



LUNDS  
UNIVERSITET

Patientinformation

## Har Region Skånes naloxonutdelningsprojekt haft effekt på narkotikarelaterad dödlighet och överdosrelaterade komplikationer?

**Forskningsprojektets övergripande syfte är att studera effekterna av ett naloxonutdelningsprogram i Region Skåne.** Den primära frågeställningen är om projektet haft effekt på överdosdödlighet och överdosrelaterade skador. Studien bedrivs i samarbete mellan Lunds universitet och Region Skåne/Forskningsteamet, Beroendecentrum Malmö

**Du som är inskriven vid en LARO-enhet eller en sprutbytesmottagning i Region Skåne, eller du som är i riskzonen att drabbas av opioidöverdos och är inlagd på Avdelningen för Opioidberoende/Akuten/Avdelning 1, Beroendecentrum Malmö, kommer att tillfrågas om du önskar medverka i studien i samband med överdosutbildning och utdelning av naloxon.** Skälet till detta är att Hälso- och sjukvårdsnämnden i Region Skåne har beslutat att naloxon ska delas ut till personer med hög risk att bevittna/drabbas av opioidöverdos. Projektet innefattar utbildning av risker med och hantering av opioidöverdos inklusive hantering av naloxon i nasal beredningsform. Då naloxonutdelning på bred front inte har tillämpats i Sverige tidigare behövs studier för att kartlägga vilken effekt denna preventionsåtgärd har i en svensk miljö.

Studien innebär att du, efter genomgången utbildning får svara på frågor kring tidigare erfarenhet och hantering av överdossituationer. Vid uppföljning, som sker vid 6, 12, 18, 24, 30 respektive 36 månader och om du kommer in för att du behöver fylla på din naloxonväska med naloxon, får du svara på frågor kring eventuella erfarenheter kring överdossituationer, överdoshantering och riskhantering.

**Att delta i studien är helt frivilligt, och du kan när som helst avbryta deltagandet i studien utan att ange något skäl till detta.** Om du avstår från studien eller om du senare avbryter den, så får du sedvanlig klinisk behandling.

Om du önskar information om vilka uppgifter som insamlas om dig i studien, har du rätt att ansöka om denna information enligt EUs dataskyddsförordning (2016/679) och detta görs genom att skriva till Dataskyddsombudet Region Skåne, 291 89 Kristianstad. Ansökan måste vara skriftlig och egenhändigt undertecknad. Du har också rätt att få eventuella felaktiga personuppgifter rättade. Du kan också begära att uppgifter om dig raderas samt att behandlingen av dina personuppgifter begränsas. Ingående information hanteras enligt gällande sekretessbestämmelser och dina svar och resultat kommer att behandlas så att obehöriga inte kan ta del av dessa. Om du är missnöjd med hur dina personuppgifter behandlas har du rätt att ge in klagomål till Datainspektionen, som är tillsynsmyndighet.



LUNDS  
UNIVERSITET

Patientinformation

All studiespecifik data samlas in en elektronisk studiespecifik databas, Case Report Form (eCRF), som ägs av Region Skåne, och behandlas under förvaltningens gällande föreskrifter.

För att undersöka huruvida naloxonprojektet har effekt vad gäller minskad dödlighet kommer även registerstudier att genomföras. Den information som inhämtas från register innefattas av dödlighet och dödsorsak (från dödsorsaksregistret), erhållande av LARO-behandling alternativt inskriven vid sprutbytesprogram (patientregister), toxikologisk rådata för att urskilja akuta narkotikarelaterade dödsfall från narkotikarelaterade dödsfall som sker till följd av naturliga dödsorsaker samt data från akutsjukvård och prehospital sjukvård från Region Skånes databaser från och med inklusionsdatum och under de tre därefter följande åren.

Om du har frågor som rör studien är du välkommen att höra av dig till huvudansvarig för studien: Anders Håkansson, (läkare, professor, Beroendecentrum Malmö/Trelleborg och Lunds universitet), på [anders\\_c.hakansson@med.lu.se](mailto:anders_c.hakansson@med.lu.se) tel: 046-175596, eller till doktorand/projektledare Katja Troberg, [katja.troberg@med.lu.se](mailto:katja.troberg@med.lu.se) tel: 040-331303.