

Najbliższy krewny/opiekun prawny lub pełnomocnik ds. dobrostanu – krótkie podsumowanie informacji:

Wpływ strategii REstrykcyjnej przetaczania krwi w porównaniu z liberalną strategią na uraz serca i zgon u pacjentów poddawanych operacji złamania biodra (RESULT-Hip)

Zapraszamy do rozważenia wyrażenia zgody na udział krewnego/podopiecznego/osoby, w imieniu której wyrażasz zgodę (zwanych dalej „krewnym”), w badaniu naukowym. Prosimy o zapoznanie się z poniższym podsumowaniem, które pokrótce opisuje badanie. Jeśli po przeczytaniu chciałbyś uzyskać więcej informacji, członek zespołu badawczego chętnie omówi je szczegółowo i przekaże Ci pełną kartę informacyjną. To nie będzie Ciebie ani Twojego krewnego do niczego zobowiązywać!

Zeskanuj, aby
obejrzeć film

**Dlaczego Twój krewny został zaproszony do udziału w tym badaniu?**

Twój krewny został zaproszony do udziału w badaniu, ponieważ złamał biodro. Może wziąć udział w badaniu, jeśli wystąpi u niego anemia (niska liczba krwinek).

Jaki jest cel badania?

U osób, które przeszły operację złamania biodra, mogą wystąpić pewne powikłania po zabiegu. Lekarze uważają, że leczenie osób, u których w okresie okołoperacyjnym wystąpiła anemia (niska liczba krwinek), transfuzjami krwi, może pomóc w zmniejszeniu tych powikłań w późniejszym czasie. Chociaż przeprowadzono pewne badania w tym obszarze, lekarze nie są pewni, kiedy najlepiej zlecić transfuzję krwi osobom ze złamanym biodrem. Prowadzimy badanie porównujące transfuzję krwi przy dwóch różnych poziomach anemii, aby sprawdzić, która z nich jest najlepsza.

Czy mój krewny musi wziąć udział w badaniu?

Nie, to od Ciebie zależy, czy Twój krewny powinien wziąć udział w badaniu. Prosimy, abyś odłożył na bok własne opinie na temat badania i wziął pod uwagę przeszłe i obecne życzenia oraz odczucia Twojego krewnego, gdyby mógł on sam wyrazić zgodę. Możesz zmienić zdanie w dowolnym momencie i bez podawania przyczyny. Jeśli nie życzysz sobie, aby Twój krewny brał udział w badaniu, nie wpłynie to na opiekę zdrowotną, którą otrzymuje teraz lub będzie otrzymywał w przyszłości.

Co stanie się z Twoim krewnym, jeśli weźmie udział?

Omówimy z Tobą szczegółowo badanie i poprosimy Cię o podpisanie formularza zgody. Jeśli w okresie od przyjęcia do 7 dni po operacji Twój krewny zachoruje na anemię (liczba krwinek 90 g/l lub mniej), za pomocą komputera losowo przydzielimy go do jednej z dwóch grup. Jedna grupa otrzyma transfuzję krwi przy wyższym stężeniu krwinek (od 90 do 110 g/l), a druga przy niższym (od 75 do 90 g/l). Będziemy monitorować poziom krwinek we krwi Twojego krewnego i będzie on otrzymywał transfuzję krwi zgodnie z przydzieloną mu grupą do momentu wyjścia ze szpitala lub do 30 dni, w zależności od tego, co nastąpi wcześniej. U Twojego krewnego zostaną również wykonane badania krwi w celu monitorowania jego poziomu krwinek, czynności nerek i serca. Wykonamy również zapis pracy serca (znany jako elektrokardiogram lub EKG). Twój krewny nie będzie przebywał dłużej w szpitalu w ramach badania. Podczas jego pobytu w szpitalu oraz przez okres do czterech miesięcy będziemy również wykorzystywać informacje zebrane w jego dokumentacji medycznej. Twój krewny **nie będzie** musiał wracać do szpitala po wypisie, aby ukończyć badania kontrolne.

Na początku i w trakcie badań kontrolnych skontaktujemy się również z Tobą w celu wypełnienia kwestionariuszy dotyczących jakości życia Twojego krewnego. Kwestionariusze te można wypełnić telefonicznie lub pocztą.

Więcej informacji można znaleźć na stronie <https://edin.ac/result-hip>

Dziękujemy za poświęcenie czasu na przeczytanie tego podsumowania. Jeśli chcesz dowiedzieć się więcej o badaniu, skontaktuj się z następującą osobą: **xxxxxxxxxxxxxxxxxx**, która chętnie odpowie na Twoje pytania.

E-mail: **xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx**

Tel.: **xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx**