*Образец*

**ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА**

Уважаемый пациент!

Вам предлагается принять участие в научном исследовании «*название НИР*».

Участие в исследовании добровольное, если Вы откажетесь, это не повлияет на качество оказания Вам медицинской помощи.
Исследование проводит *должность*, *ученая степень, ученое звание, ФИО*.

Целью исследования является (*должно быть понятно для пациента*). Для этого необходимо изучить (*или выявить, определить, оценить, уточнить, разработать и т.п*.) следующие показатели (*параметры, явления и т.п*.) (*указать, что будет изучаться у пациента*).

*В случае контролируемого сравнительного исследовании:* Если Вы согласитесь принять участие в исследовании, Вас включат в группу пациентов, которые будут получать \_\_\_\_\_ (*если предполагается рандомизация – указать вероятность попадания испытуемого в контрольную группу*).

*Далее описать, в чем будет заключаться участие в исследовании:*

Ваше участие в исследовании будет заключаться в следующем, написать, что будет делать пациенту врач-исследователь, что должен будет делать сам пациент, при этом, что будет делаться дополнительно в сравнении с обычной диагностикой или лечением. Если дополнительной нагрузки на пациента не планируется, написать об этом. Например, Вам будет оказана медицинская помощь в обычном порядке, никаких дополнительных процедур и нагрузок на пациентов в нашем исследовании не планируется.

*Если дополнительные процедуры предусмотрены:* помимо обычной медицинской помощи Вы будете получать \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_, или: Вам будут проводить дополнительные анализы, исследования и т.п. Польза от участия в исследовании будет заключаться в том, что \_\_\_\_\_.

*В случаях, если не применяются новые схемы лечения, новые методы и средства:* Вы будете получать обычную медицинскую помощь, такую же как другие пациенты с таким же заболеванием.

*Если изучаются новые схемы лечения методы и средства*: *необходимо сказать об этом и дать их характеристику*.

*Далее:* мы не можем гарантировать, что изучаемый метод поможет Вам лучше, чем традиционные, однако есть основания предполагать это.

*Далее для всех исследований:*

Описать риск, связанный с исследованием, неудобства и дополнительную нагрузку по сравнению с традиционной терапией (например, за счет дополнительных методов обследования), обязанности пациента в ходе исследования, необходимость отказа от использования других лекарственных средств, определенных пищевых продуктов и пр.

*Далее необходимо привести:*

* контактные адреса и телефоны, по которым испытуемый может получить дополнительную информацию;
* информация о конфиденциальности сведений об испытуемом.

Далее следует вторая часть – Форма информированного согласия пациента.

Исследователь:

*должность*

*Ф.И.О. /\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/*

**ИНФОРМИРОВАННОЕ СОГЛАСИЕ ПАЦИЕНТА**

Я *Ф.И.О. пациента* прочитал (а) информацию о научном исследовании *название НИР,* и я согласен (а) в нем участвовать.

У меня было достаточно времени, чтобы принять решение об участии в исследовании.

Я понимаю, что могу в любое время по моему желанию отказаться от дальнейшего участия в исследовании и если я это сделаю, то это не повлияет на мое последующее лечение и внимание врачей.

Я добровольно соглашаюсь, чтобы мои данные, полученные в ходе исследования, использовались в научных целях и были опубликованы с условием соблюдения правил конфиденциальности.

Я получил (а) экземпляр «Информации для пациента и Информированного согласия пациента».

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Ф.И.О. пациента (печатными буквами) Дата и время*

/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

*Подпись пациента*

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*Ф.И.О. исследователя (печатными буквами) Дата и время*

/\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_/

*Подпись -исследователя*