

A HALT-IT VIZSGÁLAT

RÖVID TÁJÉKOZTATÓ A KUTATÁSRÓL



Tranexamsav gasztrointesztinális haemorrhagia kezelésére:
Nemzetközi, randomizált, kettős vak, placebo, kontrollált vizsgálat

Ön (a beteg) gasztrointesztinális vérzést tapasztal, amelyet gyorsan meg kell fékezni. A vérzésre a kórházunkban alkalmazott összes szokásos kezelést meg fogja kapni. Ezzel párhuzamosan felkérjük arra, hogy vegyen részt egy kutatásban. A kutatás annak megállapítását célozza, hogy a *tranexamsav* terápia alkalmas-e gasztrointesztinális vérzés csillapítására. Reményeink szerint ez a kezelés javítja majd a gyógyulási esélyeket. Tudjuk, hogy a kezelés segít más típusú vérzésben szenvedő betegeken, de még nem ismert, hogy segít-e gasztrointesztinális vérzés esetén.

A kutatás keretében a betegek fele kapja majd a vizsgálati készítményt (*tranexamsavat*), a betegek másik felénél placebót alkalmazunk. Ha Ön részt vesz ebben a kutatásban, Ön (a beteg) haladéktalanul megkapja a vizsgálati készítményt vagy a placebót. Ezt cseppinfúzióban adagoljuk, 24 órás intervallum alatt. Szükségünk lesz továbbá arra, hogy információt szerezzünk be Öntől (a betegtől) az egészségügyi állapotára vonatkozóan és azt a londoni központi irodánkhoz továbbítsuk.

Ha most szeretne többet megtudni a kutatásunkról, máris szívesen tájékoztatjuk. Máskülönben később szolgálunk ismertetéssel. Hajlandó részt venni a vizsgálati terápiában?

Igen, hozzájárulok ahhoz, hogy megkezdjék a kezelésemet.

Beteg neve

Dátum

Aláírás (ha aláírásra képtelen,
ujjlenyomat vagy más jelzés)

[Ezt a tájékoztatást adhatják szóban is, nem kell a megfogalmazáshoz szó szerint ragaszkodni. Az adott helyzetekhez igazítható és mindössze iránymutatásként szolgál. A nyilatkozat aláírása kötelező, és az aláírása esetén nem tekinthető érvényes Betegtájékoztató és beleegyező nyilatkozatnak.]