

PRIMJER INFORMIRANOG PRISTANKA ZA STRUČNO ISTRAŽIVANJE (PROSPEKTIVNO)

NASLOV ISTRAŽIVANJA:

„Evaluacija učinkovitosti edukativnog programa o pravilnoj upotrebi inhalatora kod pacijenata s hroničnim opstruktivnim bolestima pluća (HOBP).“

MJESTO ISTRAŽIVANJA:

Klinički centar Univerziteta u Sarajevu, Klinika za pulmologiju.

VODITELJ ISTRAŽIVANJA:

Doc. dr. sc. [Ime i Prezime].

Poštovani/Poštovana,

Pozivamo Vas da sudjelujete u stručnom istraživanju koje ima za cilj evaluirati učinkovitost edukativnog programa za pravilnu upotrebu inhalatora kod pacijenata s hroničnim opstruktivnim bolestima pluća (HOBP). Vaše sudjelovanje pomoći će u procjeni efikasnosti ovog programa i unapređenju zdravstvene njege za pacijente s ovom dijagnozom.

1. Svrha istraživanja

Svrha ovog istraživanja je procijeniti koliko edukacija o pravilnoj upotrebi inhalatora može poboljšati simptome i kvalitet života pacijenata s HOBP-om, te smanjiti greške u primjeni inhalacione terapije.

2. Zašto ste pozvani?

Pozvani ste da sudjelujete jer ste pacijent s dijagnozom HOBP-a i koristite inhalator kao dio svoje terapije. Vaša perspektiva i iskustvo su ključni za procjenu učinkovitosti ovog edukativnog programa.

3. Opis postupka istraživanja

Ako odlučite sudjelovati:

1. Prisustvovat ćete edukativnoj sesiji o pravilnoj upotrebi inhalatora (traje 30 minuta).
2. Tokom sesije, demonstrirat ćete način na koji koristite inhalator, a medicinski tim će Vas savjetovati o eventualnim poboljšanjima.
3. Nakon edukacije, bit ćete zamoljeni da ispunite kratki upitnik o Vašem razumijevanju pravilne primjene inhalatora.
4. Ispuniti ćete i upitnik o kvalitetu života prije edukacije i nakon 4 sedmice.

Ukupno trajanje Vašeg sudjelovanja u ovom istraživanju je 4 sedmice.

4. Moguće koristi

- Direkne koristi: Naučit ćete pravilnu upotrebu inhalatora, što može poboljšati Vaše simptome i učinkovitost terapije.
 - Indirekne koristi: Vaše sudjelovanje pomoći će unaprijediti edukativne programe za druge pacijente s HOBP-om.
-

5. Mogući rizici i neugode

- Rizici sudjelovanja u ovom istraživanju su minimalni. Jedina moguća neugoda može biti nelagodnost prilikom demonstracije korištenja inhalatora pred medicinskim timom.
-

6. Povjerljivost podataka

Vaši podaci će biti tretirani povjerljivo i anonimno. Rezultati će se prezentirati u zbirnom obliku bez otkrivanja Vašeg identiteta. Svi prikupljeni podaci čuvat će se na zaštićenom serveru, a pristup će imati samo istraživački tim.

7. Dobrovoljnost i pravo na povlačenje

Vaše sudjelovanje u istraživanju je potpuno dobrovoljno. U bilo kojem trenutku možete se povući iz istraživanja bez navođenja razloga i bez ikakvih posljedica za Vaše liječenje.

8. Kontakt za pitanja

Ako imate bilo kakva pitanja ili trebate dodatne informacije o istraživanju, molimo Vas da kontaktirate voditelja istraživanja:

Dr. [Ime i Prezime], Klinika za pulmologiju KCUS.

Telefon: [Broj telefona]

E-mail: [E-mail adresa]

Izjava o informiranom pristanku

Svojim potpisom potvrđujem da:

- Sam pročitao/la i razumio/la informacije o istraživanju.
 - Sam imao priliku postaviti pitanja istraživaču i dobio sam odgovor na njih
 - Dobrovoljno pristajem sudjelovati u ovom stručnom istraživanju.
 - Imam pravo povući pristanak u bilo kojem trenutku bez posljedica po moje liječenje.
-

Potpis ispitanika:

Ime i prezime: _____

Potpis: _____

Datum: //_____

Potpis istraživača:

Ime i prezime: _____

Potpis: _____

Datum: //_____

Ovaj informirani pristanak odobren je od strane Etičkog komiteta Kliničkog centra Univerziteta u Sarajevu (KCUS).