

Teilnehmer:inneninformation und Einwilligungserklärung zur Teilnahme an der Studie: „Erforschung der Fähigkeit zur Unterscheidung zwischen dem Selbst und Anderen (Self-Other Distinction)“

Sehr geehrte:r Teilnehmer:in!

Wir laden Sie ein, an der oben genannten Studie 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.

Diese Art von experimentellen Studien ist notwendig, um verlässliche neue *wissenschaftliche* Forschungsergebnisse zu gewinnen. Unverzichtbare Voraussetzung für die Durchführung von Studien ist jedoch, dass Sie Ihr Einverständnis zur Teilnahme an dieser Studie 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?

Zweck dieser Studie ist es zu testen, wie gut man über verschiedene Situationen hinweg seine eigenen mentalen Repräsentationen von denen anderer Personen unterscheiden kann.

2. Wie läuft die Studie ab?

Diese Studie wird als Zusammenarbeit der Universität Wien (Fakultät für Psychologie, Prof. Lamm) mit anderen Universitäten (u.a. in Belgien, Deutschland, Tschechien, und den Vereinigten Staaten) durchgeführt, und es werden insgesamt 150 Personen mit der Diagnose Borderline-Persönlichkeitsstörung und 150 Personen aus der Kontrollgruppe daran teilnehmen.

In einem ersten Schritt erfolgt die Auswahl der Teilnehmer:innen mittels eines kurzen Online-Fragebogens (ca. 10 Minuten). Personen, die bestimmte Kriterien erfüllt haben, werden zur Hauptstudie eingeladen. Die Hauptstudie findet vor Ort (Universität Wien, Fakultät für Psychologie oder NIG; siehe Wegweiser) statt. Nach der Registrierung werden Sie auf eine personalisierte Benutzerseite weitergeleitet. Hier finden Sie drei PC-Aufgaben, die Sie in zufälliger Reihenfolge bearbeiten. Außerdem werden Ihnen einige Fragebögen zum menschlichen Verhalten und Erleben vorgelegt. Informationen über den genauen

Ablauf der einzelnen Aufgaben werden nach der Registrierung zur Verfügung gestellt.

Ihre Teilnahme an dieser Studie wird voraussichtlich 90 Minuten dauern. Dabei sind Pausen zwischen den Aufgaben mit eingerechnet. Die nächste Aufgabe wird erst nach einer Pause freigeschaltet.

Die Aufgaben dürfen **NICHT** wiederholt 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. Zu den möglichen Risiken einer Teilnahme an dieser Studie gehören Fragen oder Antwortoptionen, die Sie als unangenehm oder störend empfinden könnten. Es werden zu Studienzwecken keine Medikamente oder sonstige Therapieverfahren eingesetzt.

Sie können an der Untersuchung NICHT teilnehmen, wenn Sie:

- ... jünger als 18 Jahre sind;
- ... Farben nicht unterscheiden können.

Zudem können Sie an der Untersuchung nicht teilnehmen, wenn bei Ihnen derzeit oder in der Vergangenheit bestimmte psychiatrische und/oder neurologische Erkrankungen diagnostiziert wurden oder vermutet werden. Das Vorliegen dieser Erkrankungen wird anhand eines Screening-Fragebogens überprüft.

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 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 psychoaktiven Substanzen, als von Ihrem behandelten Arzt / Ärztin verschrieben, zu sich zu nehmen.

Wir bitten Sie erst dann mit einer Aufgabe zu beginnen, wenn Sie die Instruktionen verstanden haben und sich wohl und wach fühlen. 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 durchführen.

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 Falle eines Widerrufs werden auf Ihr Verlangen die im Rahmen der Studie erhobenen Daten gelöscht. Kontaktieren Sie bitte den verantwortlichen Projektleiter (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 (z.B. das Screening, Fragebogen-Daten, etc.) oder, falls zutrifft, für die Ausbezahlung der Proband:innenentschädigung (Bankdaten) erforderlich sind. Die persönlichen Bank-/Adressdaten werden nicht mit den Antworten in Verbindung gebracht und werden nach Ausbezahlung der Entschädigung gelöscht.

Ihre 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. Diese Daten 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. Sämtliche Personen, die Zugang zu den pseudonymisierten Daten erhalten, stehen unter Schweigepflicht und unterliegen im Umgang mit den Daten den jeweils geltenden nationalen Datenschutzbestimmungen und/oder der EU-Datenschutz-Grundverordnung (DSGVO).

Sobald die Datenauswertung abgeschlossen ist, wird das Dokument, das Ihren Namen mit anderen Studiendaten über einen Code verbindet, vernichtet. Ab diesem Zeitpunkt sind die Daten anonymisiert. 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 Wissenschaftler:innen anonymisierte Datensätze zur Verfügung stellen, um transparente Forschung zu fördern. Ihr Name wird in keiner Weise in Berichten oder Publikationen, die aus der Studie hervorgehen, veröffentlicht.

Der / Die Projektleiter:in 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 jederzeit das Recht, fehlerhafte Daten zu berichtigen oder Daten löschen zu lassen sowie 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 verantwortliche Projektleiterin, Dr. Ekaterina Pronizius (ekaterina.pronizius@univie.ac.at).

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

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

Nein, es kommen keinerlei Kosten auf Sie zu.

Teilnahme über das LABS-System:

Als Vergütung für Ihren Zeitaufwand erhalten Sie nach einer vollständigen Abschließung der Studie (drei Aufgaben inkl. Fragebögen) 6 (sechs) LABS Credits.

11. Möglichkeit zur Diskussion weiterer Fragen

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

Gerne wenden Sie sich an unser Studienteam: self-other.psychology@univie.ac.at

Name der Kontaktperson:

Leiter Name: Prof Claus Lamm – claus.lamm@univie.ac.at

Studienleitung:

Dr. Ekaterina Pronizius - ekaterina.pronizius@univie.ac.at