

Patientenetikett bitte hier aufkleben:



KINDERKLINIK-INNSBRUCK
PÄDIATRIE-EINS

Kontakt

E-Mail

claudia.triendl@uki.at

Telefon/Fax

(0)50504-23501
(0)50504-25450

Geschäftszahl

Datum

24.02.10

Patienteninformation und Einverständniserklärung – Erwachsene

„In Vitro-Untersuchungen des totalen Komplementsystems, Klassischer-, Lektin-, und Alternativer-Pathway, sowie des Komplexes C5b-9 beim hämolytisch urämisches Syndrom (HUS)“

Sie leiden an einer Krankheit mit dem Namen Hämolytisch-urämisches Syndrom (HUS). Diese Erkrankung kann Ihre Niere dauerhaft schädigen und bringt verschiedene Komplikationen mit sich. Die Ursache für die Krankheitsentstehung ist nicht gänzlich verstanden.

Im Rahmen dieses Registers wollen wir **retrospektive (im Nachhinein) und prospektive (zukünftige) Daten** von Patienten mit dieser Krankheit sammeln bzw. erheben und auswerten.

Neben der Erhebung von klinischen Daten wollen wir auch eine **Untersuchung der Aktivität des Komplementsystems**, einem Teil unserer eigenen Immunabwehr, durchführen. Da in einigen Erbanlagen (= Genen) des Komplementsystems bereits Veränderungen (= **Mutationen**) gefunden wurden, wollen wir diese Gene systematisch auf Mutationen untersuchen. Die Ergebnisse werden dem behandelnden Arzt mitgeteilt.

Hierfür benötigen wir geringe Blutprobenmengen (5-15ml) von Ihnen, welche bei einer Routineblutuntersuchung abgenommen werden können (d.h. kein zusätzlicher Nadelstich).

Wir bitten um Ihr Einverständnis für diese Untersuchung, die ohne zusätzliches Leiden oder Risiko durchgeführt werden kann. Für Ihre Mithilfe bedanken wir uns recht herzlich.

Die Zustimmung ist freiwillig, ein Ausscheiden ist jederzeit ohne Angabe von Gründen möglich. Vorhandene Proben werden vernichtet. Bei einer Verweigerung bzw. Ausscheiden aus dem Register entstehen für Sie keine Nachteile in der Behandlung. Bei Fragen können Sie sich jederzeit an den Verantwortlichen dieser Studie Frau Dr. Therese Jungrathmayr (0512-504-

23501) wenden. Sollten Sie Fragen zur Einverständniserklärung haben, können Sie sich gerne auch an die Tiroler Patientenvertretung wenden (Herr Mag. Birger Rudisch, Tiroler Patientenvertretung, Sillgasse 8, 3. Stock, A-6020 Innsbruck, Tel.: +43 (0)512-508-7700).

Hinweis auf Datenschutz:

Personenbezogene Daten dürfen im Rahmen der klinischen Prüfung nur mit ausdrücklicher Zustimmung des Betroffenen verwendet werden.

Im Regelfall haben nur der Prüfer und dessen Mitarbeiter sowie die Mitarbeiter in- und ausländischer Gesundheitsbehörden, an welche die Daten übermittelt wurden, Zugang zu diesen personenbezogenen Daten. Alle Personen, die aufgrund ihrer beruflichen Tätigkeit Zugang zu diesen Daten haben sind - unbeschadet anderer gesetzlicher Verschwiegenheitspflichten - gemäß § 15 DSG 2000 an das Datengeheimnis gebunden.

Die Übermittlung der Daten im In- und Ausland erfolgt im Übrigen ausschließlich zu statistischen Zwecken und in anonymisierter Form. Allfällige Veröffentlichungen der Daten dieser klinischen Prüfung erfolgen ebenfalls in anonymisierter Form.

Auch wenn Sie ohne Zwang und in Kenntnis der Sachlage für den konkreten Fall der Verwendung Ihrer personenbezogenen Daten im Rahmen dieser Studie zugestimmt haben, steht Ihnen die Möglichkeit offen, diese Zustimmung jederzeit ohne Angabe von Gründen und ohne nachteilige Folgen für Ihre medizinische Betreuung zu widerrufen. Dieser Widerruf bewirkt die Unzulässigkeit der weiteren Verwendung Ihrer personenbezogenen Daten. Der Widerruf wird im Regelfall mit Ihrem Ausscheiden aus der Studie verbunden sein

Einwilligung:

Ich habe die Patienteninformation und Einverständniserklärung gelesen und verstanden. Alle meine Fragen wurden beantwortet und ich habe zur Zeit keine weiten Fragen mehr. Sollten sich während der Studie Fragen ergeben, kann ich mich jederzeit an Frau Dr. Therese Jungrathmayr (0512-504-23501), den Leiter der Studie wenden.

Ich gebe hiermit freiwillig meine Zustimmung zur Teilnahme an dieser Studie. Eine Kopie dieser Einverständniserklärung wurde mir ausgehändigt.

Nach der datenschutzrechtlichen Aufklärung erteile ich meine ausdrückliche Zustimmung, dass meine personenbezogenen Daten im Rahmen der Studie *„In Vitro-Untersuchungen des totalen Komplementsystems, Klassischer-, Lektin-, und Alternativer-Pathway, sowie des Komplexes C5b-9 beim hämolytisch urämischem Syndrom (HUS)“* zu dem eingangs angeführten Studienzweck von

der Prüferin (Dr. Therese Jungrathmayr) und dessen MitarbeiterInnen
verarbeitet und, soweit erforderlich, anonymisiert an in- und ausländische
Gesundheitsbehörden weitergegeben werden.

Ort Datum Name des Patienten

Unterschrift des Patienten:

Ort Datum Name des verantwortlichen Arztes

Unterschrift des verantwortlichen Arztes: