

INSTITUTIONEN FÖR MEDICIN KREFTING RESEARCH CENTRE

Astma, allergi och KOL i Västra Götaland 2026 III

Information till forskningspersoner

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 vi att du ska delta?

Förekomsten av astma och allergier ökade kraftigt under andra halvan av 1900-talet i många länder. Det är oklart om ökningen fortsätter i Sverige. I Västra Götaland beräknas cirka var tionde person ha astma. Den senaste befolkningsstudien om luftvägshälsa i Göteborg genomfördes för nästan tio år sedan.

Det här projektet riktar sig till personer som är 16–75 år och ska undersöka hur förekomsten av astma, KOL och luftvägssymtom har förändrats över tid. För att få en rättvisande bild är det viktigt att både personer med och utan luftvägsbesvär deltar.

Du har blivit tillfrågad eftersom du tillhör den åldersgrupp som ingår i studien. Totalt 50 000 slumpmässigt utvalda personer i Västra Götalandsregionen har bjudits in. Urvalet har gjorts av Statistiska centralbyrån (SCB) från det nationella befolkningsregistret.

Forskningshuvudman för projektet är Göteborgs universitet, som ansvarar för studien. Studien är godkänd av Etikprövningsmyndigheten, diarienummer 2025-06660-01.

Hur går projektet till?

Om du väljer att delta kommer du att:

- besvara en enkät om din hälsa, livsstil och eventuella luftvägssymtom. Enkäten skickas hem till dig med post tillsammans med ett förfrankerat svarskuvert. Du kan också välja att besvara enkäten elektroniskt via en unik länk.
- ge samtycke till att dina enkätsvar får kopplas till uppgifter från svenska hälso- och sociodemografiska register (t.ex. diagnoser, läkemedelsuttag och vårdkontakter).

Enkäten tar cirka **10–15 minuter** att fylla i. Upp till tre påminnelser kan skickas ut till dem som ännu inte svarat. Du väljer själv om du vill att dina svar ska kopplas till nationella register.

Studien innebär **inga fysiska undersökningar**, **inga vårdbesök** och **ingen provtagning**.

Möjliga följder och risker med att delta i projektet

Att fylla i enkäten kan innebära ett visst obehag i form av tidsåtgång, lätt oro eller frustration. Inga betydande risker väntas.

Den främsta teoretiska risken gäller hantering av personliga uppgifter. Vid registerlänkning kommer alla data att **pseudonymiseras**, och behandlingen sker enligt strikta GDPR-rutiner. Inga ingrepp eller provtagningar förekommer.

Du kan när som helst avbryta ditt deltagande genom att helt enkelt låta bli att skicka in enkäten. Efter denna enkätstudie kan vissa deltagare komma att bjudas in till framtida kliniska undersökningar, men det kommer i så fall att vara en separat studie som du får särskild information om.

Vad händer med dina uppgifter?

Projektet samlar in information om:

- luftvägssymtom

- astma, KOL och allergier
- läkemedelsanvändning
- rökning
- miljö- och arbetsmiljöexponeringar
- hälsorelaterad livskvalitet

Dessa uppgifter kommer att länkas till följande register:

- **Socialstyrelsen:** Dödsorsaksregistret, Patientregistret, Läkemedelsregistret
- **SCB:** Inkomst- och taxeringsregistret, LISA-registret, Registret över totalbefolkningen
- **Försäkringskassan**
- **Västra Götalandsregionens vårddatabas (VEGA)**

Alla kopplade data **pseudonymiseras** innan forskarna får tillgång till dem. Uppgifterna lagras på säkra servrar vid Göteborgs universitet och endast behöriga forskare inom projektet får ta del av dem.

Ingen information överförs utanför EU/EES.

Uppgifterna sparas under projektets genomförande och i enlighet med svensk arkivlagstiftning.

Rättslig grund och dina rättigheter

Behandlingen av personuppgifter sker för vetenskaplig forskning av allmänt intresse och följer:

- Dataskyddsförordningen (GDPR)
- Etikprövningslagen (2003:460)
- Offentlighets- och sekretesslagen (2009:400)

Du har rätt att:

- kostnadsfritt få ta del av de uppgifter som hanteras om dig
- begära rättelse av felaktiga uppgifter
- begära radering eller begränsning av behandling (om uppgifterna inte är nödvändiga för forskningen)

Personuppgiftsansvarig är **Göteborgs universitet**.

Dataskyddsombud: **Kristina Ullgren, dataskydd@gu.se**

Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas kan du kontakta

Integritetsskyddsmyndigheten (IMY).

Hur får du information om resultatet av projektet?

Resultat från studien kommer att publiceras i vetenskapliga tidskrifter och presenteras vid konferenser. Sammanfattningar kommer även att publiceras på **Andas Sverige** (<https://andassverige.se/>).

Du kan be om att få ta del av både dina egna uppgifter och studiens samlade resultat. Du kan även välja att avstå från personlig återkoppling. Eventuella oförutsedda fynd informeras du om endast om de är av betydelse för din hälsa och om du samtyckt till att få sådan information.

Försäkring och ersättning

Eftersom studien inte innebär någon risk för skada krävs ingen särskild försäkring för enkätstudien. Ingen ekonomisk ersättning utgår.

Deltagandet är frivilligt

Ditt deltagande är helt frivilligt.

Du kan när som helst avbryta deltagandet utan att ange skäl.

Ett avhopp påverkar inte din framtida vård eller behandling.

Om du vill avbryta ditt deltagande kontaktar du projektledaren.

Om du har frågor eller vill avböja deltagande i undersökningen kan du kontakta Institutet för kvalitetsindikatorer via e-post: info@indikator.org eller telefon: 031-730 31 20, vardagar 09.00-12:00

Ansvariga för projektet

Projektledare:

Professor **Bright Nwaru**
Krefting Research Centre
Göteborgs universitet
bright.nwaru@gu.se

Professor **Madeleine Rådinger**
Krefting Research Centre
Göteborgs universitet
madeleine.radinger@lungall.gu.se