



معلومات المريض للدراسة:

(ARCTIC-I) التخدير العناية الروتينية لاستئصال الخثرة في الدماغي نقص الأوكسجين دراسة مراقبة المحتملين الدولية

عزيزي المريض،

قبل أن تقرر المشاركة بدعوك للمشاركة في دراسة قائمة على الملاحظة من خلال تقديم بعض بياناتك الطبية سيعتذر طبيبك معك عن برجى قراءة هذه النشرة بعنایة من عدمه، نطلب منك قراءة المعلومات التالية دراسة ويجب على أسئلتك.

تم التخطيط لهذه الدراسة من قبل قسم سنقوم بتسجيل ما لا يقل عن 5000 مريض من حوالي 100 مستشفى، Technische Universität München، Klinikum rechts der Isar تدعم الجمعية الأوروبية للتخدير والرعاية المركزية هذه الدراسة مالياً وتنظيمياً. (المانيا).

إذا كنت تفضل عدم المشاركة أو سحب موافقتك لاحقاً، فلن ينتفع عنك أي عيوب. المشاركة في دراستنا طوعية.

لماذا أجريت هذه الدراسة؟

لقد تجاوزت خطوة حاسمة من العلاج الحاد للسكتة الدماغية: تمت إزالة جلطة دموية كانت تسد أحد الشرايين لقد تم بالفعل. المؤدية إلى الدماغ باستخدام قسطر - وهذا ما يسمى استئصال الخثرة من داخل الأوعية الدموية جمع الكثير من المعلومات أثناء تغيير وتتفيد هذا العلاج الطارئ: صور للدماغ وأوعيته، ونتائج المختبر، وتأريخك الطبي، بالإضافة إلى الأدوية والتدابير التي يطبقها طبيب التخدير لتعزيز نجاح الإجراء.

ليس فقط إعادة فتح فوري وكامل للأوعية الدموية المغذية، ولكن أيضا تفاصيل التخدير الرعاية أثناء استئصال لا يزال الأمر محل نقاش حول ما إذا كان الخثرة اللف يؤثر على النتيجة النهائية مرضي السكتة الدماغية التخدير العام أكثر فائدة، وما الدواء الذي يجب استخدامه والجرعات، وكيف يجب دعم إمدادات الأكسجين والعديد من التفاصيل الأخرى عن رعاية التخدير.

تم تصميمها لتحليل الروابط بين التخدير الرعاية أثناء استئصال الخثرة اللف ونتائج ARCTIC-I دراسة الرصد عصبية بعد ثلاثة أشهر لوضع توصيات أساس علمية لرعاية مرضى السكتة الدماغية.

كيف يتم تنفيذ الدراسة؟

في الموعد الأول، سيجمع فريق البحث لدينا بيانات حول ما تمد مشاركتك على مدى ثلاثة أشهر وتشمل حدثين بيسي

حالتك الصحية: على سبيل المثال، الأمراض الموجودة مسبقاً، والأدوية المزمنة، ونتائج المختبر السكتة الدماغية الحالية: على سبيل المثال، شدة الأعراض، موقع انسداد الأوعية الدموية التدخل: على سبيل المثال، تأخير الوقت، تدفق الدم النهائي في الوعاء الدموي رعاية التخدير: على سبيل المثال، الأدوية، إدارة مجرى الهواء علم وظائف الأعضاء أثناء استئصال الخثرة: على سبيل المثال، ضغط الدم، وتنشيع الأكسجين

يمكن استخراج هذه البيانات من سجلك السريري بالإضافة إلى ذلك، نطلب إذنك للاتصال بك عبر الهاتف في غضون ثلاثة أشهر لتقييم قدرتك على إدارة حياتك (ستستغرق هذه المقابلة القصيرة أقل من خمس دقائق وهي الموعد التجاري الثاني (والآخر. اليومية).

ما هي فوائد ممكنة من المشاركة؟

فإن المعلومات التي تحصل عليها من هذه لن تقييك المشاركة في الدراسة بالضرورة أثناء إقامتك في المستشفى الدراسية تحسين فهمنا للتخدير الرعاية أثناء استئصال الخثرة، وهذا قد يؤدي إلى تحسينات في مجال الرعاية في المستقبل.

ما هي العيوب والمخاطر المحتملة للمشاركة؟

ومع ذلك، كما هو موضح أعلاه، سوف تتصلك بك بعد ثلاثة أشهر من إصابتك . لا توجد عيوب أو مخاطر بالسكتة الدماغية لإجراء مقابلة معيارية تستغرق أقل من خمس دقائق.

هل تنشأ أي تكاليف إضافية؟

من خلال المشاركة في الدراسة، لن تتحمل أنت ولا تأمينك الطبي أي تكاليف إضافية.

ما هو متوقع مني؟

لذلك، من الأهمية بمكان أن نتمكن من الوصول إليك عبر . المعلومات حول حالتك الوظيفية هي محور الدراسة إذا تغيرت بيانات الاتصال الخاصة بك قبل أن نتواصل معك، يرجى إبلاغنا بالهاتف.

هل يمكن الانسحاب من الدراسة أثناء الدورة؟

إذا وافقت على المشاركة ثم . أنت غير ملزم بالمشاركة ولن يؤثر رفض المشاركة على الرعاية التي تتلقاها إذا قررت . غيرت رأيك، فلا يزال بإمكانك الانسحاب في أي وقت، ولن يؤثر ذلك على الرعاية التي تتلقاها ومع ذلك، فإن البيانات التي تم جمعها وتشير لها (تم الانسحاب من الدراسة، فلن يتم جمع المزيد من البيانات في الواقع، فإن إزالة البيانات التي تحديدها برقم) حتى هذه النقطة ستظل مشفرة وتستخدم في التحليلات اللاحقة يرجى التحدث إلى المحقق المحلي الخاص بك إذا . تم جمعها بالفعل من شأنه أن يقوض السلامة العلمية للدراسة قررت الانسحاب.

معلومات حول حماية البيانات

يحق لك الحصول على معلومات حول كيفية حماية بياناتك وما هي (GDPR) وفقاً للائحة العامة لحماية البيانات بالنسبة لهذه الدراسة، فإن المتحكم في البيانات (شخص أو شركة . حقوقك فيما يتعلق بمعالجة بياناتك الشخصية أو أي هيئة أخرى تحدد الغرض من معالجة البيانات الشخصية ووسائلها) هي الجمعية الأوروبية للتغذير والرعاية لذلـك، فإن ESAIC ، شارع des Comédiens 241000 ، Brussels ، Belgium.

يمكن الاتصال بمسؤول حماية مسؤولة عن رعاية بياناتك واستخدامها بشكل صحيح من خلال احترام حقوقك على privacy@esaic.org

ستتمثل فائدة هذه الدراسة مصلحة مشروعة في معالجة بياناتك الشخصية لإجراء الدراسة السريرية لدى ESAIC في تطوير توصيات ذات أسس علمية لأطباء التخدير الذين يعتنون بمرضى السكتة الدماغية أثناء استئصال ولضمان سلامتك . هذه المعالجة ضرورية أيضاً لأغراض البحث العلمي . الخثرة من داخل الأوعية الدموية هذه المعالجة ضرورية . عليها أيضًا التزام قانوني بمعالجة بياناتك الشخصية ESAIC وسلامة نتائج الدراسة، فإن للصالح العام في مجال الصحة العامة.

البيانات التي تم جمعها تعكس الصورة حالتك الصحية المزمنة، الوضع الصحي الحالي، علاجك، ونتائج الامتحانات المطلوبة بواسطة بروتوكول الدراسة.

سيتم استبدال جميع البيانات الشخصية التي يمكن أن تحدد هويتك مباشرة (على سبيل المثال، اسمك و / أو تاريخ ، وسيتم تخزينها في خزانة / مكتب مغلق في المستشفى الخاص بك يمكن (ميلاـك) برمز تعريف (اسم مستعار يقع على عاتق طبيب الدراسة والفريق الطبي واجب الحفاظ . الوصول إليه من قبل الموظفين المعتمدين فقط لا يمكن التعرف عليك مباشرة من البيانات التي تم جمعها . على السرية فيما يتعلق ببيانات التي يتم جمعها



وبالتالي، سيكون طبيب الدراسة والفريق الطبي هم الأشخاص الوحديون الذين يمكنهم إنشاء رابط عنك للدراسة بين البيانات المنقولة خلال الدراسة وسجلاتك الطبية.

سيتم حذف البيانات المحفوظة في المستشفى الخاص بك بعد فترة الأرشفة، والتي يحدد القانون المحلي مدتها.

في نهاية هذه الفترة، سوف تكون ومع ذلك، سيتم تخزين البيانات المشفرة إلكترونياً لمدة 10 سنوات على الأقل الصورة سائل أوجه تلك البيانات لا يمكن بعد من الممكن استخدامها لتحديد الصورة البيانات بشكل لا رجعة فيه يتم نقل البيانات المشفرة إلى جهات خارجية هوية الشخص باستخدام كل المرجح من المعقول البريد الوسائلي. فقط إذا كان القانون يسمح بذلك

وسيتم جمع البيانات المذكورة أعلاه من قبل موقع الدراسة وتقاسمها مع من الجمعية الأوروبية لعلم التخدير والرعاية المركزية في بلجيكا، لجان أخلاقيات والسلطات التنظيمية، وطرف ثالث يعمل بالنيابة عنهم

إذا تم نقل بياناتك قد يتم نقل بياناتك إلى بلد قد لا يكون لديه نفس مستوى حماية البيانات الشخصية مثل بلدك ستتضمن أن الدولة التي ستتلقى مسؤولية عن حماية بياناتك الشخصية ESAIC خارج الاتحاد الأوروبي، فإن ضمانت مناسبة لضمان ESAIC بياناتك معترف بها على أنها تتمتع بمستوى كافٍ من حماية البيانات، أو ستضع لديك الحق في طلب نسخة من هذه الضمانت عن طريق الاتصال بمسؤول حماية. حماية بياناتك الشخصية على privacy@esaic.org.

لديك الحق في الوصول وتصحيح المعلومات الشخصية لنوبة لك، لتقييد استخدامها أو تخزينها GDPR وفقاً ليرجى ملاحظة أن هذه الحقوق ليست مطلقة وستختفي لتحليل كل حالة على حدة من قبل مسؤول في أي وقت.

إذا كانت لديك أي أسئلة أو إذا كنت ترغب في ممارسة حقوق حماية البيانات ESAIC حماية البيانات في سيمكنك الشخصية الخاصة بك كمسارك في هذه الدراسة، فيرجى الاتصال بطبيب الدراسة أو فريق البحث يجب أن تدرك أن . (privacy@esaic.org) بعد ذلك من توجيهه أسئلتك إلى مسؤول حماية البيانات لدينا الاتصال بأي هيئة خارجية ينطوي على مخاطر فقدان هوينك

البيانات الخاصة بك ينتهك، لديك الحق في تقديم شكوى الخاص بكل بلد بيانات GDPR إذا كنت تعتقد أن معالجة الهيئة الخصوصية و للتأكد من سلامية البيانات المدخلة التواصل مع وزارة الاتصال والمعلومات المصرية على 35341300 كما يمكن العثور على جميع التفاصيل على (202+)

https://edpb.europa.eu/about-edpb/board/members_ar



إعلان الموافقة: ESAIC لا ترسل هذا النموذج إلى أحد للاستخدام المحلي فقط

**(ARCTIC-I): التخدير العناية الروتينية لاستئصال الخثرة في الدماغي نقص الأوكسجين
دراسة مراقبة المحتملين الدولية**

_____ - _____ - _____ - _____ - _____ - _____

_____ :معرف المريض لهذه الدراسة

الموافقة على المشاركة في الدراسة

لقد تلقيت وقرأت المعلومات المكتوبة بالدراسة _____
تلقيت معلومات مكتوبة وشفوية مفصلة حول الغرض من وإعلان الموافقة على الدراسة المذكورة أعلاه
تم الرد. أتيحت لي الفرصة لطرح الأسئلة. الدراسة ومسارها، وفرص ومخاطر المشاركة وحقوقي والتزاماتي
على هذه الأسئلة بشكل مرضي وكامل
يمكن استخدام رقم (أرقام) الهاتف التالي للتواصل معى

(1)

(2)

(3)

لقد تم إخطاري بأن مشاركتي طوعية وأن لي الحق في سحب موافقتي في أي وقت دون إبداء سبب، دون تحمل
أي عيوب.

نعم / لا . أوافق بموجبه على المشاركة في الدراسة المذكورة أعلاه

المكان والتاريخ

اسم المشارك وتوقيعه

المكان والتاريخ

اسم الدكتور المسؤول وتوقيعه