

Биль о правах участника эксперимента

Каждое физическое лицо, которому предлагается принять участие в исследовании, имеет право на следующее:

1. Быть проинформированным о характере и цели эксперимента.
2. Получить объяснение о процедурах, которым необходимо следовать в ходе исследования, а также узнать, могут ли лекарственные средства, устройства или процедуры отличаться от тех, которые используются в стандартной практике.
3. Получить описание любых побочных эффектов, недомоганий или рисков, с которыми по вашим разумным ожиданиям вы можете столкнуться во время исследования.
4. Быть проинформированным о любых преимуществах, которые вы могли бы разумно ожидать благодаря участию в исследовании, если применимо.
5. Информацию о возможных альтернативных процедурах, лекарствах или устройствах, которые могут быть полезны, а также об их рисках и преимуществах по сравнению с предлагаемыми процедурами, лекарствами или устройствами.
6. Получение сведений о типах медицинской помощи при их наличии, доступных участнику после завершения эксперимента в случае развития осложнений.
7. Получение возможности задать вопросы, касающиеся клинического исследования, до дачи своего согласия на участие и в любое время во время хода исследования.
8. Быть проинформированным о физических лицах, которые могут отказаться от участия в клиническом исследовании. Участие является добровольным. Участники клинического исследования могут отказаться от ответа на любой вопрос или прекратить участие в исследовании в любой момент без штрафных санкций или утраты льгот, на которые в противном случае они имеют право. Решение участников не повлияет на их право получить медицинское обслуживание, которое они могли бы получить, если бы они не участвовали в эксперименте.
9. Предоставление копии подписанной и датированной письменной формы согласия при возникновении в ней необходимости.
10. Предоставление возможности решить по своему усмотрению предоставить или не предоставить согласие на участие в клиническом исследовании без принуждения, оказания давления или неправомерного воздействия.

Если у вас возникнут проблемы или вопросы, касающиеся клинического исследования, свяжитесь с исследователями, перечисленными сверху на форме согласия.

Если вы не можете связаться с членом исследовательской группы и у вас возникли общие вопросы или вы столкнулись с проблемами или жалобами, связанными с клиническим исследованием, или у вас возникли вопросы, связанные с вашими правами, которыми вы обладаете в качестве участника исследования, пожалуйста, свяжитесь:

- С офисом UC в Сан-Диего Управления IRB по адресу irb@ucsd.edu или 858-246-4777