

# Informeret samtykke (forsøgsperson)

## til deltagelse i et sundhedsvidenskabeligt forskningsprojekt

**Forskningsprojektets titel: Biomarkers of oxidative stress in trauma patients receiving a liberal or restrictive oxygen strategy: A study on TRAUMOX2 patients**

### Erklæring fra forsøgspersonen:

Jeg har fået skriftlig og mundtlig information og jeg ved nok om formål, metode, fordele og ulemper til at sige ja til at deltage.

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

Jeg giver samtykke til at deltage i forskningsprojektet og til at mit biologiske materiale udtages med henblik på opbevaring i en forskningsbiobank. 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.

Forsøgspersonens navn: \_\_\_\_\_

Dato: \_\_\_\_\_ Underskrift: \_\_\_\_\_

Ønsker du at blive informeret om forskningsprojektets resultat samt eventuelle konsekvenser for dig?

Ja \_\_\_\_\_ (sæt X)      Nej \_\_\_\_\_ (sæt X)

### Erklæring fra den, der afgiver information:

Jeg erklærer, at forsøgspersonen har modtaget mundtlig og skriftlig information om forsøget.

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

Navnet på den, der har afgivet information:

Dato: \_\_\_\_\_ Underskrift: \_\_\_\_\_

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