

Bilaga 3. Intervjuguide

Intervjuguide för intervju med migranter som lever med hiv i Sverige

Introduktion

Intervjuaren introducerar sig själv och projektet samt delstudien, och försäkrar sig om att deltagaren har förstått syftet och ger sitt skriftliga/muntliga medgivande till att delta.

Strukturerad del/personlig information

Vi skulle vara tacksamma om du vill svara på följande frågor. Denna information kommer framför allt att användas för att vi i studien ska kunna se till att vi får deltagare som har olika erfarenheter och för att beskriva deltagargruppen i stort, och vi kommer alltså inte använda den här informationen kopplat direkt till din intervju. Om det finns någon fråga du inte vill svara på kan du hoppa över den.

1. I vilket land var du född?
2. När kom du till Sverige? Från vilket land?
3. Tillhör du någon religion? Om ja: vilken?
4. Varför flyttade du till Sverige?
5. När fick du uppehållstillstånd?
6. Vad är ditt modersmål? /Vilket eller vilka språk talar du?
7. På vilken nivå är din svenska? Ingen svenska/grundläggande/avancerad nivå
8. Behöver du tolk vid kontakt med sjukvården eller myndigheter?
 - A. Ja
 - B. Nej
9. Är du:
 - A. Kvinna
 - B. Man
 - C. Annat alternativ:
 - D. Vill inte svara
10. Är du eller har du erfarenhet av att vara transperson?
 - A. Ja
 - B. Nej
11. Hur gammal är du?
12. När (vilket år) diagnosticerades du med hiv?

13. Var (i vilket land) fick du din hivdiagnos?
14. Vad har du för utbildning?
- A. 0 aldrig varit i skolan
 - B. 1–3 år (lågstadium)
 - C. 4–6 år (mellanstadium)
 - D. 7–9 år (högstadium)
 - E. 10–12 år (gymnasium)
 - F. 13 eller längre (högskola/universitet)
- Annat
15. Vad är din huvudsakliga sysselsättning?
- A. Arbetar
 - B. Studerar
 - C. Arbetslös
 - D. Föräldraledig
 - E. Sjukskriven
 - F. Pensionär/sjukpensionär
- Annat, nämligen
16. Var bor du? Stor stad/mindre stad eller tätort/landsbygd
17. Bor du tillsammans med någon?
- A. Ja, jag bor tillsammans med partner
 - B. Ja, tillsammans med:
 - C. Nej, jag bor själv
18. Har du någon/några partner?
- A. Ja, en partner /I så fall, hur länge har ni varit tillsammans (år)?
 - B. Ja, flera partner
 - C. Nej
19. Har du några barn som du är juridisk förälder till?
- A. Om Ja/I så fall, hur gammalt/gamla?
 - B. Bor något av de barnen hemma? Ja/ Nej
- Nej (slut på frågor)
20. Hur definierar du din sexuella identitet?
- A. Heterosexuell
 - B. Bisexuell
 - C. Homosexuell

- D. Asexuell
- E. Queer
- F. Annat, nämligen:
- G. Vill inte kategorisera mig
- H. Vet inte

Semistrukturerad intervjudel

Följdfrågor: Kan du berätta mer? Hur menar du? Kan du förtydliga? Kan du ge ett exempel?

Ev. utforskande frågor i parentes

Tema: livssituation, utmaningar och behov

1. Kan du berätta lite om din vardag och ditt liv? Hur upplever du din livssituation idag?
2. På vilket sätt har HIV diagnosen påverkat din livssituation? (Hur fick du reda på att du hade hiv? Vad var dina tankar när du fick diagnosen? Vad visste du om hiv innan du fick diagnosen? Vad tycker du om att leva öppet med hivdiagnos? Vad är fördelar och nackdelar?)
3. Hur upplever du att det är att leva med hiv idag? (Vad är skillnader och likheter mellan Sverige och ditt hemland när man lever med hiv?)
4. Vilka utmaningar möter du i vardagen? (Upplever du att dessa svårigheter är kopplade till hivdiagnos eller migrantbakgrund, eller båda? Hur? Stigma/diskriminering?)
5. Kan du beskriva en händelse i vardagen, som har uppstått på grund av att du lever med hiv/migrantbakgrund? Exempelvis
 - A. i mataffären
 - B. när du besöker myndigheter (Försäkringskassan, Arbetsförmedlingen, socialtjänsten, Migrationsverket, Skatteverket)
 - C. när du träffar en ny partner
 - D. när du söker jobb
 - E. å arbetsplatsen eller i skolan.
 - F. Finns det situationer då den inte påverkar alls? När?)
6. Hur hanterar du utmaningar?
7. Vad är viktigt i ditt liv? (Hur upplever du dina möjligheter att fatta egna beslut och påverka ditt liv?)

Tema: Erfarenheter av hälso- och sjukvård i samband med hivbehandling samt primärvården generellt (vård- och hälsocentraler, tandvård, mödra- och barnavårdscentraler)

1. Kan du beskriva din första kontakt med den svenska hälso- och sjukvården? (När var det? Varför besökte du vården? Vad hände vid besöket?)
2. Vart brukar du vända dig om du blir sjuk eller behöver hälso- och sjukvården/Varför?
3. Hur upplever du bemötandet inom hälso-och sjukvården (primärvården: tandvården, BVC, andra kliniker)? Vad är dina upplevelser av bemötandet inom den övriga hälso-och sjukvården (respekt, integritet, fördomar)?
4. Upplever du skillnader i bemötandet och vården mellan infektionskliniken och andra vårdenheter/kliniker? Och i så fall hur?
5. Hur upplever du dina möjligheter att fatta egna beslut och påverka din egen vård?
6. Har du under de senaste 12 månaderna sökt vård eller varit i kontakt med hälso-och sjukvården? (Om ja:
 - A. Av vilken anledning/varför sökte du vård/ var i kontakt med hälso- och sjukvården?
 - B. Vilken vårdgivare/klinik/mottagning, eller vilka, besökte du/hade du kontakt med?
 - C. Hur upplevde du bemötandet?
7. Vad är dina tankar och upplevelser kring vårdpersonalens kunskap om och attityder till dig (personer) som lever med hiv (särskilt utanför infektionskliniken)?

Tema: Relationen till behandlande läkare (hiv) och förhållningsregler enligt smittskyddslagen

1. Hur upplever du din relation till vårdpersonalen (din behandlade läkare, sjuksköterska, kurator)?
2. Var brukar du få information om hiv?
3. Har du fått information om vad som gäller i Sverige (förhållningsregler) när man lever med hiv/fått hivdiagnos? (Om ja: Kan du berätta om den? När fick du den informationen? Hur fick du den informationen (muntligt/skriftligt, på vilket språk)? Av vem fick du den informationen (om förhållningsregler)? Vad innehåller förhållningsreglerna? Hur upplevde du samtal om förhållningsregler?)
4. På vilket sätt påverkas ditt liv av dessa förhållningsregler?

5. Vilken roll/vilket ansvar har din läkare (vårdpersonal) vad gäller dessa förhållningsregler?
6. Vad händer om man inte följer förhållningsreglerna?
7. Kan man ändra förhållningsreglerna (Känner du till informationsskyldigheten? Kan man få undantag från informationsskyldigheten?)? (Om ja, i vilken situation/vilka situationer? När? Hur går det till? Hur ofta brukar du ta upp frågor kring förhållningsregler vid samtal med din behandlande läkare?)

Tema: Erfarenheter av psykosocialt stöd (vård/civilsamhälle), kamratstöd och stöd av familjer och vänner

8. I vilken situation/vilka situationer upplever du att du behöver råd och stöd (för att hantera sjukdomen)? (Vilken typ av behov av råd och stöd?)
9. Till vem/vilka brukar du vända dig när du behöver råd och stöd av olika slag?
10. Hur vanligt är det att du tar upp frågor om råd och stöd vid samtal med vårdpersonal?
11. Hur upplever du tillgången till råd och stöd för personer som lever med hiv där du bor?
12. När fick du senast råd och stöd? (Var? Av vem? För vad?)
13. Hur upplevde du stödet som du fick? (Nöjd/missnöjd? Varför?)

Deltagarens eget perspektiv

1. Har vi belyst rätt områden under intervjuens gång? (Vilken fråga tycker du att vi borde ställa? Och personen får svara på den)
2. Hur var din upplevelse av att delta i intervjun?
3. Vill du skicka med något som personlig återkoppling, eller till studien som sådan?

(Erbjud att stänga av inspelningen för informella svar)

Avslutning

Intervjuaren tackar för deltagandet, försäkrar sig om att deltagaren vet vart hen kan vända sig för mer information, ställa frågor, ge återkoppling, dra tillbaka sitt samtycke eller andra frågor i anslutning till studien.