

Stedfortrædende samtykke (pårørende)

til deltagelse i et sundhedsvidenskabeligt forskningsprojekt

Forskningsprojektets titel: Comparing Restrictive vs. Liberal Oxygen Strategies for Trauma Patients: The TRAUMOX2 Trial

Erklæring fra den person, som afgiver stedfortrædende samtykke:

Jeg har fået skriftlig og mundtlig information og jeg ved nok om formål, metode, fordele og ulemper til at give mit samtykke.

Jeg ved, at det er frivilligt at deltage, og at jeg altid kan trække mit samtykke tilbage uden at forsøgspersonen mister sine nuværende eller fremtidige rettigheder til behandling.

Jeg giver samtykke til, at _____ (forsøgspersonens navn) deltager i forskningsprojektet. Jeg har fået en kopi af den skriftlige information om projektet til eget brug. Jeg er også blevet tilbudt en kopi af dette samtykkeark til eget brug, hvis jeg ønsker sådan en.

Oplysning om min tilknytning, som pårørende, til forsøgspersonen:

Navnet på den, person, der giver stedfortrædende samtykke: _____

Dato: _____ Underskrift: _____

Ønskes information om forskningsprojektets resultat samt eventuelle konsekvenser for forsøgspersonen?:

Ja _____ (sæt x) Nej _____ (sæt x)

Erklæring fra den, der afgiver information:

Jeg erklærer, at der er afgivet mundtlig og skriftlig information om forsøget.

Efter min overbevisning er der givet tilstrækkelig information til, at der kan træffes beslutning om forsøgspersonens deltagelse i forsøget.

Navnet på den, der har afgivet information:

Dato: _____ Underskrift: _____

Dato og underskrift fra pårørende kan også laves i REDCap og er koblet specifikt til patientens forløb.

Videnskabetisk Komité journal-nr.: H-21018062

EudraCT nummer: 2021-000556-19