

Ärende/D-nr: K 2020 - 3393
den 2 Maj 2020

Informationspaket V1.5: Studier av pågående och genomgången SARS-CoV-2 infektion (som orsakar COVID-19) inom vård och omsorg i Stockholms län

Till berörd verksamhetschef,

Syftet med studien är att öka kunskapen om hur infektionen COVID-19 sprids i sjukvården. Detta för att kunna planera en god och säker vård som skyddar utsatta riskgrupper för smitta. Erbjudandet innebär att alla medarbetare kan tillfrågas om att delta i studien.

De verksamheter som ej bedriver vård är också välkomna att delta. Om man ej har förutsättningar att ombesörja provtagning praktiskt i sin verksamhet ombes man antingen ta hjälp av annan verksamhet med detta eller kontakta studiekoordinator.

Personal som tillfrågas ska få läsa en skriftlig forskningspersoninformation om studien samt få möjlighet att ställa frågor, för att sedan ta beslut om sitt frivilliga deltagande genom att signera samtycket för studien (**bilaga 1**). Själva samtyckesproceduren finns beskriven i (**bilaga 2**). Deltagandet innebär i stort att personal lämnar ett venöst blodprov samt ett svalgprov. Blodproverna tas av er personal (förutsatt att man har utbildning för detta) medan svalgprov kan utföras av forskningspersonen själv.

Provtagningslokal för respektive verksamhet väljs av verksamhetschef så att den ej interfererar med ordinarie vårduppdrag avseende plats eller tidpunkt. Vid svårigheter att lösa provtagningen kan annan verksamhet kontaktas för samarbete eller studiekoordinator kontaktas för hjälp.

Instruktion för själva provtagningen finns i (**bilaga 3**), där även information om vart proverna ska lämnas finns. Det är tänkt att enheten själva står för serumrör samt övrigt material för blodprovstagning. Pinnarna till svalgprovet hämtas från Covid19-studien, se information i (**bilaga 3**) om hur du går tillväga för att beställa och hämta dessa.

Laboratorieöverläkare på Karolinska Universitetslaboratoriet kommer att ha ansvar för att smittskyddsanmäla positiva svar i denna studie. För mer information om handläggning, se (**bilaga 4**).

Att bedriva forskning är en del av universitetssjukvårdsuppdraget. Att medverka i denna studie är frivilligt och om du bedömer att det blir svårt att organisera provtagning och att hantera svaren efteråt så bör man tacka nej till att delta i administration av forskningstudien.

Bilagor till detta brev:

1. Forskningspersonsinformation och Samtycke till deltagare
2. Samtyckesprocessen
3. Instruktion för Provtagning
4. Handläggning av provsvar
5. FAQs

Har ni ytterligare frågor, som ej besvarats i FAQ, går det bra att höra av sig till ansvarig forskare eller till studiekoordinatorerna enligt kontaktuppgifter nedan

Vänliga hälsningar,

Joakim Dillner
Ansvarig forskare
Joakim.dillner@sll.se

Studiecentralen är öppen måndag-fredag mellan 7-17. Övrig tid efter överenskommelse.

Adress:

Covid19-Studien

Forskningsgatan F52

Karolinska Universitetssjukhuset i Huddinge

Studiekoordinatorer: Carina Eklund, Camilla Lagheden, Sadaf Sakina Hassan, Pedram Farsi, Emine Eken, Emel Yilmaz, Balazs Szakos och Helena Andersson.

Telefon: 0725836709 (i första hand för SMS).

Studier av pågående och genomgången SARS-CoV-2 infektion (som orsakar COVID-19) på inom vård och omsorg i Stockholms län.

Information till forskningsperson

Vi vill fråga dig om du vill delta i ett forskningsprojekt. I det här dokumentet får du information om projektet och om vad det innebär att delta.

Vad är det för projekt och varför vill ni att jag ska delta?

Du tillfrågas härmed om du vill delta i en studie där vi undersöker om medarbetare vid akutsjukhus har pågående eller genomgången SARS-CoV-2 infektion. Vi vill förstå hur infektionen sprids i sjukvården för att kunna planera en god och säker vård. Personal vid akutsjukhus i Stockholms län får erbjudande att delta i studien. Deltagandet i studien är helt frivilligt. Ansvarig för studien är Karolinska Universitetssjukhuset.

Hur går studien till?

Ett svalgprov tas genom att en mjuk, tunn pinne förs in i svalget några sekunder. Därefter tas ett blodprov (5ml) i armbågsvecket. Proverna skickas på analys för förekomst av coronaviruset i svalgprovet och förekomst av antikroppar mot coronaviruset i blodet som är ett tecken på genomgången infektion. När Ditt provsvar är klart får du ett SMS med en länk till en hemsida där du kan se ditt provsvar efter inloggning med Mobilt Bank-ID. Provsvar tar vanligen bara någon eller några dagar, men vi ber om förståelse för att under studiestarten kan det ta längre tid. Vården kommer även att kontakta dig om det skulle visa sig att du bär på coronaviruset.

Positiva svar på pågående COVID-19 måste enligt Smittskyddslag (2004:168) anmälas till smittskyddsläkaren och Folkhälsomyndigheten. Medarbetaren har också att följa aktuella riktlinjer om åtgärder vid positiva svar. Informationen delges arbetsgivaren.

Möjliga följder och risker med att delta i studien

Att ta svalgprov kan upplevas som obehagligt och ibland något smärtsamt. Vid blodprovstagningen kan viss smärta och blodutgjutning vid insticksstället förekomma.

Vad händer med mina uppgifter?

Projektet kommer att registrera information om du har pågående eller genomgången SARS-CoV-2 infektion. För att bättre förstå infektionens spridning kommer att informationen att kombineras med information som redan finns i vårdgivarens administrativa databaser (Personuppgifter samt uppgifter om hälsa och när man varit i tjänst).

Den information som samlas in under denna forskningsstudie kommer att behandlas av forskare vid Karolinska Universitetssjukhuset. Personuppgifter från studien kommer att lagras i en databas hos sjukhusledningen. Ändamålet med denna databas är i första hand forskning, i andra hand klinisk behandling. Dina uppgifter är sekretesskyddade och ingen obehörig har tillgång till databasen. Dina svar och resultat kommer att behandlas så att inte obehöriga kan ta del av dem. Vid databearbetning, då studien rapporteras eller publiceras kommer en enskild individ inte att kunna urskiljas. Studien följer gällande lagstiftning enligt EU:s dataskyddsförordning (GDPR) och Patientdatalagen (2008:355). Personuppgiftsansvarig myndighet är Region Stockholm, Box 22550, 104 22 Stockholm. Du har rätt att skriftligen begära att få reda på vilka uppgifter som finns registrerade om dig. Ett sådant utdrag har du rätt att få en gång per år utan kostnad. Framkommer det att det står någonting felaktigt om dig ska den felaktiga uppgiften ändras. Om du önskar ett utdrag kontakta

ansvarig forskare (se nedan). Du kan också begära att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Om du har synpunkter på hanteringen av data har du möjlighet att kontakta Karolinska Universitetssjukhusets dataskyddsbud (dataskyddsbud.karolinska@sl.se). I händelse av vidare klagomål kan du därefter vända dig till Datainspektionen, som är tillsynsmyndighet.

Vad händer med mina prover?

De prover som tas i studien förvaras kodade i en så kallad biobank. Biobankens namn är Stockholms medicinska biobank reg.nr 914. Huvudman för biobanken är Region Stockholm. Du har rätt att säga nej till att proverna sparas. Om du samtycker till att proverna sparas har du rätt att senare ta tillbaka (ångra) det samtycket. Dina prover kommer i så fall att kastas eller avidentifieras. Om du vill ångra ett samtycke ska du kontakta ansvarig forskare.

Proverna får bara användas på det sätt som du har gett samtycke till. Om det skulle tillkomma forskning som ännu inte är planerad, kommer etikprövningsnämnden att besluta om du ska tillfrågas på nytt. Prover kommer att förvaras kodade, vilket innebär att proven inte direkt kan härledas till dig som person. Proverna och den tillhörande kodnyckeln kommer att förvaras åtskilda från varandra och skyddas från åtkomst av obehöriga. Kodnyckeln förvaras hos Karolinska Universitetssjukhuset. Analyser kommer att ske inom Sverige och på Karolinska Universitetssjukhusets uppdrag. Dina kodade prov kan komma att skickas för analys inom Sverige.

Hur får jag information om resultatet av studien?

Resultatet av studien kommer att publiceras på internet, i vetenskapliga tidskrifter och presenteras i samband med vetenskapliga möten. Enbart statistik kommer att presenteras och ingen enskild person kommer att kunna identifieras. Du kan, men behöver inte, ta del av dina individuella data. När Dina provsvar är klara får Du ett SMS om hur du kan ta del av dem och tolkningen av dem. Om dina provresultat visar att du har coronaviruset kommer vården att kontakta dig.

Försäkring och ersättning

Du har samma försäkringar mot skador som kan uppstå i denna studie som vid all sjukdomsbehandling i allmän vård genom Patientförsäkringen. Ingen ersättning utgår i studien då det inte kommer att medföra några extra kostnader för dig.

Deltagandet är frivilligt

Ditt deltagande är frivilligt och du kan när som helst välja att avbryta deltagandet. Om du väljer att inte delta eller vill avbryta ditt deltagande behöver du inte uppge varför, och det kommer inte heller att påverka din framtida vård eller behandling. Om du vill avbryta ditt deltagande ska du kontakta den ansvariga för studien (se nedan).

Ansvariga för studien

Ansvarig för studien är Karolinska Universitetssjukhuset (Kontaktperson Joakim Dillner, tel.0724682460, e-post joakim.dillner@sl.se).

Samtycke till att delta i studien

Jag har fått skriftlig informationen om studien och har haft möjlighet att ställa frågor. Jag får behålla den skriftliga informationen.

- Jag samtycker till att delta i ”Studier av pågående och genomgången SARS-CoV-2 infektion (som orsakar COVID-19) på akutsjukhusen i Stockholms län.”
- Jag samtycker till att uppgifter om mig behandlas på det sätt som beskrivs i forskningspersonsinformation.
- Jag samtycker till att prover sparas i en biobank på det sätt som beskrivs i forskningspersonsinformation.

Underskrift forskningsperson	Namnförtydligande	Datum

Mobiltelefonnummer dit SMS om färdigt provsvar kan skickas	Personnummer

Jag bekräftar att jag gett skriftlig information om studien och forskningspersonen har getts tillfälle att ställa frågor. **Prover är vederbörligen märkta, etikettnumret på svalgprovet är angivet nedan och forskningspersonen har givit skriftligt samtycke inklusive personnummer och mobiltelefonnummer.** Detta dokument är upprättat i två original, varav forskningspersonen behåller det ena och det andra inskickas tillsammans med proven till Covid19-studien, Forskningsgatan F52, Karolinska Universitetssjukhuset i Huddinge där det arkiveras av ansvarig forskare.

Underskrift kliniken	Namnförtydligande	Datum

Provtagande klinik

Etikettnummer för svalgprovet (står under barcoden)

Bilaga 2

Samtyckesprocessen

Varje tillfrågad deltagare ska få en skriftlig information om studien samt ha möjlighet att ställa frågor innan denne skriver under samtycket.

Den/de person/er som inhämtar samtycke, från kollegor, ska kunna svara på frågor som kan uppkomma. Det finns ett dokument med vanligt förekommande frågor och svar som man kan utgå ifrån, se nästa sida i denna bilaga samt även **bilaga nr 5** för ytterligare frågor och svar.

Förslagsvis är det bra om samtycket inhämtas av några få personer på enheten för att bibehålla kvalitén i samtyckesprocessen. Får ni frågor från forskningspersonerna som ni på verksamheten inte kan svara på, vänder ni er till ansvarig forskare för svar innan forskningspersonen skriver under samtyckesblanketten.

Personen som inhämtar samtycket kontrollerar ID på deltagaren.

Att tänka på vid samtyckesproceduren:

- Det ska finnas tid för att läsa igenom samtycket i lugn och ro.
- Det är försökspersonen själv som signerar och daterar samtycket först innan den som inhämtar samtycket signerar och daterar sin del.
- Observera att *två* original ska skrivas under av både forskningspersonen samt den som inhämtar samtycket. Forskningspersonen får behålla ett original, det andra skickas med proverna.
- Personal som inhämtar samtycke bör ha i åtanke att all studiedeltagande är **frivilligt** och man inte på något sätt får försöka övertala en kollega att delta i studien.
- Viktigt att den som inhämtar samtycket måste informera om skyldigheten att rapportera positiva provsvar till närmsta chef om det skulle bli aktuellt!

Några vanliga frågor som provtagande klinik bör kunna svara på:

Varför genomför Karolinska denna provtagning?

A: En av grundbultarna i att förstå mer om en smittsam sjukdom är att provta brett och från många olika kategorier av människor. Då har vi möjlighet att lära oss mer om hur sjukdomen sprids och därmed också hur vi kan arbeta för att kontrollera spridning.

Vem erbjuds provtagning?

A: Medarbetare inom regionens vård och omsorg erbjuds att delta. Varje person väljer såklart själv om man vill provtas efter att man fått information om studien.

Varför kommer erbjudande om provtagning först nu?

A: Hittills har kapaciteten varit begränsad och sjuka patienter har då prioriterats. Vi delar Folkhälsomyndighetens bedömning att en bredare testning inom sjukvården och omsorgen kan ge viktig kunskap om smittan och hur vi ska kunna förebygga den. Genom ett storskaligt forskningsprojekt får vi nu möjlighet att utöka vår kunskap och med användning av kunskapen kan vi säkerställa en så god och säker vård som möjligt. Vi vill framföra ett varmt tack till alla som stött Corona-forskningen och därmed möjliggjort detta projekt.

Finns inte risk att ni gör slut på provtagningsmaterial som vården behöver?

A: Nej, detta löper i en helt egen provtagningsprocess just för att vårdens provtagning skall kunna fortgå för medicinska behov. Vi har egen apparatur och material som inte är desamma som vården använder.

Finns risk för undanträngningseffekter av vård för att man ägnar sig åt provtagning?

A: Vi hanterar detta utom vårdens ordinarie provtagning. Vi har fullt förtroende för att de av våra kollegor som väljer att vara med använder den tid det tar åt att provta inom detta projekt så att det inte är på bekostnad av den vård man ska ge.

Vad har responsen varit från medarbetarna i vården?

A: Överväldigande positiv från både medarbetare och chefer. Det är väldigt efterlängtat att kunna provta mer inom vården särskilt för att personal som är oroliga över att vara covid-19 positiva skall kunna testas. Det kan tänkas minska risken att patienter och medarbetare smittas inom vården.

Hur väljer ni vem som ska provtas först?

A: Vi har dialog med och försöker hålla oss uppdaterade med Folkhälsomyndigheten. De har deklarerat att vårdpersonal och boenden inom äldrevård, SÄBO och hemsjukvård är prioriterade så vi hoppas att dessa grupper vill provta sig tidigt. Men hela studien förväntas bli klar på ett par veckor, så ingen ska behöva vänta länge på sin tur.

Bilaga 3 – Instruktion för provtagning

Verksamhetschef ombesörjer provtagning för de medarbetare inom den egna verksamheten som valt att ingå i studien. Verksamhetschef ansvarar för att provtagningen genomförs på ett sådant vis att den ej leder till undanträngning av vårduppgifter.

Några viktiga saker att tänka på:

- Studien är uppbyggd på provsvar till mobiltelefon och medarbetarna ska ta med sin mobiltelefon till provtagningen.
- Minimera risken för köbildning vid provtagning. Riktlinjer om social distans ska följas.
- För att minimera risken för läckande rör: Skruva på korken försiktigt. Läckande rör har förekommit vid i) ej påskruvad kork ii) kork påskruvad så hårt att den gått sönder iii) kork påskruvad snett.
- Lägg rören i medskickad enskild påse, så att i händelse av läckage blir det inte smittrisk på andras prover.
- Håll ihop 1. Samtyckesblankett 2. Svalgprov och 3. Serumprov. Om alla ”tripletter” hålls ihop så går vår sortering/hantering mycket fortare.
- Lämna inte kvar pinnen i röret.
- Inspektera pinnen så att den inte är knäckt. Använd inte trasig pinne.

Det är två prover som ska tas: ett svalgprov från munnen samt ett venöst blodprov.

1. Svalgprov

Svalgprov tas för påvisning av SARS-CoV-2 virus (pågående infektion). Svalgprovet kan forskningspersonen ta själv. Provtagningspinne med medföljande rör och buffert levereras ihop med provtagningsanvisningar. Materialet kan förvaras i rumstemperatur innan provtagning. Efter att proven är tagna ser vi helst att de når oss inom ett dygn. Proverna bör kylförvaras. Saknas kylskåp ser vi helst att proven når oss samma dag som de är tagna.

Hämtning av provtagningspinnar och instruktioner görs från Covid19-studien. Kontakta studiekoordinatorerna innan ni kommer, på telefonnummer: 0768367288; 0708675871; 0737220665; 0728579669; 0763385292 eller 0768871126

2. Blodprov

Serumprov tas för mätning av antikroppar mot SARS-CoV-2 virus (tecken på genomgången infektion).

Ett 5ml Serumrör med Gel (Gul kork) används och provet tas av den sjukvårdspersonal som verksamheten avdelat för ändamålet.

Medarbetaren som tar blodprov skall vara iförd adekvat skyddsutrustning (visir, förkläde och handskar). **Vanliga riktlinjer om social distans vid ev. köbildning skall följas.**

Serumrör och övrigt material för blodprovstagning förutsätts finnas inom vårdverksamheterna. *Om problem att ordna provtagning kontakta studiekoordinator.*

Efter provtagning:

Märk bägge rören med forskningspersonens initialer och personnummer. Det spelar ingen roll om det är handskrivet eller från datorn, det viktigaste är att det är tydligt och att personnummer och initialer går att tolka. För svalgprovet ber vi också om att etikettens nummer anges på samtyckesblanketten.

Om proverna inte skickas på en gång behöver de förvaras i kylskåp till dess att de skickas. Saknas kylskåp behöver proverna vara hos oss samma dag. Prover som förvaras i kylskåp behöver nå studiecentralen så att vi kan ta hand om dem nästa dag.

OBS! Då studiecentralen endast har öppet mån.-fred kl. 7- 17 (övrig tid enligt överenskommelse) är det viktigt att tänka på när proverna tas. Exempelvis är det inte lämpligt att ta ett prov en fredag kväll. Har man inte kylskåp behöver man fundera på när lämplig provtagningstid kan vara. Kan provtagning enbart ske utanför kontorstid, vänligen kontakta studiekoordinatorerna för överenskommelse.

Försök organisera provtagningen så att ett begränsat antal lådor/kartonger med prover behöver levereras. Leverera rören (svalgprov + serumrör) i en provlåda (alternativ vadderat kuvert vid enstaka prov), tillsammans med påskriften samtyckesblankett, där provtagaren skrivit avsändande klinik på blanketten, till:

Covid19-studien
Forskningsgatan F52
Karolinska Universitetssjukhuset i Huddinge

Har ni problem gällande transport, hör av er till studiekoordinatorerna.

Studien kommer att vara öppen och kunna ta emot prov under en begränsad tid, uppskattningsvis 3 veckor. Möjlighet att kunna ta emot eftersläntrande prov även senare är under utarbetning.

Vi kommer inte att lägga något provtagningsschema. Hela Stockholms län får information samtidigt. För att åstadkomma ett någorlunda jämnt flöde i provtagningen lämnar vi ut instruktioner och provtagningsspinnar i en jämn takt. När ni har fått dem är det ”er tur”.

Det är inte meningen att sjukskriven personal ska komma in för provtagning inom detta projekt! Det sköts i ett annat initiativ.

Inkludera inte patienter just nu, de ingår i studien men kommer kräva en annat logistiskt flöde, som är under utarbetning.

Bilaga 4: Handläggning av resultat från Covid-19 testning

SARS-CoV-2 är klassad som en allmänfarlig och samhällsfarlig infektion. Smittskydd Stockholm har vid möte den 2020-04-22 tydliggjort att gällande riktlinjer för handläggning av positivt prov inte är tvingande vid testning av asymtomatiska personer. Smittskydd Stockholms information bifogas nedan, för kännedom.

I denna studie är det laboratorieöverläkare på Karolinska Universitetslaboratoriet som ansvarar för att det positiva resultatet smittskyddsanmäls.

Då sjukdomen är anmälningspliktig skall arbetstagaren rapportera positivt resultat av virus-påvisning till sin närmaste chef, eller av denne utsedd person, oavsett om provet tagits inom en studie eller ej. Detta gäller inte antikroppsresultat.

Serologiska test syftar till att påvisa antikroppar mot virus. Testerna kan upptäcka dem som haft en infektion där man inte har behövt söka sjukvård och/eller inte haft möjlighet att genomgå provtagning. Serologiska tester är lämpade att användas efter det akuta skedet. Serologisk provtagning av vård-och omsorgspersonal kan vara ett viktigt redskap i planering och bemanning.

Genomgången infektion innebär sannolikt immunitet mot infektionen, men då det ännu ej finns riktlinjer från smittskyddet innebär genomgången infektion detekterad via serologiskt test **inte** att man kan frångå gällande riktlinjer för förhindrande av smitta och användning av rätt skyddsutrustning.

Besked om genomgången infektion kan t ex öka tryggheten hos personal som (med fortsatt användande av rätt skyddsutrustning) vårdar patienter med pågående infektion.

Bilaga 4.1 – Från Smittskydd Stockholms Hemsida (22/4-2020)

Hej,

Du får denna information för att du kan ha utsatts för smitta av det nya coronaviruset, som orsakar covid-19. Tiden från det att man smittas till man eventuellt blir sjuk (inkubationstiden) varierar mellan 2 och 14 dagar, vanligast fem dagar.

Infektionen ger oftast en lindrig sjukdom med milda luftvägssymtom (t.ex. hosta) och feber, men en del blir sjukare med andningsbesvär och behöver vårdas på sjukhus. En del kan även få muskelvärk, halsont, huvudvärk och magbesvär med diarréer.

För att skydda din egen och andras hälsa uppmanas du nu vara uppmärksam på om du får några av dessa symtom.

Om du får symtom, ska du stanna i hemmet och inte gå till arbetet/skolan. Undvik att träffa andra människor än de som bor i ditt hushåll. Stanna hemma tills du känner dig helt frisk och har varit stabilt symtomfri i två dagar.

Var noggrann med att tvätta händerna och att hosta/nysa i armvecket eller i en näsduk. Om du skulle bli så sjuk att du behöver söka vård **ring alltid först 1177** och berätta om detta brev, så blir du hänvisad till rätt vårdinstans. Undvik att vistas i väntrum och på kommunala färdmedel.

Behöver du akut medicinsk vård skall du ringa 112 och då berätta för dem om detta brev och dina symtom.

Så länge du är frisk och inte har några symtom kan du leva som vanligt och t.ex. arbeta eller gå i skolan. Detsamma gäller din familj/de personer du bor med.
Information om covid-19 finns på följande webbplatser:

1177 Vårdguiden

<https://www.1177.se/Stockholm/sa-fungerar-varden/varden-i-stockholms-lan/om-corona/>

Folkhälsomyndigheten

<https://www.folkhalsomyndigheten.se/smittykydd-beredskap/smittyamma-sjukdomar/coronavirus/fragor-och-svar-om-nytt-coronavirus/>

Har du allmänna frågor om det nya coronaviruset, kontakta 113 13.

Smittskydd Stockholm

Box 17533

118 91 Stockholm

Telefon: 08-123 143 00

Fax: 08-31 57 67

E-post: registrator@smittskyddstockholm.se

Säte: Stockholm

Org.nr: 232100-0016

www.smittskyddstockholm.se

Besök oss: Tomtebodavägen 12A, Solna.

Bilaga 4.2 – Från Smittskydd Stockholms Hemsida (22/4-2020)

Information till personal på.....

Vi har på vår enhet vårdat en patient med covid-19.

Vi vill därför att ni är uppmärksamma på följande:

Inkubationstiden vid covid-19 kan variera mellan 1 och 14 dagar, vanligast är 5 dagar efter smittotillfälle.

Covid-19 smittar med dropp- och kontaktsmitta, dvs sekret från upphostningar och nysningar sprids från den sjuke personen, och därifrån kan smitta vidare via händer och andra kontaktytor.

För att skydda din egen och andras hälsa uppmanas du nu till följande:

- var uppmärksam på om du inom 14 dagar från möjlig exponering får symtom såsom förkylning, hosta, feber eller andningsbesvär.
- var noggrann med handhygien och följsamhet med övriga basala hygienrutiner
- om du får symtom, även milda sådana, ska du INTE gå till jobbet utan stanna hemma tills du är stabilt symtomfri i två dagar
- om du blir så sjuk att du behöver uppsöka sjukvård det är viktigt att du först ringer 1177 och får hänvisning till rätt vårdinstans. Informera 1177 om din exponering. Du ska då undvika att vistas i väntrum eller använda kommunala färdmedel.

Så länge du känner dig frisk och inte har några symtom ska du leva och arbeta som vanligt. Detsamma gäller din familj/de personer du bor med.

Information om covid-19 finns att läsa på följande webbplatser:

Folkhälsomyndigheten

<https://www.folkhalsomyndigheten.se/smittskydd-beredskap/smittsamma-sjukdomar/coronavirus/fragor-och-svar-om-nytt-coronavirus/>

Smittskydd Stockholm

<https://vardgivarguiden.se/kunskapsstod/smittskydd/sjukdomar/coronavirus-2019-ncov/>

1177 Vårdguiden

<https://www.1177.se/Stockholm/sa-fungerar-varden/varden-i-stockholms-lan/om-corona/>

Har du andra frågor om det du informerats om här kan du kontakta din chef.

FAQs

Avvakta med att inkludera patienter i studien. Studien är baserad på att leverera provsvar med mobiltelefon, vilket passar bra för medarbetarna. Lämpligaste hanteringen av provsvar till patienterna är under utredning. Om patienter behövs provtas i närtid hänvisas till ordinarie vårdförfarande.

Positiva deltagare berättar själva för sin närmaste chef. Lämpligt sätt att delge provsvar till verksamheterna är under utredning.

Förtydliganden: De verksamheter som ej bedriver vård är också välkomna att delta. Om man ej har förutsättningar att ombesörja provtagning praktiskt i sin verksamhet ombedes man antingen ta hjälp av annan verksamhet eller kontakta studiekoordinator.

Provtagningslokal för respektive verksamhet väljs av verksamhetschef så att den ej interfererar med ordinarie vårduppdrag avseende plats eller tidpunkt. Vid svårigheter att lösa lokalfrågan kan annan verksamhet kontaktas för samarbete eller studiekoordinator kontaktas för hjälp.

Vilken är min roll som verksamhetschef i detta?

Svar: Att hjälpa till med forskning är en del av universitetssjukvårdsuppdraget. Detta är frivilligt och om verksamhetschefen bedömer att det blir svårt att organisera provtagning och att hantera svaren efteråt så bör man tacka nej till att delta i administration av forskningstudien.

Den som frivilligt deltar i provtagning och visar sig ha en pågående covid-19-infektion är skyldig att anmäla detta till sin arbetsgivare. Vilka åtgärder som då vidtas blir en fråga som faller utanför denna studie.

Som anställd kan verksamhetschefen också, om man så önskar, delta som forskningsperson. Sjukhusledningen har generella direktiv för hantering av positiva medarbetare oavsett om dessa provtagits inom en studie eller ej, dessa utgår från smittskydd Stockholms riktlinjer. Se separat avsnitt nedan.

Vem ska skriva under intygandet att forskningspersonen fått skriftlig information och haft möjlighet att ställa frågor?

Svar: Det är den person som lämnat skriftlig information och varit tillgänglig för att svara på frågor. Vanligen provtagaren.

Vem i vården kommer att kontakta den som är positiv för viruset?

Svar: Den förste som kan få vetskap om positivt prov är den provtagne själv som får sitt resultat digitalt.

Då sjukdomen är anmälningspliktig skall arbetstagaren rapportera positivt resultat av viruspåvisning till sin närmaste chef, eller av denne utsedd person, oavsett om provet tagits inom en studie eller ej. Detta gäller inte antikroppsresultat.

Vem gör smittskyddsanmälan?

Svar: Smittskyddsanmälan görs av ansvarig laboratorieöverläkare på laboratoriet.

Är Smittskyddets bestämmelse om att virus-positiva personer ska vara hemma och återgå till arbetet först efter 48 timmars symtomfrihet tvingande även vid screening av symtomfria individer?

Svar: Vid möte med Smittskyddet den 2020-04-22 klargjordes att bestämmelsen inte är tvingande för den som redan är symtomfri. Detta innebär att det finns ett ansvar hos Verksamhetschef att bedöma nödvändig åtgärd inom den egna verksamheten. Sjukhusledningen har generella direktiv för hantering av positiva medarbetare oavsett om dessa provtagits inom en studie eller ej. Dessa utgår från Smittskydd Stockholms riktlinjer. Se separat avsnitt nedan.

Ska sjukhusledningen hantera forskningsdatabasen?

Svar: Detta projekt har samma förutsättningar som alla andra forskningsprojekt. Varje forskningsprojekt har en ansvarig organisatorisk enhet inom forskningshuvudmannen. Denna har att utöva tillsyn över projektet. Det innebär inte att sjukhusledningen har fri tillgång till forskningsdatabasen. Sjukhusledningens roll är exakt densamma som en verksamhetschef har beträffande forskningsprojekt som utgår från någon av sjukhusets Medicinska Enheter.

Behöver Verksamhetschef vid något tillfälle gå in i medarbetares journal?

Svar: Nej. Provtagning på friska personer inom ramen för en studie är inte hälso -och sjukvård och ska inte heller ska journalföras.

Hur får verksamheten reda på resultat?

Svar: Forskningspersonerna kommer att få sina svar via en säker websida underhand som proven testas. Verksamhetens första kontakt med provsvaren kommer därför att bli forskningspersoner som testat positiva och ska berätta detta för sin närmsta chef.