**InformasiPenelitian dan Informed Consent**

|  |  |
| --- | --- |
| Judul Penelitian | : Pengaruh Aplikasi Online OSCE (ON-OSCE) Terhadap Kepuasan Penguji OSCE dan Mahasiswa |
| Jenis Penelitian | : Mixed Method |
| Nama Peneliti | : Yanuar Primanda, S.Kep., Ns., MNS  Resti Yulianti Sutrisno, M.Kep., Ns., Sp.Kep.MB  Fahni Haris., S.Kep., Ns., M.Kep |
| Alamat Peneliti | : Jl. Brawijaya, Tamantirto, Kasihan, Bantul, Daerah Istimewa Yogyakarta Istimewa 55183 |
| Lokasi/tempat Penelitian | : Penelitian ini akan dilakukan di Mini Hospital PSIK FKIK UMY, Gedung Siti Walidah F7 lantai Dasar. |

1. **Tujuan penelitian, metode, prosedur yang harus dilakukan oleh peneliti dan peserta, dan penjelasan tentang bagaimana penelitian berbeda dengan perawatan medis rutin (Pedoman 9);**

Tujuan umum dalam penelitian ini adalah untuk pengaruh penggunaan aplikasi online OSCE (ON-OSCE) terhadap tingkat kepuasan penguji OSCE dan mahasiswa. Tujuan khusus penelitian ini adalah:

1. Uji validitas aplikasi ON-OSCE
2. Uji reliabilitas aplikasi ON-OSCE
3. Sosialisasi penggunaan ON-OSCE
4. Meningkatkan akuntabilitas penilaian uji kompetensi ketrampilan keperawatan
5. Meningkatkan kepuasan penguji dalam penilaian uji kompetensi ketrampilan keperawatan
6. Meningkatkan kepuasan mahasiswa dalam kecepatan uji kompetensi ketrampilan keperawatan
7. **Metode Penelitian**

Penelitian ini merupakan penelitian *mix methods* dengan menggabungkan dua bentuk penelitian yaitu kuantitatif dan kualitatif. Metode penelitian kombinasi (*mixed methods*) merupakan suatu metode penelitian yang mengkombinasikan atau menggabungkan antara metode kuantitatif dengan metode kualitatif untuk digunakan secara bersama-sama dalam suatu kegiatan penelitian, sehingga diperoleh data yang lebih komprehensif, valid, reliabel dan obyektif (Sugiyono, 2011). Strategi *mixed methods* yang digunakan dalam penelitian ini yaitu stratgei metode campuran sekuensial/ bertahap (sequential mixed methods) merupakan strategi bagi peneliti untuk menggabungkan data yang ditemukan dari satu metode dengan metode lainnya. Strategi ini dapat dilakukan dengan membagi kuesioner terlebih dahulu untuk mendapatkan data kuantitatif, lalu diikuti dengan wawancara mendalam untuk mendapatkan data kualitatif (Creswell, 2010).

Metode kuantitatif dalam penelitian ini adalah penelitian trial non klinik untuk menguji pengaruh penggunaan aplikasi online OSCE (ON-OSCE) terhadap kepuasan penguji OSCE, mahasiswa, dan akuntabilititas OSCE. Kelompok dalam penelitian ini hanya 1 kelompok, yaitu kelompok intervensi. Tidak ada kelompok control.

Aplikasi akan diuji coba untuk menilai OSCE pada blok yang berjalan di semester genap tahun akademik 2018.2019 yang akan dilaksanakan bulan Februari – Juli 2019.

Sebelum dilakukan uji coba, akan dilakukan uji validitas dan reliabilitas aplikasi ON-OSCE untuk ketrampilan keperawatan yang akan diuji dengan OSCE dan dinilai menggunakan ON-OSCE yaitu sebanyak 4 ketrampilan. Uji validitas dan reliabilitas meliputi checklist OSCE dan penilaian OSCE menggunakan ON-OSCE. Responden pada uji validitas adalah 3 penguji OSCE dan 1 mahasiswa untuk setiap ketrampilan keperawatan. Setiap ketrampilan akan dilakukan dalam 10 menit. Dalam waktu 120 menit, masing-masing skill akan diperagakan oleh 36 mahasiswa dan diobservasi oleh 12 penguji. Uji validitas dan reliabilitas dilakukan dengan cara simulasi dan tidak dilakukan saat OSCE yang sesungguhnya. Hasil dari uji validitas dan reliabilitas akan digunakan untuk menyempurnakan aplikasi ON-OSCE yang akan dilakukan uji coba untuk OSCE.

Uji coba ON-OSCE dalam OSCE yang sesungguhnya akan dilakukan dengan melibatkan minimal 12 instruktur OSCE dan 36 mahasiswa PSIK FKIK UMY setiap 1 sesi selama 120 menit. Instruktur yang bersedia menjadi responden penelitian yang dibuktikan dengan tandatangan informed consent akan menggunakan ON-OSCE untuk menilai mahasiswa saat OSCE. Sementara instruktur yang tidak bersedia menjadi responden penelitian dapat menggunakan checklist penilaian berbasis kertas (paper based) seperti yang selama ini digunakan untuk menilai mahasiswa saat OSCE.

Mahasiswa yang menyetujui mengikuti penelitian dengan menandatangani *informed consent* sebagai responden penelitian akan dinilai menggunakan aplikasi ON-OSCE sementara mahasiswa yang tidak setuju berpartisipasi dalam penelitian akan dinilai menggunakan penilaian berbasis kertas (*paper based*) menggunakan checklist OSCE seperti yang selama ini dilakukan untuk menilai OSCE mahasiswa PSIK FKIK UMY.

Tidak ada perbedaan isi check list OSCE untuk paper based maupun ON-OSCE. Semua mahasiswa diuji dengan check list yang sama.

Kapuasan instruktur OSCE dan mahasiswa diukur menggunakan kuesioner yang dikembangkan oleh tim peneliti dan kuesioner akan diuji pakar untuk memastikan validitasi isi kuesioner (content validity) dan uji reliabilitas. Instrumen dinyatakan valid dan reliabel jika r lebih besar sama dengan 0.8. Pakar yang akan menguji kuesioner adalah 3 orang dosen bidang Nursing Education di PSIK FKIK UMY.

Selain itu akan diukur akuntabilitas penilaian OSCE yang dinilai dari lama waktu yang dibutuhkan instruktur untuk menyerahkan nilai kepada admin dan kesalahan penjumlahan skor penilaian OSCE yang dilakukan penguji.

Metode kualitatif dalam penelitian ini berfungsi untuk menggali informasi secara mendalam tentang aplikasi ON OSCE yang digunakan untuk menilai OSCE. Responden dalam pengambilan data kualitatif ini adalah minimal 10 penguji dan 3 mahasiswa tiap angkatan (total 12 mahasiswa untuk 4 angkatan). Jumlah responden dapat meningkat sesuai dengan kebutuhan pengambilan data. Pengambilan data kualitatif dinyatakan cukup jika data telah tersaturasi. Proses pengambilan data kualitatif dilakukan setelah mengambilan data kuantitatif dan menggunakan strategi Focus Group Discussion (FGD). FGD dilakukan minimal 1 kali dan dapat dilakukan ulang jika data belum tersaturasi. FGD akan dipimpin oleh salah satu tim peneliti dengan menggunakan panduan diskusi kelompok. FGD akan dilakukan dalam rentang waktu antara 1-2 jam sesuai kebutuhan. FGD antara penguji OSCE dan mahasiswa akan dilakukan terpisah. Saat FGD, semua responden bebas menyampaikan pendapatnya dan tidak ada ancama terhadap nilai maupun hal lainnya. Selama proses FGD akan dilakukan perekaman suara dan visual untuk membantu proses analisis data. Setelah proses analisis data selesai, data akan disimpan oleh ketua tim peneliti pada CD khusus dan tidak akan digunakan selain untuk tujuan analisis dan publikasi hasil penelitian.

1. **Bahwa individu diundang untuk berpartisipasi dalam penelitian, alasan untuk mempertimbangkan individu yang sesuai untuk penelitian, dan partisipasi tersebut bersifat sukarela (Pedoman 9);**

Individu yang dilibatkan dalam penelitian ini adalah penguji OSCE dan mahasiswa PSIK FKIK UMY yang mengikuti OSCE di semester genap tahun akademik 2018/2019 di semua angkatan yang memenuhi memenuhi kriteria inklusi. Partisipasi bersifat sukarela, tidak ada paksaan maupun hukuman atau penalty jika subyek penelitian mengundurkan diri dengan alasan apapun.

1. **Bahwa individu bebas untuk menolak untuk berpartisipasi dan bebas untuk menarik diri dari penelitian kapan saja tanpa penalti atau kehilangan imbalan yang berhak ia dapatkan (Pedoman 9);**

Individu bebas menolak untuk berpartisipasi dalam penelitian ini tanpa penalti dengan tidak menandatangani *informed consent*. Individu yang mengundurkan diri tetap akan diberikan souvenir sebagai apresiasi telah bersedia berpartisipasi dalam penelitian meskipun pada akhirnya mengundurkan diri dari penelitian.

1. **Lama waktu yang diharapkan dari partisipasi individu (termasuk jumlah dan lama kunjungan ke pusat penelitian dan jumlah waktu yang diperlukan) dan kemungkinan penghentian penelitian atau partisipasi individu di dalamnya;**

Waktu yang diperlukan oleh peneliti untuk mengambil data kurang lebih dua bulan. Sedangkan waktu yang diperlukan responden untuk berpartisipasi dalam penelitian ini adalah selama sesi OSCE blok semester genap tahun akademik 2018/2019.

1. **Apakah uang atau bentuk barang material lainnya akan diberikan sebagai imbalan atas partisipasi individu. Jika demikian, jenis dan jumlahnya, dan bahwa waktu yang dihabiskan untuk penelitian dan ketidaknyamanan lainnya yang dihasilkan dari partisipasi belajar akan diberi kompensasi yang tepat, Moneter atau non-moneter (Pedoman 13);**

Responden penelitian penguji OSCE akan mendapatkan honor menguji OSCE sesuai dengan honor yang biasa diterima sebagai penguji sebesar Rp. 140.000 untuk penguji dosen dan Rp. 85.000 untuk penguji asisten dosen setiap 1 sesi ujian (120 menit) dan mendapatkan konsumsi dengan plavon maksimal Rp. 15.000. Semua responden baik penguji OSCE maupun mahasiswa mendapatkan cinderamata berupa barang senilai Rp. 10.000. Pada saat uji validitas dan reliabilitas, penguji OSCE mendapatkan honor seperti yang telah disebutkan. Mahasiswa mendapat honor sebesar Rp. 30.000. mahasiswa dan penguji OSCE yang berpastisipasi dalam uji validitas dan reliabilitas mendapatkan konsumsi dengan plavon maksimal Rp. 15.000 dan souvenir berupa barang senilai Rp. 10.000

1. **Bahwa, setelah selesainya penelitian ini, peserta akan diberitahu tentang hasil penelitian secara umum, jika mereka menginginkannya;**

Setelah selesainya penelitian ini, peneliti akan menginformasikan hasil temuan penelitian yang telah dilakukan kepada responden yang ingin mengetahui hasil penelitian secara personal. Secara umum, hasil penelitian akan dipublikasi dalam jurnal dan konferensi ilmiah baik dalam skala nasional maupun internasional.

1. **Bahwa setiap peserta selama atau setelah studi atau pengumpulan data biologis dan data terkait kesehatan mereka akan mendapat informasi dan data yang menyelamatkan jiwa dan data klinis penting lainnya tentang masalah kesehatan pentingyang relevan (lihat juga Pedoman 11);**

Tidak relevan

1. **Temuan yang tidak diminta/diharapkan akan diungkapkan jika terjadi (Pedoman 11);**

Peneliti hanya mengungkapkan temuan yang diharapkan sesuai dengan kuesioner yang diisi oleh responden.

1. **Bahwa peserta memiliki hak untuk mengakses data klinis mereka yang relevan yang diperoleh selama studi mengenai permintaan (kecuali komite etik riset telah menyetujui sementara atau permanen, data tidak boleh diungkapkan. Dalam hal mana peserta harus diberitahu, dan diberikan, alasannya)**

Responden hanya diberikan informasi terkait hasil akhir temuan dari penelitian ini dan tidak diberikan informasi terkait hasil dari pengisian kuesioner secara perorangan.

1. **Rasa sakit dan ketidaknyamanan akibat intervensi eksperimental, risiko dan bahaya yang diketahui, terhadap individu (atau orang lain) yang terkait dengan partisipasi dalam penelitian ini. Termasuk risiko terhadap kesehatan atau kesejahteraan kerabat langsung peserta (Pedoman 4);**

Penelitian ini tidak menimbulkan efek samping atau kemungkinan resiko karena peneliti tidak melakukan tindakan invasive kepada responden.

1. **Manfaat klinis potensial, jika ada, karena berpartisipasi dalam penelitian ini (Pedoman 4 dan 9);**

Tidak relevan

1. **Manfaat yang diharapkan dari penelitian kepada masyarakat atau masyarakat luas, atau kontribusi terhadap pengetahuan ilmiah (Pedoman 1);**
2. **Manfaat Bagi PSIK FKIK UMY**

Bagi Program Studi Ilmu Keperawatan UMY bermanfaat untuk meningkatkan sistem evaluasi pembelajaran yang lebih efisien sehingga didapatkan hasil uji kompetensi skill yang akurat dan cepat. Serta berkontribusi dalam pengurangan penggunaan paper (paperless). Selain itu, pengembangan software aplikasi untuk menguji OSCE belum pernah dikembangkan di institusi lainnya di Indonesia. Dengan demikian aplikasi ini dapat dijadikan program unggulan dan PSIK dapat berperan sebagai leader dalam pengembangan software menguji OSCE.

1. **Manfaat Bagi Penguji Praktikum**

Bagi penguji praktikum bermanfaat untuk mempermudah memberikan penilaian ketika ujian serta mengurangi kesalahan dalam perhitungan dan memberikan penilaian ujian secara cepat. Selain itu akan memudahkan penguji dalam menyelesaikan kewajibannya dalam menilai.

1. **Manfaat Bagi Mahasiswa Keperawatan**

Bagi mahasiswa bermanfaat mendapatkan nilai uji kompetensi skill secara langsung setelah ujian. Nilai yang diperolah saat OSCE dapat diakses dengan mudah dan valid.

1. **Bagaimana transisi ke perawatan setelah penelitian disusun dan sampai sejauh mana mereka akan dapat menerima intervensi studi pasca uji coba yang bermanfaat dan apakah mereka akan diharapkan untuk membayarnya (Pedoman 6 dan 9);**

Tidak relevan

1. **Risiko menerima intervensi yang tidak terdaftar jika mereka menerima akses lanjutan terhadap intervensi studi sebelum persetujuan peraturan (Pedoman 6);**

Tidak relevan

1. **Intervensi atau pengobatan alternatif yang tersedia saat ini;**

Tidak relevan

1. **Informasi baru yang mungkin terungkap, baik dari penelitian itu sendiri atau sumber lainnya (Pedoman 9);**

Peneliti mengetahui pengaruh penggunaan aplikasi ON-OSCE terhadap kepuasan penguji OSCE dan mahasiswa PSIK FKIK UMY.

1. **Ketentuan yang akan dibuat untuk memastikan penghormatan terhadap privasi peserta, dan untuk kerahasiaan catatan yang mungkin dapat mengidentifikasi peserta (Pedoman 11 dan 22);**

Untuk meyakinkan bahwa data yang didapatkan akan dijaga kerahasiaannya dengan bukti peneliti tidak meminta identitas asli responden dalam penelitian dan hanya menggunakan inisial nama dalam pengisian kuesioner. Selain itu data akan dihanguskan setelah data selesai di analisis.

1. **Batasan, legal atau lainnya, terhadap kemampuan peneliti untuk menjaga kerahasiaan aman, dan kemungkinan konsekuensi dari pelanggaran kerahasiaan (Pedoman 12 dan 22);**

Peneliti hanya menggunakan hasil penelitian sesuai dengan tujuan penelitian dan apabila terdapat pelanggaran kerahasiaan, peneliti bersedia mendapatkan konsekuensi dari pihak etik.

1. **Sponsor penelitian, afiliasi institusional para peneliti, dan sifat dan sumber pendanaan untuk penelitian, dan, jika ada, konflik kepentingan peneliti, lembaga penelitian dan komite etika penelitian dan bagaimana konflik ini akan terjadi. Dikelola (Pedoman 9 dan 25);**

Tidak relevan

1. **Apakah peneliti hanya sebagai peneliti atau selain peneliti juga dokter peserta (Guideline 9);**

Tidak relevan

1. **Kejelasan tingkat tanggung jawab peneliti untuk memberikan perawatan bagi kebutuhan kesehatan peserta selama dan setelah penelitian (Pedoman 6);**

Tidak relevan

1. **Bahwa pengobatan dan rehabilitasi akan diberikan secara gratis untuk jenis cedera terkait penelitian tertentu atau untuk komplikasi yang terkait dengan penelitian, sifat dan durasi perawatan tersebut, nama layanan medis atau organisasi yang akan memberikan perawatan.Selain itu, apakah ada ketidakpastian mengenai pendanaan perawatan tersebut (Pedoman 14);**

Tidak relevan

1. **Dengan cara apa, dan oleh organisasi apa, peserta atau keluarga peserta atau orang-orang yang menjadi tanggungan akan diberi kompensasi atas kecacatan atau kematian akibat luka tersebut (atau perlu jelas bahwa tidak ada rencana untuk memberikan kompensasi semacam itu) (Pedoman 14) ;**

Tidak relevan

1. **Apakah atau tidak, di negara tempat calon peserta diundang untuk berpartisipasi dalam penelitian, hak atas kompensasi dijamin secara hukum;**

Tidak relevan

1. **Bahwa komite etika penelitian telah menyetujui protokol penelitian (Pedoman 23***);*
2. **Bahwa mereka akan diinformasikan dalam kasus pelanggaran protokol dan bagaimana keselamatan dan kesejahteraan mereka akan terlindungi dalam kasus seperti itu (Pedoman 23).**

Peneliti akan menginformasikan apabila terdapat kasus pelanggaran protokol dan bagaimana keselamatan dan kesejahteraan mereka akan terlindungi

Dalam kasus tertentu, sebelum meminta persetujuan individu untuk berpartisipasi dalam penelitian, peneliti harus memberikan informasi berikut, dalam bahasa atau bentuk komunikasi lain yang dapat dipahami individu:

1. **Untuk percobaan terkontrol, penjelasan tentang fitur rancangan penelitian (misalnya randomisasi, atau tersamar ganda), bahwa peserta tidak akan diberi tahu tentang perlakuan yang ditugaskan sampai penelitian selesai dan samaran sudah dibuka;**

Tidak relevan

1. **Apakah semua informasi penting diungkapkan dan, jika tidak, bahwa mereka diminta untuk setuju untuk menerima informasi yang tidak lengkap dan informasi lengkap akan diberikan sebelum hasil studi dianalisis dan peserta diberi kemungkinan untuk menarik data mereka yang dikumpulkan di bawah studi ini ( Pedoman 10);**

Informasi yang diberikan kepada responden hanya sebatas hasil temuan akhir dari penelitian yang sesuai dengan tujuan penelitiandan informasi tersebut akan diberikan setelah hasil studi dianalisis.

1. **Kebijakan sehubungan dengan penggunaan hasil tes genetik dan informasi genetik keluarga, dan tindakan pencegahan untuk mencegah pengungkapan hasil uji genetik peserta terhadap keluarga dekat atau kepada orang lain (misalnya perusahaan asuransi atau pengusaha) tanpa Persetujuan peserta (Pedoman 11);**

Tidak relevan

1. **Kemungkinan penelitian menggunakan, langsung atau sekunder, catatan medis peserta dan spesimen biologi yang diambil dalam perawatan klinis;**

Tidak relevan

1. **Untuk pengumpulan, penyimpanan dan penggunaan bahan biologi dan data terkait kesehatan, informed consent yang luas akan diperoleh, yang harus menentukan: tujuan biobank, kondisi dan lama penyimpanan; Aturan akses ke biobank; Cara donor dapat menghubungi kustodian biobank dan dapat tetap mendapat informasi tentang penggunaan masa depan; Penggunaan bahan yang dapat diperkirakan, terlepas dari studi yang sudah benar-benar didefinisikan atau diperluas ke sejumlah keseluruhan atau sebagian tidak terdefinisi; Tujuan yang dimaksudkan untuk penggunaan tersebut, baik untuk penelitian, dasar atau penerapan, atau juga untuk tujuan komersial, dan apakah peserta akan menerima keuntungan moneter atau lainnya dari pengembangan produk komersial yang dikembangkan dari spesimen biologisnya; Kemungkinan temuan yang tidak diminta dan bagaimana penanganannya; Pengamanan yang akan diambil untuk melindungi kerahasiaan serta keterbatasan mereka, apakah direncanakan bahwa spesimen biologi yang dikumpulkan dalam penelitian akan hancur pada kesimpulannya, dan jika tidak, rincian tentang penyimpanan mereka (di mana, bagaimana, untuk berapa lama , dan disposisi nal) dan kemungkinan penggunaan masa depan, bahwa peserta memiliki hak untuk memutuskan penggunaan masa depan tersebut, menolak penyimpanan, dan menghancurkan materi yang tersimpan (Pedoman 11 dan 12);**

Tidak relevan

.

1. **Bila wanita usia subur berpartisipasi dalam penelitian terkait kesehatan, informasi tentang kemungkinan risiko, jika mereka hamil selama penelitian, untuk diri mereka sendiri (termasuk kesuburan di masa depan), kehamilan mereka, janin mereka, dan keturunan masa depan mereka; Dan jaminan akses terhadap tes kehamilan, metode kontrasepsi yang efektif dan aman, aborsi legal sebelum terpapar intervensi teratogenik atau mutagenik potensial. Bila kontrasepsi yang efektif dan / atau aborsi yang aman tidak tersedia dan tempat studi alternatif tidak layak dilakukan, para wanita harus diberi informasi tentang:** 
   * **risiko kehamilan yang tidak diinginkan;**
   * **Dasar hukum untuk melakukan aborsi;**
   * **Mengurangi bahaya akibat aborsi yang tidak aman dan komplikasi selanjutnya;**
   * **Kalau kehamilan diteruskan/tidak dihentikan, jaminan tindak lanjut untuk kesehatan mereka sendiri dan kesehatan bayi dan anak dan informasi yang kesulitan untuk menentukan sebab bila ada kasus kelainan janin atau bayi (Pedoman 18 dan 19 )**

Tidak relevan.

1. **Ketika mengenai wanita hamil dan menyusui, risiko partisipasi dalam penelitian terkait kesehatan untuk diri mereka sendiri, kehamilan mereka, janin mereka, dan keturunan masa depan mereka, apa yang telah dilakukan untuk memaksimalkan potensi keuntungan individual dan meminimalkan risiko, bukti mengenai risiko dapat tidak diketahui atau kontroversial, dan seringkali sulit untuk menentukan sebab kasus kelainan janin atau bayi (Pedoman 4 dan 19);**

Tidak relevan.

1. **Ketika mengenai korban bencana yang sebagian besar berada di bawah tekanan, perbedaan antara penelitian dan bantuan kemanusiaan (Pedoman 20)**

Tidak relevan

1. **Ketika penelitian dilakukan di lingkungan online dan menggunakan alat online atau digital yang mungkin melibatkan kelompok rentan, informasi tentang kontrol privasi dan keamanan yang akan digunakan untuk melindungi data mereka; Dan keterbatasan tindakan yang digunakan dan risiko yang mungkin ada meskipun ada pengamanan (Pedoman 22).**

Tidak relevan

**FORMULIR PERSETUJUAN UNTUK BERPARTISIPASI DALAM PENELITIAN (*InformedConsent*/IC)**

**Nomer Penelitian Komisi Etik :**

## Judul Penelitian : Pengaruh Aplikasi Online OSCE (ON-OSCE) Terhadap Kepuasan Penguji OSCE dan Mahasiswa

**Saya (Nama Lengkap) : Yanuar Primanda, S.Kep., Ns., MNS**

Resti Yulianti Sutrisno, M.Kep, Ns., Sp.Kep., MB

Fahni Haris, S.Kep., Ns., M.Kep

Secara suka rela menyetujui bahwa saya terlibat dalam penelitian di atas.

* Saya yakin bahwa saya memahami tentang tujuan, proses, dan efek yang mungkin terjadi pada saya jika terlibat dalam penelitian ini.
* Saya telah memiliki kesempatan untuk bertanya dan saya puas dengan jawaban yang saya terima
* Saya memahami bahwa penelitian ini telah mendapatkan izin dari Komisi Etik Fakultas Kedokteran UMY Yogyakarta.
* Saya memahami bahwa partisipasi saya dalam penelitian ini bersifat sukarela dan saya dapat keluar sewaktu-waktu dari penelitian
* Saya memahami bahwa saya akan menerima salinan dari lembaran pernyataan informasi dan persetujuan.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tanda Tangan Partisipan** |  | **Tanggal** |  |
|  |  |  |  |

Tulisnama saksi pada penandatanganan \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tanda Tangan saksi/orang tua\*** |  | **Tanggal** |  |
|  |  |  |  |

**Saya telah menjelaskan penelitian kepada partisipan**yang bertandatangan diatas, dan saya yakinbahwa partisipan tersebut paham tentang tujuan, proses, dan efek yang mungkin terjadi jika dia ikut terlibat dalam penelitian ini.

Peneliti :

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tanda Tangan Peneliti** |  | **Tanggal** |  |
|  |  |  |  |

Nb : semua pihak yang menandatangani formulir persetujuan ini harus memberi tanggal pada tanda tangannya. \*) Dibutuhkan jika diperlukan, seperti pada kasus buta hurufatauanakanakataupenderitajiwa.