewusstseinsverändernden Mittel (z.B. Cannabis, Medikamente) als die von Ihrem behandelten Arzt / Ärztin verschriebenen, zu sich zu nehmen.

Wir bitten Sie erst dann mit einer Aufgabe zu beginnen, wenn Sie:

- ... die Instruktionen verstanden haben;
- ... sich wohl und wach fühlen;
- ... sich in einer ruhigen Umgebung aufhalten und nicht davon ausgehen, in der nächsten Zeit gestört zu werden;
- ... sich vor einem PC bzw. Laptop befinden, der über einen Internetanschluss verfügt.

Bitte fangen Sie mit einer Aufgabe erst dann an, wenn ALLE diese Punkte auf Sie zutreffen. Es ist sehr wichtig, dass Ihre Konzentration während der Aufgaben nicht nachlässt und, dass Sie die Aufgaben genau nach unseren Instruktionen machen.

Aus der Studienteilnahme ergeben sich ansonsten keine Auswirkungen auf die Lebensführung oder Verpflichtungen.

7. Was ist zu tun beim Auftreten von Beschwerdesymptomen, unerwünschten Begleiterscheinungen und/oder Verletzungen?

Im Rahmen der Studie ist von keinen unerwünschten Begleiterscheinungen oder Beschwerdesymptomen auszugehen. Sollten bei Ihnen im Laufe der Studie dennoch körperliche oder sonstige Beschwerden auftreten, bitten wir Sie, diese unverzüglich der Versuchsleitung mitzuteilen. Kontaktdaten der Projektleitung können Sie unter Punkt 11 einsehen.

8. Wann wird die Studie vorzeitig beendet?

Ihre Teilnahme an dieser Studie ist freiwillig. Sie können Ihre Teilnahme an der Studie jederzeit beenden. Wenn Sie auf die Teilnahme an dieser Studie verzichten, haben Sie keinerlei Nachteile zu erwarten. Das Gleiche gilt, wenn Sie Ihre dazu gegebene Einwilligung zu einem späteren Zeitpunkt widerrufen. Einen etwaigen Widerruf Ihrer Einwilligung bzw. einen Rücktritt von der Studie müssen Sie nicht begründen. Im Fall eines Abbruchs der Studie werden keine weiteren Daten von Ihnen gesammelt. Im Falle eines Widerrufs Ihrer Einwilligung werden die im Rahmen der Studie erhobenen Daten gelöscht. Kontaktieren Sie bitte den Studienkoordinator an Ihrem Studienstandort (siehe 11), um diese Schritte einzuleiten. Bei einem freiwilligen Studienabbruch werden die Gründe, sofern sie genannt werden, festgehalten.

Ihre Teilnahme kann durch das Studienpersonal abgebrochen werden, falls Sie die Teilnahmebedingungen nicht erfüllen, Sie sich nicht an die Anweisungen des Studienpersonals halten oder die Studienleitung zur Annahme gelangt, dass eine weitere Teilnahme nicht zu Ihrem Besten wäre.

9. In welcher Weise werden die im Rahmen dieser Studie gesammelten Daten verwendet?

In dieser Studie werden persönliche Daten von Ihnen erfasst. Alle erhobenen Daten werden unter strenger Beachtung gesetzlicher Regelungen zum Datenschutz aufbewahrt. Es werden nur Daten erhoben, die für das Erreichen des Studienziels erforderlich sind (z.B. Fragebogen-Daten) oder für die Ausbezahlung der Probandenentschädigung (Bankdaten). Die persönlichen Bank-/Adressdaten werden nicht mit den Antworten in Verbindung gebracht und werden nach Ausbezahlung der Entschädigung gelöscht.

Ihre wissenschaftlichen Daten werden in pseudonymisierter Form (d.h. ohne direkten Bezug zu Ihrem Namen) auf einem gesicherten Server verschlüsselt und passwortgeschützt im Computer elektronisch gespeichert und ausgewertet. IP-Adressen werden nicht gespeichert. Sie sind nur an der Studie beteiligten Fachleuten in codierter Form zur wissenschaftlichen Auswertung zugänglich. Pseudonymisierung bedeutet, dass ein Dokument erstellt wird, das Ihren Namen mit anderen Studiendaten über einen Code verbindet. Dieses Dokument wird ausschließlich den Projektbeteiligten zugänglich gemacht. Sobald die Datenauswertung abgeschlossen ist, wird dieses Dokument vernichtet. Ab diesem Zeitpunkt sind die Daten anonymisiert. Zugang zu den anonymisierten Daten haben nur an der Studie beteiligte Fachleute sowie deren Kooperationspartner im Rahmen einer Forschungsk Kooperation. Ihr Name wird in keiner Weise in Berichten oder Publikationen, die aus der Studie hervorgehen, veröffentlicht. Sämtliche Personen, die Zugang zu den Daten erhalten, stehen unter Schweigepflicht und unterliegen im Umgang mit den Daten den jeweils geltenden nationalen Datenschutzbestimmungen und/oder der EU-Datenschutz-Grundverordnung (DSGVO).

Anonymisierte Daten werden im OSF-Profil des Projekts gespeichert und öffentlich geteilt. Das Open Science Framework (OSF <https://osf.io/>) ist eine Plattform, auf der WissenschaftlerInnen anonymisierte Datensätze zur Verfügung stellen, um transparente Forschung zu fördern.

Der verantwortliche Projektleiter ist verantwortlich für die Einhaltung der nationalen und internationalen Richtlinien zum Datenschutz in dieser Studie. Sie können jederzeit Auskunft über Ihre gespeicherten Daten verlangen. Sie haben das Recht, fehlerhafte Daten zu berichtigen oder Daten löschen zu lassen, und Sie haben das Recht zu jeder Zeit die Einwilligung zur Verarbeitung Ihrer personenbezogenen Daten zu widerrufen. Eine komplette Löschung Ihrer Daten ist bis zu 6 Monate nach Ihrer Testung möglich. Bitte kontaktieren Sie hierfür die verantwortlichen Studienkoordinatorin, Frau Ekaterina Pronizius, MSc (ekaterina.pronizius@univie.ac.at).

Datenschutzbeauftragte/r der Universität Wien:
dsba@univie.ac.at

Datenschutzbeauftragter der TU Dresden:

Herr Jens Syckor
Helmholtzstr. 10
01062 Dresden
informationssicherheit@tu-dresden.de

10. Entstehen für die Teilnehmer*innen Kosten? Gibt es einen Kostenersatz oder eine Vergütung?

Nein, es kommen keinerlei Kosten auf Sie zu, abgesehen von den Strom- und Internetkosten (im Fall der online Teilnahme).

Als Vergütung für Ihren Zeitaufwand erhalten Sie nach einer vollständigen Abschließung der Studie (zwei Aufgaben inkl. Fragebögen) einen Betrag von 30 €. Bei einem vorzeitigen Abbruch der Studie erhalten Sie ein Honorar bemessen daran, wie lange Sie an der Studie teilgenommen haben (max. 10 €).

11. Möglichkeit zur Diskussion weiterer Fragen

Für alle Fragen im Zusammenhang mit dieser Studie steht Ihnen die Studienleitung an Ihrem Studienstandort gern zur Verfügung. Auch Fragen, die Ihre Rechte als Proband in dieser Studie betreffen, werden Ihnen gerne beantwortet.

Name der Kontaktperson:

Studienkoordinator TU Dresden	Dr. Ingmar Heinig Chemnitzer Str. 46 01187 Dresden Telefon: 0351 463 36889 ingmar.heinig@tu-dresden.de
----------------------------------	---

Darüber hinaus steht auch die Gesamtstudienleitung für Rückfragen zur Verfügung:

Studienleiter der Gesamtstudie	Prof. Dr. Claus Lamm claus.lamm@univie.ac.at
Studienkoordinatorin der Gesamtstudie	Ekaterina Pronizius, MSc ekaterina.pronizius@univie.ac.at

12.1. Schriftliche Einwilligungserklärung für die Teilnahme vor Ort

Name der teilnehmenden Person in Druckbuchstaben:

Geb.-Datum:

Ich erkläre mich bereit, an der Studie „Erforschung der Fähigkeit zur Unterscheidung zwischen dem Selbst und den Anderen“ teilzunehmen.

Ich bin ausführlich und verständlich über Zielsetzung, Bedeutung und Tragweite der Studie und die sich für mich daraus ergebenden Anforderungen aufgeklärt worden. Ich habe darüber hinaus den Text dieser TeilnehmerInneninformation und Einwilligungserklärung gelesen, insbesondere den 4. Abschnitt (Gibt es Risiken, Beschwerden und Begleiterscheinungen?). Aufgetretene Fragen wurden mir von der Studienleitung verständlich und ausreichend beantwortet. Ich hatte genügend Zeit, mich zu entscheiden, ob ich an der Studie teilnehmen möchte. Ich habe zurzeit keine weiteren Fragen mehr.

Ich werde die Hinweise, die für die Durchführung der Studie erforderlich sind, befolgen, behalte mir jedoch das Recht vor, meine freiwillige Mitwirkung jederzeit zu beenden, ohne dass mir daraus Nachteile entstehen. Sollte ich aus der Studie ausscheiden wollen, so kann ich dies jeder Zeit schriftlich oder mündlich veranlassen.

Ich bin damit einverstanden, dass meine im Rahmen dieser Studie erhobenen Daten aufgezeichnet und ausgewertet werden. Ich stimme zu, dass meine diagnostischen Daten aus dem Eingangsinterview an der Universitätsambulanz der TU Dresden (UFP gGmbH) an die Studienmitarbeiter weitergegeben werden. Ich stimme zu, dass mein behandelnder Therapeut bzw. meine Therapeutin an der UFP die diagnostischen Fragen zur Borderline-Störung zum Zeitpunkt der Studiendurchführung einschätzt und diese Information an die Studienmitarbeiter weitergibt.

Ich stimme zu, dass meine Daten dauerhaft (> sechs Monate nach der Teilnahme) in anonymisierter Form elektronisch gespeichert werden. Als solche können Sie keiner spezifischen Person zugeordnet werden. Die anonymisierten Daten und Ergebnisse dieser Studie werden in wissenschaftlichen Publikationen geteilt. Zudem werden sie im Einklang mit Open Science Praktiken der Öffentlichkeit und anderen Forschenden auf Internetbasierten Datenarchiven (z.B. OSF) zugänglich gemacht.

Sollte ich die Löschung meiner Daten wünschen, so kann ich dies schriftlich ohne Angabe von Gründen und zeitlich bis zu sechs Monaten nach der Teilnahme bei Ekaterina Pronizius, MSc (ekaterina.pronizius@univie.ac.at) veranlassen.

Den Aufklärungsteil habe ich gelesen und verstanden. Ich konnte im Aufklärungsgespräch alle mich interessierenden Fragen stellen. Sie wurden vollständig und verständlich beantwortet.

Eine Kopie dieser TeilnehmerInneninformation und Einwilligungserklärung habe ich erhalten. Das Original verbleibt bei der Studienleitung.

.....
(Datum und Unterschrift der Teilnehmerin/des Teilnehmers)

.....
(Datum und Unterschrift der aufklärenden Person)

12.2. Online Einwilligungserklärung

Herzlichen Dank für Ihre Zeit. Mit Ihrer Teilnahme tragen Sie substantiell zum wissenschaftlichen Fortschritt bei und helfen uns, wichtige Aussagen über die Erforschung der Fähigkeit zur Selbst-Anderer-Unterscheidung (self-other distinction) zu treffen.

- Hiermit erkläre ich, dass ich schriftlich über das Wesen der wissenschaftlichen Untersuchung informiert wurde. Die voran gestellten Informationen habe ich sorgfältig gelesen. Mir ist bekannt, dass ich meine Einwilligung jederzeit ohne Angabe von Gründen und ohne nachteilige Folgen für mich zurückziehen und einer Weiterverarbeitung meiner Daten jederzeit während der Untersuchung widersprechen und ihre Löschung bzw. Vernichtung verlangen kann.
- Ich bin bereit, an der wissenschaftlichen Untersuchung teilzunehmen. Ich erkläre mich damit einverstanden, dass die im Rahmen dieser Studie erhobenen Daten meiner Person verschlüsselt auf elektronischen Datenträgern aufgezeichnet und verarbeitet werden. Ich habe jederzeit das Recht, Fragen, welche die Studie betreffen, an den Studienleiter, Prof. Claus Lamm, (claus.lamm@univie.ac.at) zu stellen.