**Nr wniosku** .................................. / .........................

(wypełnia Komisja Bioetyczna CM)

Data złożenia wniosku .............................................

**WNIOSEK**

**do Komisji Bioetycznej**

**przy Collegium Masoviense – Wyższej Szkole Nauk o Zdrowiu**

**o zgodę na prowadzenie eksperymentu medycznego / badania naukowego**

**1. Charakter badań:** eksperyment leczniczy , eksperyment badawczy , inne x

**2. Jednostka organizacyjna** (w badaniach wieloośrodkowych wymienić wszystkie ośrodki):

**Instytut Pielęgniarstwa I Położnictwa**

**Collegium Masoviense – Wyższa Szkoła Nauk o Zdrowiu**

**3. Kierownik samodzielnej jednostki organizacyjnej:**

**4. Kierownik tematu badawczego** (imię, nazwisko, tytuł i stopień naukowy, specjalizacja, telefon

i/lub e-mail kontaktowy):

**5. Członkowie zespołu badawczego** (imiona, nazwiska, tytuły i stopnie naukowe, specjalizacje, stanowiska służbowe) **ze wskazaniem osoby odpowiedzialnej za gromadzenie i przechowywanie dokumentacji badania:**

**6. Temat badań:**

**7. Miejsce prowadzenia badań:**

**8. Okres badań:**

**9. Informacje o badaniach:**

1) założenia badań:

2) podać szczegółowo metodykę badań (w przypadku badań ankietowych należy podać czy jest to badanie anonimowe czy za zgodą badanego itp.)

3) podać czy badania prowadzone są na: zdrowych, chorych, dzieciach, kobietach ciężarnych;

4) określić liczebność grupy badanej;

5) podać dane odnośnie grupy kontrolnej;

6) podać sposób rekrutacji uczestników badania.

**10. Wzór informacji dla uczestnika badania** powinien zawierać:

informacje o celu, sposobach i warunkach przeprowadzenia eksperymentu, spodziewanych korzyściach leczniczych i poznawczych, ryzyku i możliwości wystąpienia ewentualnych powikłań, jak i o warunkach ubezpieczenia. Uczestnik badania powinien być poinformowany o możliwości rezygnacji z uczestnictwa na każdym etapie badania. Jednak w przypadku, gdyby natychmiastowe przerwanie eksperymentu mogło spowodować niebezpieczeństwo   
dla życia lub zdrowia uczestnika badania badacz prowadzący badanie ma obowiązek poinformować go o tym fakcie. O ile badanie nie jest anonimowe, informacja dla uczestnika badania powinna zawierać datę oraz podpis badanego.

**11. Wzór zgody na udział w badaniu** powinien zawierać:

1. miejsce na czytelne wpisanie imienia i nazwiska osoby badanej;
2. świadomą dobrowolną zgodę uczestnika badania na udział w eksperymencie;

3) potwierdzenie możliwości zadawania pytań prowadzącemu eksperyment lub badanie i otrzymania odpowiedzi na te pytania;

4) informację o możliwości odstąpienia od udziału w eksperymencie lub badaniu w każdym jego stadium;

5) akceptację warunków ubezpieczenia oraz zgodę, w formie oświadczenia, na przetwarzanie przez osobę lub podmiot przeprowadzający eksperyment medyczny danych związanych z udziałem w badaniu;

6) numer historii choroby, w przypadku gdy eksperyment prowadzony jest w zakładzie opieki zdrowotnej;

7) miejscowość i datę;

8) podpis badanego i jego adres.

W przypadku, gdyby zachodziła możliwość identyfikacji osoby biorącej udział   
w eksperymencie, uczestnik badania winien wyrazić również zgodę na ujawnienie tego faktu.

UWAGA: Zgody na udział w badaniu nie stosuję się w badaniach anonimowych.

**12.** Jednostki organizacyjne CM uprawnione do wykonywania badań sponsorowanych przez firmy farmaceutyczne mogą prowadzić badania wyłącznie po zawarciu umowy pomiędzy zlecającym badanie a odpowiednim zakładem opieki zdrowotnej i dodatkowo winny podać informacje wymagane w pkt 13 niniejszego wniosku oraz dołączyć do wniosku kserokopię polisy ubezpieczeniowej z aktualną datą ubezpieczenia, sumą ubezpieczenia i ogólnymi warunkami ubezpieczenia.

**13.\*\*Informacje o instytucji lub innym podmiocie finansującym badania** (dokładny adres wraz z numerem NIP i REGON płatnika):

.................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................................................................................................................................................................. .................................................................................................................................................

**14. Do wniosku, wypełnionego komputerowo lub maszynowo, dołączono dokumenty:**

1)\*\*protokół badania oznaczony...........................................................................................;

2)\*\*streszczenie protokołu w języku polskim;

3)\*\*aneks do protokołu..........................................................................................................;

4)\*\*broszurę badacza oznaczoną ..........................................................................................;

5) wzór informacji dla uczestnika badania w języku polskim;

Jako załącznik dołączono wzór ankiety.

6) wzór formularza świadomej zgody na udział w badaniu w języku polskim;

7) kartę obserwacji klinicznej;

8) informację o ubezpieczeniu badanych (kserokopia aktualnej polisy ubezpieczeniowej w języku polskim) z aktualną datą ubezpieczenia, sumą ubezpieczenia oraz ogólnymi warunkami ubezpieczenia;

9) inne....................................................................................................................................

.................................................................................................................................................

.................................................................................................................................................

**15.** Oświadczam, że podczas eksperymentu / badania umożliwię przeprowadzenie kontroli badań i dokumentacji oraz udostępnię:

1) wszelkie informacje dotyczące zmian w protokole (aneksy), mogące mieć wpływ na przebieg oraz ocenę eksperymentu;

2) wszystkie informacje o przypadkach zdarzeń niepożądanych;

3) zawiadomienie o przyczynie przedwczesnego zakończenia badania;

a po zakończeniu badania dostarczę Komisji Bioetycznej CM raport końcowy.

.............................................................................. ....................................................................

Kierownik samodzielnej jednostki organizacyjnej Kierownik badania

................................................................................

Kierownik placówki, na terenie której

planowane jest prowadzenie badań

\*\* *Dotyczy dodatkowo badań sponsorowanych przez firmy farmaceutyczne.*

**UWAGA!**

Wniosek należy wypełnić zgodnie z instrukcjami w nim zawartymi.

W przypadku wątpliwości prosimy o kontakt:

ul. G. Narutowicza 35  
96-300 Żyrardów  
Telefon: (46) 855 47 09  
Fax: (46) 855 46 64  
email: [komisja.bioetyczna@cm.edu.pl](mailto:komisja.bioetyczna@cm.edu.pl)