

بيان حقوق المشاركين في التجربة

يحق لكل شخص يُطلب منه المشاركة في دراسة بحثية أن يحصل على الآتي:

1. الاطلاع على طبيعة التجربة ومعرفة الغرض منها.
2. شرح للإجراءات الواجب اتباعها في الدراسة البحثية، وما إذا كان أي من الأدوية أو الأجهزة أو الإجراءات يختلف عما سيتم استخدامه في الإجراءات المعيارية.
3. وصف لأي آثار جانبية أو مصادر إزعاج أو مخاطر يُمكن توقع حدوثها بشكل معقول في أثناء الدراسة.
4. العلم بأي فوائد يُمكن توقعها بشكل معقول للمشاركة في الدراسة، إن أمكن.
5. العلم بأي إجراءات أو عقاقير أو أجهزة مناسبة بديلة قد تكون مفيدة للشخص الخاضع للبحث، والفوائد والمخاطر ذات الصلة.
6. معرفة أنواع العلاج الطبي، إن وجد، المتاح في حال حدوث مضاعفات.
7. فرصة لطرح أي أسئلة فيما يخص الدراسة البحثية قبل الموافقة على المشاركة وفي أي وقت خلال مدة الدراسة.
8. معرفة أنه يمكن للأشخاص رفض المشاركة في الدراسة البحثية. لأن المشاركة طوعية، فيجوز للمشاركين في الدراسة البحثية رفض الإجابة عن أي سؤال أو التوقف عن مشاركتهم في أي وقت دون عقوبة أو فقدان المخصصات التي قد يحق لهم الحصول عليها. لن يؤثر قرارهم على حقهم في الحصول على الرعاية التي كانوا سيحصلون عليها في حال عدم المشاركة في التجربة.
9. نسخة من نموذج الموافقة الخطية الموقعة والمؤرخة ونسخة من هذا النموذج.
10. الفرصة لاتخاذ القرار بحرية فيما يخص الموافقة على الدراسة البحثية أو رفضها دون أي إجبار أو إكراه أو تأثير غير مبرر.

إذا كانت لديك أي مخاوف أو أسئلة بخصوص الدراسة البحثية، فتواصلوا مع الباحثين المدرجين في أعلى نموذج الموافقة.

في حال عدم التمكن من التواصل مع أحد أعضاء فريق البحث وكانت لديك أسئلة عامة، أو لديك مخاوف أو شكاوى بشأن الدراسة البحثية أو فريق البحث أو أسئلة بخصوص حقوقك كأحد المشاركين في الدراسة البحثية، فيُرجى التواصل مع:

- مكتب إدارة مجلس المراجعة المؤسسية (IRB) لدى جامعة كاليفورنيا في سان دييغو (UC San Diego) عبر البريد الإلكتروني irb@ucsd.edu أو رقم الهاتف 858-246-4777