فرم رضایت فرد شرکت کننده در تحقیق

از شما خواسته شده در یک مطالعه تحقیقاتی شرکت نمایید.

پیش از اعلام موافقت، بازرس باید این موارد را به اطلاع شما برساند: (i) اهداف، پروسه ها و طول مدت زمان تحقیق؛ (ii) هرگونه پروسه ای که آزمایشی می باشد؛ (iii) هرگونه ریسک، ناراحتی . مزایای حاصل از شرکت در تحقیق که به طور منطقی قابل پیش بینی باشد؛ (iv) هرگونه پروسه یا درمان دیگری که به طور بالقوه سودمند باشد؛ (v) نحوه حفظ محرمانگی.

در صورت وجود، محقق اطلاعات کلیدی را پیش از ارائه اطلاعات دیگر به شما خواهد داد.

در موارد مرتبط، بازرس باید این موارد را نیز به اطلاع برساند: (i) هرگونه پرداخت یا درمان پزشکی در صورت بروز جراحت؛ (ii) احتمال بروز خطرات غیرقابل پیش بینی؛ (iii) شرایطی که بازرس ممکن است شما را از تحقیق خارج کند؛ (iv) هرگونه هزینه اضافی دیگری که باید متقبل شوید؛ (v) در صورتی که تصمیم به خروج از تحقیق گرفتید، چه اتفاقی خواهد افتاد؛ (vi) چه زمانی در جریان کشفیات جدیدی که ممکن است تمایل شما برای شرکت در تحقیق را تحت تاثیر قرار دهد، قرار خواهید گرفت؛ (vii) چه تعدادی در تحقیق شرکت خواهند نمود، (viii) استفاده از نمونه های بیولوژیک شما برای سود بازرگانی، (ix) این که آیا در مورد نتایج تحقیق به شما چیزی گفته خواهد شد، (x) آیا تحقیق شامل توالی یابی کل ژنوم خواهد بود، (xi) اطلاعاتی در مورد تحقیق برای درج در یک پایگاه اطلاعات تحقیقاتی بالینی قبلاً ارائه شده یا ارائه خواهد شد و (xii) استفاده از اطلاعات یا نمونه های بیولوژیکی شما در تحقیق آتی

در صورتی که تصمیم به شرکت در تحقیق بگیرید، باید یک نسخه امضاء شده از این مدرک به همراه توضیح مختصری از تحقیق به صورت کتبی به شما داده شود.

هر زمان که سؤالی داشتید میتوانید با تیم تحقیق به شماره تلفن فوق تماس بگیرید.

در صورتی که سؤالی در مورد حقوق خود به عنوان فرد شرکت کننده در تحقیق داشتید یا مایلید بدانید در صورت بروز جراحت چه باید بکنید، میتوانید با IRB به (شماره تلفن) تماس بگیرید.

شرکت شما در این تحقیق داوطلبانه میباشد و در صورت عدم شرکت در تحقیق یا تصمیم به خروج از آن جریمه نشده و مزایای خود را از دست نخواهید داد.

امضاء این مدرک به معنای آنست که مطالعه تحقیقاتی شامل اطلاعات فوق به صورت شفاهی برایتان توضیح داده شده و شما به صورت داوطلبانه با شرکت در تحقیق موافقت نموده اید.

 [Paste the signature lines from the IRB-approved English consent form here]