

CONTENT OF THIS FILE: This informed consent questionnaire was administered to assess whether residents understood the purpose and content of the interview concerning their recent hospitalization and could participate voluntarily. Informed consent was obtained from all participants prior to data collection.

TITLE: Understanding Unplanned Hospitalizations in Nursing Homes: Perspectives of Professional Stakeholders, Nursing Home Residents, and Family Caregivers

Lien Dubois¹, Kim de Nooijer¹, Rose Miranda¹, Nele Van Den Noortgate^{1,2}, Lieve Van den Block^{1,3}, Tinne Smets¹
lien.dubois@vub.be, kim.de.nooijer@vub.be, rose.miranda@vub.be, Nele.VanDenNoortgate@uzgent.be, Lieve.Van.den.Block@vub.be, tinne.smets@vub.be

- 1 VUB & UGENT, End-of-life Care Research Group, Laarbeeklaan 103, 1090 Brussels, Belgium
- 2 Department of Geriatric Medicine, Ghent University Hospital, Corneel Heymanslaan 10, 9000 Ghent, Belgium
- 3 VUB, Department of Clinical Sciences, Laarbeeklaan 103, 1090 Brussels, Belgium

JOURNAL: European Geriatric Medicine

Appendix 1: Informed consent questionnaire for the semi-structured interviews with nursing home residents

Short survey of 9 yes/no questions regarding Informed Consent to ascertain that the nursing home resident understands the study and the rights he/she has throughout.

1. For this study, will I be asked to take part in an interview that will last about one hour?
2. If I choose not to participate in this study, will this impact the care I usually receive?
3. If I take part in the interview, can I refuse to answer certain questions?
4. Even though I said I wanted to participate, can I still say at any time that I rather not take part in the interview?
5. If I would choose to stop my participation in this study, would this affect the care I usually receive?
6. Was I explained what the researchers' goal is with this study?
7. Am I voluntarily participating in this study?
8. Was I explained that I can be interviewed in the presence of my caregiver if I prefer so

over an individual interview?

9. If something is written about this study in magazines, will people who read it know that I participated?

Van Rickstal, R. (2023). Advance care planning in young-onset dementia: Perspectives of people with dementia, family caregivers and physician. [PhD Thesis, Vrije Universiteit Brussel].

Korte vragenlijst met 9 ja-nee-vragen over de geïnformeerde toestemming met als doel na te gaan of participanten begrijpen wat er van hen verwacht wordt en zich bewust zijn van hun rechten.

1. Ik zal voor deze studie gevraagd worden om deel te nemen aan een interview dat ongeveer 60 minuten zal duren?

2. Als ik ervoor kies om niet deel te nemen aan deze studie, zal dat dan een invloed hebben op de kwaliteit van zorg die ik krijg?

3. Als ik deelneem aan deze studie, kan ik dan weigeren om te antwoorden op bepaalde vragen?

4. Ook al zei ik aanvankelijk te willen deelnemen aan, kan ik mij nog steeds bedenken en het interview annuleren?

5. Als ik ervoor kies om mijn deelname aan deze studie te beëindigen, zal dit dan een invloed hebben op de kwaliteit van zorg die ik krijg?

6. Is mij duidelijk uitgelegd wat het doel is van deze studie?

7. Neem ik op vrijwillige basis deel aan deze studie?

8. Werd mij duidelijk uitgelegd dat dit interview zowel in het bijzijn van een naaste als individueel kan worden afgenomen?

9. Als er iets over deze studie in een tijdschrift geschreven wordt, zullen mensen dan kunnen zien dat ik heb deelgenomen?