## Рекомендации Межвузовского Комитета по этике при Ассоциации медицинских и фармацевтических вузов по составлению Информации для пациента и формы информированного согласия на участие в диссертационном клиническом исследовании.

Пациент должен получить в письменном виде полную, объективную, достоверную и необходимую для принятия осознанного решения об участии в исследовании информацию, написанную на русском языке, доступно изложенную и понятную для непрофессионалов, хорошо отредактированную, снабженную пояснениями в отношении используемых медицинских терминов. Эта информация должны излагать медицинские вопросы, не скрывая правды, но с деликатностью и чувством такта.

Информация для пациента и форма информированного согласия должны представлять собой две неразрывные части единого документа (рекомендуется давать единую нумерацию страниц). Этот документ следует рассматривать как письменное подтверждение (а иногда — единственное доказательство в руках пациента) тех условий, на которых пациент (или в случаях, предусмотренных законодательством, его законный представитель) согласился на участие в исследовании. Необходимо указать на добровольность участия в исследовании и возможности прервать его в любое время.

Информация для пациента должна включать следующие сведения:

- название исследования;
- характеристика целей и задач исследования, его продолжительность;
- характеристика предмета исследования (например, лекарственного средства), механизма его действия, его предполагаемых и уже доказанных свойств и пр.;
- схема исследования, вероятность попадания испытуемого в контрольную группу;
- возможная польза от участия в исследовании и риск, связанный с исследованием, неудобства и дополнительная нагрузка по сравнению с традиционной терапией (например, за счет дополнительных методов обследования), обязанности пациента в ходе исследования, необходимость отказа от использования других лекарственных средств, определенных пищевых продуктов и пр. Особо следует осветить проблематику участия в исследовании беременных женщин и кормящих матерей, рисков для них, плода, грудных детей;
- контактные адреса и телефоны, по которым испытуемый может получить дополнительную информацию;
- информация о конфиденциальности сведений об испытуемом.

Информированное согласие пациента должно подтверждать:

- факт согласия пациента или, в случаях, предусмотренных законодательством, его законного представителя на участие в исследовании,
- факт предоставления ему возможности задать любые вопросы и получить на них ответы,
- факт согласия пациента на использование в научных целях информации, полученной в результате его участия в исследовании,
- факт получения им подписанного врачом-исследователем и им лично (либо, в соответствии с законодательством, его законным представителем) экземпляра документа информации и информированного согласия.

## ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

Уважаемый пациент!	
Вам предлагается принять участие в клиниче	еском исследовании
	сать название исследования или
диссертации).	
Участие в исследовании добровольное, если	Вы откажетесь, это не повлияет на качество
оказания Вам медицинской помощи.	
Исследование проводит	(Ф.И.О.
аспиранта/соискателя) под руководством д.м	і.н., проф.
 Целью исследования является (сформулиров	ать понятно для неспециалиста). Для этого
необходимо изучить (или выявить, определи	ть, оценить, уточнить, разработать и т.п.)
следующие показатели (параметры, явления	
пациента)».	
В случае контролируемого сравнительного и	исследовании: «Если Вы согласитесь принять
участие в исследовании, Вас включат в групп	=
(если рандомизация – указать вероятность	
rpynny).	
Далее описать, в чем будет заключаться учо	астие в исследовании:
«Ваше участие в исследовании будет заключ	
	олжен будет делать сам пациент, при этом
	чении с обычной диагностикой или лечением.
	не планируется, написать об этом, например,
«Вам будет оказана медицинская помощь в с	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
процедур и нагрузок на пациентов в нашем и	
Если дополнительные процедуры предусмот	± *
«помимо обычной медицинской помощи Е	
проводить дополнительные анализы, исследо	
исследовании будет заключаться в том, что	<del>-</del>
В случаях, если не применяются новые схем	
«Вы будете получать обычную медицинскую	
таким же заболеванием.»	
Если изучаются новые схемы лечения метод	ы и средства – необходимо сказать об этом и
дать их характеристику.	•
Далее: «Мы не можем гарантировать, что из	учаемый метод поможет Вам лучше, чем
традиционные, однако есть основания предп	•
Далее для всех исследований:	
Описать риск, связанный с исследованием, н	еудобства и дополнительная нагрузка по
сравнению с традиционной терапией (напри	мер, за счет дополнительных методов

• контактные адреса и телефоны, по которым испытуемый может получить дополнительную информацию;

обследования), обязанности пациента в ходе исследования, необходимость отказа от использования других лекарственных средств, определенных пищевых продуктов и пр.

• информация о конфиденциальности сведений об испытуемом. Далее следует вторая часть — Форма информированного согласия пациента.

Далее необходимо привести:

## ИНФОРМИРОВАННОЕ СОГЛАСИЕ ПАЦИЕНТА

R	прочитал (a)
информацию о научном исследо	овании « (название
исследования)» и	я согласен (а) в нем участвовать.
У меня было достаточно времени, чт исследовании.	обы принять решение об участии в
Я понимаю, что могу в любое врем дальнейшего участия в исследовании и на мое последующее лечение и внимани	если я это сделаю, то это не повлияет
Я добровольно соглашаюсь, чтобы исследования, использовались в науч условием соблюдения правил конфиден	ных целях и были опубликованы с
Я получил (a) экземпляр «Информации согласия пациента».	и для пациента и Информированного
Ф.И.О. пациента (печатными буквами)	Дата и время
Подпись пациента	
Ф.И.О. врача-исследователя (печатнымі	—— ————————и буквами) Дата и время
Подпись врача-исследователя	