

INFORMATION LETTER

3rd Belgian TGNB study 2024

Nederlands onderaan – français ci-dessous – Deutsch unten

You are invited to participate to this research. Take sufficient time to read this information letter and to discuss with the researcher or their representant, or another person of your choice before deciding to participate to this study. Also take your time to ask questions in case something is unclear or in case you wish additional information. This process is called “informed consent” for participation to a research. Once you have decided to participate, you will be asked to give your consent for participation..

1. Description and goal of the research

After the pioneering study in 2007 (Living as a transgender person in Belgium) and the follow-up study in 2017 (Living as a transgender person in Belgium - Ten years later), a lot has happened in terms of legal protection of transgender people, raising awareness about rights, availability of information, and translating needs to the policy level. We want to find out whether these changes also translate into equality in everyday life, and for this we want to map out the experiences of transgender and non-binary people living in Belgium.

We wish to update the previous studies on the situation of transgender people in Belgium in order to (a) have recent figures on the situation of transgender people in Belgium and their experiences of discrimination, (b) to ascertain to what extent an evolution can be observed since the previous study, and (c) to ascertain to what extent certain policy initiatives have had an impact on the life and well-being, perception and experiences of transgender people in Belgium. We will do this using an online questionnaire.

This research is conducted by Transgender Infopunt (University Hospital Ghent) . The research was awarded by the Institute for the Equality of Women and Men (IEWM) to the Transgender Infopunt - UZ Gent. The IEWM thus provides funding for the research and will not have access to the data collected.

2. Ethical approval

This study is being conducted under the supervision of Dr. Joz Motmans and was pre-approved by an independent Medical Ethics Committee affiliated with Ghent University Hospital and Ghent University.

The study is conducted according to the guidelines for good clinical practice (ICH/GCP) and the Declaration of Helsinki established to protect people participating in clinical studies. Under no circumstances should you consider approval by the Medical Ethics Committee as an inducement to participate in this study.

3. Requirements for participation

The requirements to participate in this study are:

- Being 15 years or older
- Living in Belgium for at least 2 years
- Identify as transgender or non-binary
- Speak Dutch, French, German or English

You can not participate if you are younger than 15 years old, live in Belgium for less than 2 years, are cisgender, or do not speak Dutch, French, German or English.

4. What does participation entail?

If you decide to participate in the study and meet all the requirements for participation, you will be asked to complete a number of online questionnaires at one moment. The questionnaires will survey items such as: living situation, identity and lifestyle, official documents, trans care, social well-being, rights and anti-discrimination, background, stressors and resilience. Filling out the questionnaire will take approximately 45 minutes. You are asked to complete the questionnaires truthfully. If you are not able to fill in the questionnaire at one moment, it is possible to click the “save & return later” button to receive a personal code that allows you to complete the rest of the questionnaire later.

5. Rights upon participation

Participation in this study is **completely voluntary**; there can be no coercion in any way. You may refuse to participate in the study and may withdraw from the study at any time without giving a reason and without in any way affecting your continued relationship with the researcher.

If you are withdrawn from the study, the anonymous data already collected will remain in the database for analysis, but no new data will be added.

6. Confidentiality and protection of data

The answers to your questions are stored anonymously. It is therefore not possible to link back to your identity based on your answers. Only the anonymized data will be used for analysis of the data and in all documentation, reports or publications (in scientific journals or conferences) about the study. Confidentiality of your data is therefore guaranteed at all times. Personal data will be processed and stored for 10 years after the end of the study. The data controller is the institution of the study's principal investigator, Dr. Joz Motmans (UZ Gent). His research team will have access to your personal data.

The collected anonymized data can be shared with other (future) researchers. This may lead to the reuse of your anonymized data for future academic research projects and studies, exclusively in the context of the same or a similar research domain. Such new study and reuse of data must always be submitted and approved by the ethics committee.

If desired, further information about protection of your personal data can be obtained from the Data Protection Officer (DPO):

- Contact information of DPO-officer UGent: **Hanne Elsen**, privacy@UGent.be

The Belgian supervisory authority responsible for enforcing data protection legislation can be reached at the contact details below:

Gegevensbeschermingsautoriteit (GBA)

Drukpersstraat 35 – 1000 Brussel

Tel. +32 2 274 48 00

e-mail: contact@apd-gba.be

Website: www.gegevensbeschermingsautoriteit.be

7. Benefits and risks

Participation has the advantage that you will help us to map the experiences of transgender and non-binary people in Belgium, and if possible obtain adjustments in policy.

The likelihood that you will be harmed by participating in this study is low. Certain questions may contain sensitive information that may impact your mental well-being. Do you feel the need to talk about your experiences after completing the survey? You can contact the following organizations:

- Transgender Info Point via 0800 96 316 (from Tuesday to Thursday, 9am-4pm)
- Tele-Onthaal via 106 (24/7, free and anonymous helpline).
- Suicide Line via 1813 (24h/24h, 7 days a week, free and anonymous helpline)
- Lumi via 0800 99 553 (Monday between 6:30pm and 9:30pm) or chat or email via lumi.be (Monday, Wednesday, Thursday between 6:30pm and 9:30pm)

You have the right to ask questions about the potential and/or known risks of this study at any time.

No financial compensation is provided with participation in this study. Your participation in this study involves no additional cost to you.

8. Contact

For questions or additional information about the research, you can contact the research team:

onderzoek@transgenderinfo.be

More information about the research can be found here:

www.tgnbstudy.be

INFORMATIEBRIEF 3^e Belgische TGNB studie 2024

Je wordt uitgenodigd om deel te nemen aan dit onderzoek. Neem, voor je beslist om deel te nemen aan deze studie, voldoende tijd om deze informatiebrief aandachtig te lezen en dit te bespreken met de onderzoeker of diens vertegenwoordiger, of met andere personen van je keuze. Neem ook de tijd om vragen te stellen indien er onduidelijkheden zijn of indien u bijkomende informatie wenst. Dit proces wordt “informed consent” of “geïnformeerde toestemming” voor deelname aan een onderzoek genoemd. Eens u beslist heeft om deel te nemen aan de studie, zal je dus gevraagd worden om je toestemming tot deelname te geven.

1. Beschrijving en doelstelling onderzoek

Na de pioniersstudie in 2007 (Leven als transgender in België) en de vervolgstudie in 2017 (Leven als transgender persoon in België - Tien jaar later), is er veel gebeurd op vlak van de juridische bescherming van transgender personen, de sensibilisering rond rechten, het ter beschikking stellen van goede informatie, en het vertalen van noden naar het beleidsniveau. We willen nagaan of deze veranderingen zich ook in gelijkheid in het dagdagelijkse leven vertalen, en hiervoor de ervaringen van transgender en non-binaire personen die wonen in België in kaart brengen.

We wensen een update te realiseren van de voorgaande studies over de situatie van transgender personen in België om (a) over recente cijfers te beschikken over de situatie van transgender personen in België en hun ervaringen met discriminatie, (b) na te gaan in hoeverre een evolutie waargenomen kan worden sinds de vorige studie, en (c) om na te gaan in welke mate bepaalde beleidsinitiatieven een impact hebben gehad op het leven en welbevinden, perceptie en ervaringen van transgender personen in België. Dit doen we door middel van een online vragenlijst.

Dit onderzoek wordt uitgevoerd door Transgender Infopunt (Universitair Ziekenhuis Gent) . Het onderzoek werd gegund door het Instituut voor de Gelijkheid van Vrouwen en Mannen (IGVM) aan het Transgender Infopunt - UZ Gent. Het IGVM zorgt aldus voor de financiering van het onderzoek en zal geen toegang krijgen tot de verzamelde data.

2. Ethische goedkeuring

Dit onderzoek wordt uitgevoerd onder supervisie van Dr. Joz Motmans en werd vooraf goedgekeurd door een onafhankelijke Commissie voor Medische Ethiek verbonden aan het Universitair Ziekenhuis van Gent en de Universiteit van Gent.

De studie wordt uitgevoerd volgens de richtlijnen voor de goede klinische praktijk (ICH/GCP) en de verklaring van Helsinki opgesteld ter bescherming van mensen deelnemend aan klinische studies. In geen geval dient u de goedkeuring door de Commissie voor Medische Ethiek te beschouwen als een aanzet tot deelname aan deze studie.

3. Voorwaarden voor deelname

De voorwaarden om deel te kunnen nemen aan dit onderzoek zijn:

- 15 jaar of ouder zijn
- Minimum 2 jaar in België wonen
- Identificeren als transgender of non-binair persoon
- Nederlands-, Frans-, Duits- of Engelstalig zijn

Je kan dus niet deelnemen aan dit onderzoek als je jonger dan 15 bent, nog geen 2 jaar in België woont, je cisgender bent, of je geen Nederlands, Frans, Duits of Engels spreekt.

4. Wat houdt deelname in?

Indien je besluit deel te nemen aan het onderzoek en aan alle voorwaarden voor deelname, zal je gevraagd worden om op één moment online een aantal vragenlijsten in te vullen. De vragenlijsten zullen zaken bevragen zoals: leefsituatie, identiteit en leefwijze, officiële documenten, transzorg, sociaal welzijn, rechten en antidiscriminatie, achtergrond, stressoren en veerkracht. Het invullen van de vragenlijst duurt ongeveer 45 minuten. Er wordt je gevraagd om de vragenlijsten naar waarheid in te vullen. Indien je de vragenlijsten niet volledig in één keer kan invullen, is het mogelijk om via de “save & return later” knop een persoonlijke code te krijgen waarmee je de vragenlijst later verder kan aanvullen.

5. Rechten bij deelname

De deelname aan deze studie is **volledig vrijwillig**, er kan op geen enkele manier sprake zijn van dwang. Je kan weigeren om deel te nemen aan de studie en kan je op elk ogenblik terugtrekken uit de studie zonder dat je hiervoor een reden moet opgeven en zonder dat dit op enige wijze een invloed zal hebben op je verdere relatie met de onderzoeker.

Indien je uit de studie gehaald wordt, zullen de reeds verzamelde anonieme gegevens in de databank blijven voor analyse, maar er zal geen nieuwe data toegevoegd worden.

6. Vertrouwelijkheid en gegevensbescherming

De antwoorden op je vragen worden anoniem opgeslagen. Het is dus niet mogelijk om aan de hand van jouw antwoorden terug te koppelen naar jouw identiteit. Enkel de geanonimiseerde gegevens zullen gebruikt worden voor analyse van de gegevens en in alle documentatie, rapporten of publicaties (in wetenschappelijke tijdschriften of congressen) over de studie. Vertrouwelijkheid van uw gegevens wordt dus steeds gegarandeerd. Persoonlijke gegevens zullen verwerkt en bewaard worden gedurende 10 jaar na het einde van de studie. De verwerkingsverantwoordelijke van de gegevens is de instelling van de hoofdonderzoeker van de studie, Dr. Joz Motmans (UZ Gent). Zijn onderzoeksteam zal toegang krijgen tot uw persoonsgegevens.

De verzamelde geanonimiseerde gegevens kunnen gedeeld worden met andere (toekomstige) onderzoekers. Dit kan leiden tot hergebruik van uw geanonimiseerde gegevens voor toekomstige academische onderzoeksprojecten en studies, uitsluitend in het kader van hetzelfde of een vergelijkbaar onderzoeksdomein. Dergelijke nieuwe studie en hergebruik van gegevens dient steeds ingediend en goedgekeurd te worden door het ethisch comité.

Desgewenst kan u meer informatie verschaffen bij de Data Protection Officer (DPO) over de bescherming van uw persoonsgegevens:

- Contactgegevens DPO-officer UGent: **Hanne Elsen**, privacy@UGent.be

De Belgische toezichhoudende instantie die verantwoordelijk is voor het handhaven van de wetgeving inzake gegevensbescherming is bereikbaar via onderstaande contactgegevens:

Gegevensbeschermingsautoriteit (GBA)

Drukpersstraat 35 – 1000 Brussel

Tel. +32 2 274 48 00

e-mail: contact@apd-gba.be

Website: www.gegevensbeschermingsautoriteit.be

7. Voordelen en risico's

Deelname heeft het voordeel dat je ons helpt met het in kaart brengen van de ervaringen van transgender en non-binaire personen in België, en zo mogelijk aanpassingen in beleid te kunnen bekomen.

De waarschijnlijkheid dat je door deelname aan deze studie schade ondervindt, is laag. Bepaalde vragen kunnen gevoelige informatie bevatten die een impact kan hebben op je mentaal welzijn. Heb je na het invullen nood aan een gesprek? Dan kan je bij volgende instanties terecht:

- Transgender Infopunt via 0800 96 316 (van dinsdag tot donderdag, 9u-16u)
- Tele-Onthaal via 106 (24uur op 24uur, 7 dagen op 7, gratis en anonieme hulplijn)
- Zelfmoordlijn via 1813 (24uur op 24uur, 7 dagen op 7, gratis en anonieme hulplijn)
- Lumi via 0800 99 553 (maandag tussen 18u30 en 21u30) of chat of mail via lumi.be (maandag, woensdag, donderdag tussen 18u30 en 21u30)

Je hebt het recht op elk ogenblik vragen te stellen over de mogelijke en/of gekende risico's van deze studie.

Er is geen vergoeding voorzien bij deelname aan deze studie. Je deelname aan deze studie brengt geen extra kosten mee voor jou.

8. Contact

Je kan met vragen of voor bijkomende informatie over het onderzoek steeds terecht bij de onderzoeker. onderzoek@transgenderinfo.be

Meer informatie over dit onderzoek kan je terugvinden op de website: www.tgnbstudy.be

<p style="text-align: center;">LETTRE D'INFORMATION 3eme étude TGNB belge 2024</p>

Vous êtes invité•e à participer à cette étude. Avant de décider de participer à cette étude, veuillez prendre le temps de lire attentivement cette lettre d'information et d'en discuter avec l'investigateur/l'investigatrice ou son/sa représentant•e, ou avec d'autres personnes de votre choix. Prenez également le temps de poser des questions en cas d'incertitude ou si vous souhaitez obtenir des informations supplémentaires. Ce processus pour participer à une étude est appelé "consentement éclairé" ou "consentement en connaissance de cause". Ainsi, une fois que vous aurez décidé de participer à l'étude, il vous sera demandé de donner votre consentement éclairé.

9. Description et objectif de l'étude

Après l'étude pionnière de 2007 (*Vivre en tant que personne transgenre en Belgique*) et l'étude de suivi de 2017 (*Vivre en tant que personne transgenre en Belgique - Dix ans plus tard*), beaucoup de choses se sont passées en termes de protection juridique des personnes transgenres, de sensibilisation aux droits, de mise à disposition d'informations de qualité et de prise en compte des besoins des personnes transgenres au niveau politique. Nous voulons savoir si ces adaptations se traduisent également par une égalité dans la vie de tous les jours, et pour ce faire, nous voulons cartographier les expériences des personnes transgenres et non binaires vivant en Belgique.

Nous souhaitons mettre à jour les études précédentes sur la situation des personnes transgenres en Belgique afin (a) de disposer de chiffres récents sur la situation des personnes transgenres en Belgique et leurs expériences de la discrimination, (b) de vérifier dans quelle mesure une évolution peut être observée depuis l'étude précédente, et (c) de vérifier dans quelle mesure certaines initiatives politiques ont eu un impact sur la vie et le bien-être, la perception et les expériences des personnes transgenres en Belgique. Nous le faisons au moyen d'un questionnaire en ligne.

Cette étude est menée par Transgender Infopunt (Hôpital universitaire de Gand). La recherche a été attribuée par l'Institut pour l'égalité des femmes et des hommes (IEFM) au Transgender Infopunt - UZ Gent. L'IEFM financera donc la recherche et n'aura pas accès aux données collectées.

10. Approbation éthique

Cette étude est menée sous la supervision du Dr Joz Motmans et a été approuvée au préalable par un Comité d'Éthique Médicale indépendant affilié à l'Hôpital Universitaire de Gand et à l'Université de Gand.

L'étude est menée conformément aux lignes directrices relatives aux bonnes pratiques cliniques (ICH/GCP) et à la Déclaration d'Helsinki élaborée pour protéger les personnes participant à des études cliniques. Vous ne devez en aucun cas considérer l'approbation du Comité d'Éthique Médicale comme une incitation à participer à cette étude.

11. Conditions de participation

Les conditions de participation à cette étude sont les suivantes

- Être âgé•e de 15 ans ou plus
- Vivre en Belgique depuis au moins 2 ans
- S'identifier comme personne transgenre ou non-binaire
- Être néerlandophone, francophone, germanophone ou anglophone

Vous ne pouvez donc pas participer à cette étude si vous avez moins de 15 ans, si vous vivez en Belgique depuis moins de 2 ans, si vous êtes cisgenre ou si vous ne parlez pas le néerlandais, le français, l'allemand ou l'anglais.

12. En quoi consiste la participation à cette étude ?

Si vous décidez de participer à l'étude et que vous remplissez toutes les conditions de participation, vous serez invité•e à répondre à un certain nombre de questions en ligne en une seule fois. Les questions porteront sur des sujets tels que : la situation de vie, l'identité et le mode de vie, les documents officiels, les soins aux personnes transgenres, le bien-être social, les droits et la lutte contre la discrimination, les antécédents, les facteurs de stress et la résilience. Répondre à l'enquête prendra environ 45 minutes. Il vous est demandé de remplir les questions en toute sincérité. Si vous ne pouvez pas remplir complètement les questionnaires en une seule fois, il est possible d'obtenir un code personnel via le bouton "save & return later" qui vous permet de remplir le questionnaire plus tard.

13. Droits de retrait

La participation à cette étude est totalement volontaire, il ne peut y avoir de contrainte d'aucune sorte. Vous pouvez refuser de participer à l'étude et vous en retirer à tout moment sans avoir à donner de raison et sans que cela n'affecte en quoi que ce soit votre relation future avec le chercheur/la chercheuse.

Si vous êtes retiré•e de l'étude, les données anonymes déjà collectées resteront dans la base de données pour analyse, mais aucune nouvelle donnée ne sera ajoutée.

14. Confidentialité et protection des données

Les réponses à vos questions sont stockées de manière anonyme. Il n'est donc pas possible d'établir un lien avec votre identité à partir de vos réponses. Seules les données anonymes seront utilisées pour l'analyse des données et dans toute documentation, rapport ou publication (dans des revues scientifiques ou des conférences) concernant l'étude. La confidentialité de vos données est donc garantie à tout moment. Les données personnelles seront traitées et conservées pendant 10 ans après la fin des études. Le contrôleur des données est l'institution du chercheur principal de l'étude, le Dr Joz Motmans (UZ Gent). Son équipe de recherche aura accès à vos données personnelles.

Les données anonymes collectées peuvent être partagées avec d'autres (futurs) chercheurs. Cela peut conduire à la réutilisation de vos données anonymes pour de futurs projets de recherche et études universitaires, exclusivement dans le contexte du même domaine de recherche ou d'un domaine de recherche similaire. Cette nouvelle étude et cette réutilisation des données doivent toujours être soumises et approuvées par le comité d'éthique.

Si vous le souhaitez, vous pouvez obtenir plus d'informations auprès du délégué à la protection des données (DPO) sur la protection de vos données personnelles :

- Coordonnées de la déléguée DPO - UGent: **Hanne Elsen**, privacy@UGent.be

L'autorité de contrôle belge chargée de veiller à l'application de la législation sur la protection des données peut être contactée via les coordonnées ci-dessous :

Autorité de protection des données (DPD)
Rue de la Presse 35 - 1000 Bruxelles
Tél. +32 2 274 48 00
e-mail: contact@apd-gba.be

Website: www.gegevensbeschermingsautoriteit.be

15. Avantages et risques

La participation présente l'avantage de nous aider à cartographier les expériences des personnes transgenres et non binaires en Belgique et, si possible, à obtenir des ajustements des politiques.

La probabilité que vous subissiez un préjudice en participant à cette étude est faible. Certaines questions peuvent contenir des informations sensibles susceptibles d'avoir un impact sur votre bien-être mental. Avez-vous besoin d'une consultation après avoir rempli le questionnaire ? Dans ce cas, veuillez contacter les organismes suivants :

- Transgender Infopunt via 0800 96 316 (du mardi au jeudi, de 9h à 16h)
- Télé-accueil via le 107 (24 heures sur 24, 7 jours sur 7, service d'aide gratuit et anonyme)
- La ligne d'écoute du centre de Prévention du Suicide via 0800 32 123 (24 heures sur 24, 7 jours sur 7, service d'aide gratuit et anonyme)
- Genres Pluriels via contact@genrespluriels.be ou 0487 63 23 43

Vous avez le droit de poser à tout moment des questions sur les risques potentiels et/ou connus de cette étude. La participation à cette étude n'est pas rémunérée. Votre participation à cette étude n'entraînera aucun coût supplémentaire pour vous.

16. Contact

Vous pouvez toujours contacter le chercheur si vous avez des questions ou si vous souhaitez obtenir des informations supplémentaires sur l'étude.

onderzoek@transgenderinfo.be

De plus amples informations sur cette étude sont disponibles sur le site web : www.tgnbstudy.be

Einwilligung

3. belgische TGNB-Studie 2024

Sie sind eingeladen, an diesem Forschungsprojekt teilzunehmen. Nehmen Sie sich ausreichend Zeit, um dieses Informationsblatt zu lesen und sich mit der forschenden Person, deren Vertreter*innen oder einer anderen, von Ihnen gewählten, Person zu besprechen, bevor Sie sich entscheiden, an dieser Studie teilzunehmen. Nehmen Sie sich auch Zeit, Fragen zu stellen, falls etwas unklar ist oder falls Sie zusätzliche Informationen wünschen. Dieser Prozess wird als "Einwilligung" zur Teilnahme an einem Forschungsprojekt bezeichnet. Sobald Sie sich entschieden haben, teilzunehmen, werden Sie gebeten, Ihre Einwilligung zur Teilnahme zu geben.

1. Beschreibung und Ziel des Forschungsprojektes

Nach der wegweisenden Studie von 2007 (Leben als Transgender-Person in Belgien) und der Folgestudie von 2017 (Leben als Transgender-Person in Belgien - Zehn Jahre später) hat sich in Bezug auf den rechtlichen Schutz von Transgender-Personen, die Sensibilisierung für Rechte, die Verfügbarkeit von Informationen und die Umsetzung von Bedürfnissen auf politischer Ebene viel verändert. Wir möchten herausfinden, ob sich diese Veränderungen auch in die Gleichberechtigung im Alltag übersetzen lassen, und dazu möchten wir die Erfahrungen von Transgender- und nicht-binären Personen in Belgien erfassen.

Wir möchten die früheren Studien zur Situation von Transgender-Personen in Belgien aktualisieren, um (a) aktuelle Zahlen zur Situation von Transgender-Personen in Belgien und ihren Erfahrungen mit Diskriminierung zu erhalten, (b) festzustellen, inwieweit eine Entwicklung seit der vorherigen Studie beobachtet werden kann, und (c) festzustellen, inwieweit bestimmte politische Initiativen Auswirkungen auf das Leben, das Wohlbefinden, die Wahrnehmung und die Erfahrungen von Transgender-Personen in Belgien hatten. Wir werden dies mithilfe eines Online-Fragebogens durchführen.

Dieses Forschungsprojekt wird von Transgender Infopunt (Universitätsklinikum Gent) durchgeführt. Das Forschungsprojekt wurde Transgender Infopunt vom Institut für die Gleichstellung von Frauen und Männern (IGVM) verliehen. Das IGVM stellt somit die Finanzierung für die Forschung bereit und wird keinen Zugang zu den gesammelten Daten haben.

2. Ethik-Genehmigung

Diese Studie wird unter der Aufsicht von Dr. Joz Motmans durchgeführt und wurde von einem unabhängigen medizinischen Ethikkomitee genehmigt, das dem Universitätsklinikum Gent und der Universität Gent angegliedert ist. Die Studie wird gemäß den Leitlinien für gute klinische Praxis (ICH/GCP) und der Deklaration von Helsinki durchgeführt, die zum Schutz der Teilnehmenden an klinischen Studien etabliert wurden. In keinem Fall sollte die Genehmigung durch das medizinische Ethikkomitee als Anreiz zur Teilnahme an dieser Studie angesehen werden.

3. Teilnahmevoraussetzungen

Die Voraussetzungen für die Teilnahme an dieser Studie sind:

- Ein Mindestalter von 15 Jahren
- Ein Wohnsitz in Belgien seit mindestens 2 Jahren
- Sie selbst gewählte Identifizierung als transgender oder nicht-binär

- Das Beherrschen der deutschen, niederländischen, französischen oder englischen Sprache

Sie können leider nicht teilnehmen, wenn Sie jünger als 15 Jahre alt sind, seit weniger als 2 Jahren in Belgien leben, cisgeschlechtlich sind, oder keine deutschen, niederländischen, französischen oder englischen Sprachkenntnisse besitzen.

4. Was bedeutet die Teilnahme?

Wenn Sie sich entscheiden, an der Studie teilzunehmen und alle Teilnahmevoraussetzungen erfüllen, werden Sie gebeten, eine Reihe von Online-Fragebögen auszufüllen. Die Fragebögen werden Themen wie Lebenssituation, Identität und Lebensstil, offizielle Dokumente, Transgender-Versorgung, soziales Wohlbefinden, Rechte und Antidiskriminierung, Hintergrund, Stressoren und Resilienz untersuchen. Das Ausfüllen des Fragebogens wird etwa 45 Minuten dauern. Sie werden gebeten, die Fragebögen wahrheitsgemäß auszufüllen. Wenn Sie nicht in der Lage sind, den Fragebogen sofort auszufüllen, können Sie auf die Schaltfläche "Speichern & später zurückkehren" klicken, um einen persönlichen Code zu erhalten, mit dem Sie den Rest des Fragebogens später ausfüllen können.

5. Ihre Rechte als Teilnehmer*in

Die Teilnahme an dieser Studie ist freiwillig; es darf in keiner Weise Zwang ausgeübt werden. Sie können sich weigern, an der Studie teilzunehmen, und können sich jederzeit ohne Angabe von Gründen und ohne dass dies Ihre Beziehung zu Forscher*in beeinträchtigt, aus der Studie zurückziehen. Wenn Sie Ihre Teilnahme zurückziehen, verbleiben die anonymisierten Daten, die bereits gesammelt wurden, in der Datenbank zur Analyse, es werden jedoch keine neuen Daten hinzugefügt.

6. Vertraulichkeit und Datenschutz

Die Antworten auf Ihre Fragen werden anonym gespeichert. Es ist daher nicht möglich, anhand Ihrer Antworten Rückschlüsse auf Ihre Identität zu ziehen. Nur die anonymisierten Daten werden für die Analyse und in allen Dokumenten, Berichten oder Veröffentlichungen (in wissenschaftlichen Zeitschriften oder Konferenzen) über die Studie verwendet. Die Vertraulichkeit Ihrer Daten ist daher jederzeit gewährleistet. Personenbezogene Daten werden nach Abschluss der Studie 10 Jahre lang verarbeitet und gespeichert. Der Datenverantwortliche ist die Institution des Hauptermittlers der Studie, Dr. Joz Motmans (UZ Gent). Sein Forschungsteam wird Zugriff auf Ihre personenbezogenen Daten haben.

Die gesammelten anonymisierten Daten können mit anderen (zukünftigen) Forschenden geteilt werden. Dies kann zur Wiederverwendung Ihrer anonymisierten Daten für zukünftige akademische Forschungsprojekte und Studien führen, ausschließlich im Rahmen desselben oder eines ähnlichen Forschungsbereichs. Eine solche neue Studie und die Wiederverwendung von Daten müssen immer bei der Ethikkommission eingereicht und genehmigt werden.

Bei Bedarf können weitere Informationen zum Schutz Ihrer personenbezogenen Daten von der Datenschutzbeauftragten (DPO) eingeholt werden:

- Kontaktinformationen des DPO-Beauftragten der UGent: Hanne Elsen, privacy@UGent.be

Die belgische Aufsichtsbehörde, die für die Durchsetzung der Datenschutzgesetzgebung zuständig ist, kann unter den folgenden Kontaktdaten erreicht werden: Gegevensbeschermingsautoriteit (GBA)

Drukpersstraat 35 – 1000 Brussel

Tel. +32 2 274 48 00

e-mail: contact@apd-gba.be

Website: www.gegevensbeschermingsautoriteit.be

7. Nutzen und Risiken

Die Teilnahme hat den Vorteil, dass Sie uns helfen werden, die Erfahrungen von Transgender- und nicht-binären Personen in Belgien zu erfassen und gegebenenfalls Anpassungen in der Politik zu erreichen.

Die Wahrscheinlichkeit, dass Sie durch die Teilnahme an dieser Studie Schaden nehmen, ist gering. Einige Fragen können jedoch sensible Informationen enthalten, die sich auf Ihr psychisches Wohlbefinden auswirken können. Möchten Sie sich nach Abschluss der Umfrage gerne darüber sprechen? Dann können Sie sich an folgende Organisationen wenden:

- Transgender Info Point via 0800 96 316 (Von Dienstag bis Donnerstag, 9am-4pm)
- Tele-Onthaal via 106 (24/7, Umsonst und anonym).
- Suicide Line via 1813 (24h/24h, 7 Tage die Woche, umsonst und anonym)
- Lumi via 0800 99 553 (Montag zwischen 6:30pm und 9:30pm) Oder im Chat oder per Email via lumi.be (Montag, Mittwoch, Donnerstag zwischen 6:30pm und 9:30pm)

Sie haben jederzeit das Recht, Fragen zu potenziellen und/oder bekannten Risiken dieser Studie zu stellen. Für die Teilnahme an dieser Studie wird keine finanzielle Entschädigung bereitgestellt. Ihre Teilnahme an dieser Studie ist für Sie mit keinen zusätzlichen Kosten verbunden.

8. Kontakt

Für Fragen oder zusätzliche Informationen zur Studie können Sie sich an das Forschungsteam wenden: onderzoek@transgenderinfo.be

Weitere Informationen zur Studie finden Sie hier: www.tgnbstudy.be