

Seznam příloh

Příloha 1: COREQ Checklist

Příloha 2: Informace pro účastníky

Příloha 3: Informovaný souhlas s účastí ve výzkumu

Příloha 4: Stanovisko Etické komise Kliniky Adiktologie

Příloha 1: COREQ Checklist

COREQ (COnsolidated criteria for REporting Qualitative research) Checklist

A checklist of items that should be included in reports of qualitative research. You must report the page number in your manuscript where you consider each of the items listed in this checklist. If you have not included this information, either revise your manuscript accordingly before submitting or note N/A.

Topic	Item No.	Guide Questions/Description	Reported on Page No.
Domain 1: Research team and reflexivity			
<i>Personal characteristics</i>			
Interviewer/facilitator	1	Which author/s conducted the interview or focus group?	45
Credentials	2	What were the researcher's credentials? E.g. PhD, MD	45
Occupation	3	What was their occupation at the time of the study?	45
Gender	4	Was the researcher male or female?	45
Experience and training	5	What experience or training did the researcher have?	45
<i>Relationship with participants</i>			
Relationship established	6	Was a relationship established prior to study commencement?	49
Participant knowledge of the interviewer	7	What did the participants know about the researcher? e.g. personal goals, reasons for doing the research	45
Interviewer characteristics	8	What characteristics were reported about the interviewer/facilitator? e.g. Bias, assumptions, reasons and interests in the research topic	45
Domain 2: Study design			
<i>Theoretical framework</i>			
Methodological orientation and Theory	9	What methodological orientation was stated to underpin the study? e.g. grounded theory, discourse analysis, ethnography, phenomenology, content analysis	48
<i>Participant selection</i>			
Sampling	10	How were participants selected? e.g. purposive, convenience, consecutive, snowball	46
Method of approach	11	How were participants approached? e.g. face-to-face, telephone, mail, email	46
Sample size	12	How many participants were in the study?	47
Non-participation	13	How many people refused to participate or dropped out? Reasons?	47
<i>Setting</i>			
Setting of data collection	14	Where was the data collected? e.g. home, clinic, workplace	45
Presence of non-participants	15	Was anyone else present besides the participants and researchers?	45
Description of sample	16	What are the important characteristics of the sample? e.g. demographic data, date	47
<i>Data collection</i>			
Interview guide	17	Were questions, prompts, guides provided by the authors? Was it pilot tested?	45
Repeat interviews	18	Were repeat interviews carried out? If yes, how many?	45
Audio/visual recording	19	Did the research use audio or visual recording to collect the data?	45
Field notes	20	Were field notes made during and/or after the interview or focus group?	46
Duration	21	What was the duration of the interviews or focus group?	46
Data saturation	22	Was data saturation discussed?	86
Transcripts returned	23	Were transcripts returned to participants for comment and/or	46

Topic	Item No.	Guide Questions/Description	Reported on Page No.
		correction?	
Domain 3: analysis and findings			
<i>Data analysis</i>			
Number of data coders	24	How many data coders coded the data?	47
Description of the coding tree	25	Did authors provide a description of the coding tree?	N/A
Derivation of themes	26	Were themes identified in advance or derived from the data?	48
Software	27	What software, if applicable, was used to manage the data?	N/A
Participant checking	28	Did participants provide feedback on the findings?	85
<i>Reporting</i>			
Quotations presented	29	Were participant quotations presented to illustrate the themes/findings? Was each quotation identified? e.g. participant number	50-84
Data and findings consistent	30	Was there consistency between the data presented and the findings?	50-84
Clarity of major themes	31	Were major themes clearly presented in the findings?	50-84
Clarity of minor themes	32	Is there a description of diverse cases or discussion of minor themes?	50-84

Developed from: Tong A, Sainsbury P, Craig J. Consolidated criteria for reporting qualitative research (COREQ): a 32-item checklist for interviews and focus groups. *International Journal for Quality in Health Care*. 2007. Volume 19, Number 6: pp. 349 – 357

Once you have completed this checklist, please save a copy and upload it as part of your submission. DO NOT include this checklist as part of the main manuscript document. It must be uploaded as a separate file.

Příloha 2: Informace pro účastníky

Informace pro účastníky

Vážená paní, vážený pane,

jmenuji se Mgr. Veronika Chvostová a dovoluji si Vás požádat o spolupráci na výzkumu, který provádím v rámci své bakalářské práce na téma „Organizovaná zkušenost s ayahuascou v ČR z pohledu uživatelů/klientů“, kterou píše na Klinice adiktologie 1. lékařské fakulty Univerzity Karlovy. Přečtěte si prosím následující informace, které Vás seznámí s cíli a metodami výzkumu a Vaším případným zapojením do výzkumu.

Cíle a očekávané přínosy výzkumu

Cílem výzkumu je podrobně popsat ayahuascové ceremonie organizované na území České republiky jakožto neoficiálně nabízené "služby", a to očima jejich účastníků. Zkoumány budou zejména formální náležitosti těchto aktivit, jejich obsah a průběh. Následně bude cílem na základě získaných informací tyto aktivity zhodnotit optikou adiktologických služeb, tedy např. jejich náplň, odbornost, bezpečnost či přínos, ale i spokojenost jejich účastníků. Přínosem této práce je získání informací o těchto poměrně dostupných, avšak skrytých aktivitách, a následná možnost sledování a zlepšování jejich kvality, odbornosti a bezpečnosti, případně i získání návodu pro budoucí zavedení podobných legálních služeb.

Jak bude výzkum probíhat

Za pomoci anonymních rozhovorů přes online audiohovor či osobní rozhovor budou od účastníků získávány informace o jejich minulé zkušenosti s ayahuascovými ceremonii proběhlými v České republice v posledních cca 5 letech. Tyto rozhovory budou nahrávány a informace z nich poté budou analyzovány. Následně budou nahrávky smazány.

Vaše zapojení do výzkumu

V rámci výzkumu budete požádáni, abyste se z pohodlí Vašeho domova či ve Vámi zvoleném prostředí a v čas, který Vám bude vyhovovat, anonymně zúčastnili rozhovoru, ve kterém s vámi výzkumnice povede rozhovor trvající cca 60 min. Konkrétně budete dotazováni na informace o procesu před samotnou účastí na ceremonii (způsob vyhledání služby, kontaktování služby apod.), o podrobném průběhu dané služby (přípravná fáze, poučení, seznámení se s průvodcem, samotná zkušenost apod.), i o fázi následující po samotné zkušenosti (integrace zkušenosti, následný kontakt s průvodcem apod.). Rozhovor s Vámi bude nahráván výhradně pro potřeby přepisu do textové podoby, následně budou nahrávky smazány. Přepisy rozhovorů budou archivovány v zaheslovaném počítači pod zanonymizovanými kódy.

Zachování anonymity a právní ošetření bezpečnosti účastníků

Po účastnících nebudou vyžadovány žádné údaje umožňující odhalit identitu jejich či kohokoliv jiného zúčastněného v ceremonii. Účastníci mohou kontaktovat tazatelku anonymním způsobem a následně se budou připojovat přes webový link k individuálním

audiohovorům (bez videa) či se účastnit osobních setkání. Pokud budou jakékoliv identifikační údaje známy, budou anonymizovány.

Účastníci budou dotazováni pouze na minulé události, na které se nevztahuje povinnost překazit připravovaný či aktuálně páchaný trestný čin – ta se vztahuje pouze na činy, o kterých je hodnověrně známo, že jsou připravované či právě páchané (dle §367 zákona č. 40/2009 Sb., trestní zákoník; z tzv. drogových trestných činů se jedná zejména o čin §283 nedovolené výroby a nakládání s OPL). Na tzv. drogové trestné činy §283 - §287 zákona 40/2009 Sb. se nevztahuje oznamovací povinnost dle §368 téhož zákona, ve kterém lze případně nalézt jiné činy, na které se vztahuje. Konzumace omamných a psychotropních látek není trestná.

Odměna

Za účast ve výzkumu nenáleží účastníkům žádná odměna.

Nakládání s informacemi o účastnících výzkumu

Pokud se výzkumu zúčastníte, bude v něm vystupovat pouze pod anonymním kódem Vám přiděleným v počátku rozhovoru. V případě, že nedopatřením sdělíte údaje, dle nichž byste mohl být identifikován, výzkumník je v průběhu zpracování dat anonymizuje. Případná publikace výsledků výzkumu v odborném tisku bude provedena výhradně anonymně a tak, aby nebylo možno konkrétní účastníky studie identifikovat.

Příloha 3: Informovaný souhlas s účastí ve výzkumu

Informovaný souhlas

Vedoucí práce: Mgr. Jaroslav Vacek, Ph.D.

Tazatelka: Mgr. Veronika Chvostová

Identifikační číslo participanta: 07

Souhlasím se svou účastí ve výzkumu k bakalářské práci "Organizovaná zkušenost a ayahuasca v ČR z pohledu uživatelů/klientů", která je vedena shora uvedeným vedoucím a prováděna výše uvedenou tazatelkou v rámci studia na Klinice adiktologie 1. lékařské fakulty Univerzity Karlovy.

Byl/a jsem informován/a o studii, dobře jí rozumím a souhlasím s

- účastí ve výzkumu
- nahrávkou rozhovoru
- publikací anonymizovaných dat z rozhovoru v rámci bakalářské práce.

Obdržel/a jsem písemnou formu "Informací pro účastníka výzkumu". Tazatelka mi dále odpověděla na všechny moje otázky ohledně realizace výzkumu a zapojení mé osoby srozumitelně a dostatečně podrobně. Byl/a jsem informován/a, že případné další dotazy mohu směřovat na email vyzkum.ayahuasca@gmail.com.

Svůj souhlas s účastí ve studii dávám dobrovolně. Víím, že svůj souhlas mohu kdykoliv zrušit bez udání důvodu a že mi z toho nevznikne žádná újma.

Beru na vědomí, že informace, které sdělím tazatelce budou uchovány, zpracovány a publikovány anonymně tak, aby nebyla možná identifikace mé osoby.

Byl/a jsem informován/a, že se žádostí o získání dalších podrobností o studii se mohu taktéž obrátit na vedoucího práce Mgr. Jaroslava Vacka, Ph.D. na emailové adrese jaroslav.vacek@lf1.cuni.cz, nebo na paní Mgr. Hanu Fidesovou, Ph.D. na emailové adrese hana.fidesova@lf1.cuni.cz. Na vedoucího práce mohu směřovat i veškeré stížnosti. Pokud nebudu s vyřízením stížnosti souhlasit, mohu se obrátit na Etické kolegium SNN ČLS JEP na adrese Apolinářská 4, 128 00 Praha 2 či emailu predseda@snncls.cz. Beru na vědomí, že Etické kolegium se nezabývá anonymními podněty.

Prohlášení tazatele

Já, Mgr. Veronika Chvostová, jsem popsala výzkumný projekt a povahu a důsledky postupů, které zahrnuje. Mám za to, že účastník/účastnice tomuto vysvětlení porozuměl/a a dává svůj souhlas dobrovolně. Souhlas účastníka/účastnice je zachycen na audionahrávce.

Datum:

Podpis tazatele:

Příloha 4: Stanovisko Etické komise Kliniky Adiktologie



VŠEOBECNÁ FAKULTNÍ
NEMOCNICE V PRAZE



1. LÉKAŘSKÁ
FAKULTA
Univerzita Karlova

ETICKÁ KOMISE PRO POSUZOVÁNÍ STUDENTSKÝCH ZÁVĚREČNÝCH PRACÍ KLINIKY ADIKTOLOGIE 1. LF UK A VFN V PRAZE

Stanovisko etické komise č.j. EKSKAD-30/2024

Název práce: **Organizovaná psychedelická zkušenost v ČR: Evaluace (procesu) z pohledu uživatelů/klientů**

Druh práce: bakalářská

Student: **Mgr. Veronika Chvostová**

Vedoucí práce: Mgr. Jaroslav Vacek, Ph.D.

Předložená dokumentace:
- formulář žádosti EKS KAD
- informace pro účastníka
- informovaný souhlas
- osnova rozhovoru

Rozhodnutí etické komise: **SOUHLASNÉ STANOVISKO**

Odůvodnění: Komise při posuzování předložené žádosti neshledala rozpor s etickými principy při realizaci adiktologického výzkumu pro účely výše specifikované závěrečné práce v oboru adiktologie.

Datum jednání EKS KAD: 12. března 2024

Členové EKS KAD přítomní při jednání: Hana Fidesová, Lenka Šťastná, Jaroslav Vacek (nehlasoval)

EKS KAD byla zřízena přednostou Kliniky adiktologie 1. LF UK a VFN v Praze se souhlasem kolegia děkana 1. LF UK jako pilotní projekt za účelem zvýšení kvality závěrečných bakalářských a magisterských prací studentů adiktologie z hlediska výzkumné etiky.

Datum písemného vyhotovení stanoviska: 13. března 2024

Podpis vedoucího nebo pověřeného člena komise: Mgr. Hana Fidesová, Ph.D.

Klinika adiktologie
1. LF UK a VFN v Praze
Apolinářská 4, 128 00 Praha 2
E-mail: info.adiktologie@lfl.cuni.cz
Tel.: 224 968 270
www.adiktologie.cz / www.lfl.cuni.cz / www.vfn.cz



Klinika adiktologie