



## Arkusz informacyjny uczestnika badania HEAL-COVID

- Zostałeś/łaś zaproszony/na do udziału w tym badaniu naukowym. Zanim się zdecydujesz, ważne jest, aby zrozumieć, dlaczego to badanie jest przeprowadzane i co się z nim wiąże.
- Można zapytać członka swojego zespołu klinicznego, jeśli jest coś, co nie jest jasne lub jeśli chcesz uzyskać więcej informacji.
- Udział w tym badaniu jest dobrowolny. Jeśli nie chcesz wziąć udziału w tym badaniu, nie musisz podawać jakiegokolwiek powodu.
- HEAL-COVID to duże ogólnokrajowe badanie porównujące metody leczenia długoterminowych konsekwencji COVID-19, znanego również jako „Długi COVID”.
- Zapraszamy do udziału osoby, które mają zostać wypisani ze szpitali w Wielkiej Brytanii po zakażeniu COVID-19. Osoby, które wezmą udział w tym badaniu, pozostaną w nim łącznie przez 12 miesięcy.

Jeśli chcesz dokładniej omówić to badanie z lokalnym zespołem badawczym, skontaktuj się z:

**Nazwa:**

**Numer kontaktowy:**

### Dlaczego prowadzimy to badanie HEAL-COVID?

COVID-19 to choroba wywoływana przez wirusa o nazwie SARS-CoV-2, który atakuje nie tylko płuca, ale także inne narządy, takie jak serce, nerki i naczynia krwionośne. Niedawno dowiedzieliśmy się, że osoby, które w znacznym stopniu cierpiały na COVID-19, a po wypisaniu ze szpitala mają nowe lub pogorszone objawy - często nazywa się to „długim COVID”. Uważa się, że długi COVID reprezentuje mieszankę schorzeń i u około 1 na 5 pacjentów z COVID-19 rozwijają się objawy związane obecnie z terminem Długi COVID.

To poważna grupa schorzeń, które mogą skutkować śmiercią i kalectwem niektórych osób.

Długi COVID nie jest jeszcze dobrze poznany. Nie wiemy jeszcze, jakie leczenie najlepiej zapobiega i leczy go. Istnieje kilka powszechnie stosowanych leków, które mogą pomóc osobom z długim COVID, ale nie wiemy jeszcze, jak dobrze działają one na pacjentów, którzy przeszli COVID-19, ani które metody leczenia są najlepsze. Badanie HEAL COVID zostało rozpoczęte, aby przyrzeć się różnym metodom leczenia, które działają na powikłania i objawy obserwowane u pacjentów z długim COVID. Wyniki tego badania pomogą nam ulepszyć leczenie i opiekę nad pacjentami z długoterminowymi skutkami COVID-19.

### Dlaczego poproszono mnie o wzięcie udziału w tym badaniu?

Poproszono Ciebie o wzięcie udziału w tym badaniu, ponieważ zdiagnozowano u Ciebie COVID-19 i masz zostać wypisany/na ze szpitala w ciągu najbliższych kilku dni.

### Czy muszę brać w udział w tym badaniu?

Nie, udział w tym badaniu jest dobrowolny. Od Ciebie zależy, czy weźmiesz udział w badaniu bądź nie.

Jeśli zdecydujesz się nie brać udziału w tym badaniu, nadal będziesz otrzymywać standardowe leczenie oferowane przez Twój szpital. Więcej informacji na ten temat może udzielić Tobie lekarz lub pielęgniarka.

Jeśli zdecydujesz się nie brać udziału w tym badaniu, możesz również w dowolnym momencie przerwać udział bez podawania jakiegokolwiek przyczyny.

Decyzja, czy wziąć udział, czy nie, nie wpłynie na standard opieki, którą otrzymujesz teraz lub w przyszłości.



## Co się ze mną stanie, jeśli wezmę udział w tym badaniu?

Jeśli wyrazisz zgodę na udział w tym badaniu, zostaniesz poproszony/na o podpisanie formularza zgody. Otrzymasz kopię formularza zgody i tego arkusza informacyjnego do zachowania.

Po podpisaniu przez Ciebie formularza zgody sprawdzimy i potwierdzimy, że to badanie jest odpowiednie dla Ciebie.

Jeśli weźmiesz udział w tym badaniu, zbierzemy pewne dane o Twoim stanie zdrowia podczas Twojego pobytu w szpitalu. Będziemy gromadzić dalsze informacje o Twojej opiece zdrowotnej przez 12 miesięcy po wyrażeniu przez Ciebie zgody na udział w tym badaniu. Informacje te mogą obejmować wizyty u lekarza rodzinnego, skierowania, wizyty w szpitalu lub inną opiekę zdrowotną, którą otrzymujesz przez całe życie i dłużej. Więcej informacji na temat gromadzonych przez nas danych i sposobu ich gromadzenia można znaleźć na stronie internetowej ([www.heal-covid.net](http://www.heal-covid.net)).

Zapewnimy Tobie badania, które chcielibyśmy zastosować przed opuszczeniem szpitala. Poprosimy Cię o samodzielne zastosowanie leczenia w domu, a lekarz lub pielęgniarka wyjaśni Tobie, jak je stosować, jak często i jak długo. Jeśli zostaniesz poproszony/na o przyjęcie leku Atorwastatyna, Twój lekarz rodzinny lub Twój szpital przekaże Tobie kolejne recepty, ponieważ leczenie trwa dłużej niż Apiksabanem. Jeśli zazwyczaj opłacasz swoje recepty, poinformuj o tym swojego lekarza lub pielęgniarkę, a wkrótce po wyjściu ze szpitala otrzymasz formularz lub zaświadczenie, które gwarantuje, że nie zapłacisz za nie w przypadku badania HEAL-COVID.

Po wypisaniu ze szpitala chcielibyśmy również zadać Ci kilka pytań dotyczących Twojego samopoczucia, wszelkich długoterminowych skutków COVID-19, których możesz doświadczać, oraz Twoich doświadczeń związanych z udziałem w badaniach.

Udział w tych kwestionariuszach jest opcjonalny, więc nadal możesz wziąć udział w HEAL-COVID, nawet jeśli nie chcesz odpowiadać na te kwestionariusze. Podane przez Ciebie informacje pomogą nam zrozumieć wpływ COVID-19 na długotrwałe objawy i jakość życia oraz sprawdzić, czy zastosowane w badaniu metody leczenia działają.

Chcielibyśmy, abyś wypełnił/ła kwestionariusze dotyczące tego, jak się czujesz, ale jeśli czujesz się zbyt źle, aby to wykonać, członek rodziny, przyjaciel lub opiekun może pomóc w wypełnieniu ich w Twoim imieniu. Najlepiej za każdym razem poprosić tę samą osobę o pomoc.

Kwestionariusze będą dostępne za pośrednictwem aplikacji HEAL-COVID (zwanej „ATOM5™”, firmy Aparito) na telefonie komórkowym lub tablecie. Zespół badawczy pomoże Ci pobrać aplikację przed opuszczeniem szpitala lub przekaże szczegółowe informacje na temat pobierania aplikacji w domu. Poprosimy Ciebie o wypełnienie tych kwestionariuszy raz w tygodniu na początku, a następnie raz w miesiącu.

Każdorazowo zajmie to około 10 minut. Zawsze, gdy kwestionariusz będzie gotowy do wypełnienia, otrzymasz ostrzeżenie i przypomnienia na smartfonie lub tablecie. Jeśli nie posiadasz telefonu komórkowego ani tabletu, pielęgniarka może zadzwonić do Ciebie i zadać Ci te pytania przez telefon, a jeśli zajdzie taka potrzeba, zrobi to za pomocą tłumacza. Opiekujący się Tobą lekarze i pielęgniarki nie będą w stanie zobaczyć Twoich odpowiedzi na pytania zawarte w kwestionariuszu badania, a podane przez Ciebie informacje nie będą stanowić informacji na temat otrzymywanej opieki.

Po 12 miesiącach od dnia przystąpienia do badania Twój udział będzie kompletny, a my skontaktujemy się z Tobą dopiero po tym czasie, jeśli nas o to poprosisz lub jeśli powiedziałaś/ś, że chcia(a)byś wziąć udział w przyszłych badaniach. W przyszłości możemy również połączyć dane o Tobie z tego badania z innymi bazami danych lub badaniami klinicznymi, aby odpowiedzieć na pytania dotyczące COVID-19.

Jeśli w trakcie udziału w badaniu HEAL-COVID stracisz możliwość samodzielnego podejmowania decyzji (np. z powodu ciężkiej choroby), pozostaniesz uczestnikiem badania, chyba że ktoś działający jako Twój przedstawiciel prawny poprosi nas o wycofanie Twojego udziału.

## Jakie leki są testowane?

Metody leczenia, które chcemy porównać w badaniu HEAL-COVID, zawierają Atorwastatyna oraz Apiksaban. 877 osób otrzyma każdy z tych metod leczenia. Metody te są bardzo powszechnie stosowane w leczeniu pacjentów z różnymi schorzeniami.

Atorwastatyna jest statyną powszechnie stosowaną w celu obniżenia poziomu cholesterolu, ale ma również działanie zmniejszające stan zapalny w organizmie. Jeśli otrzymasz Atorwastatynę, będziesz go przyjmował/ła raz na dobę przez 12 miesięcy.

Apiksaban to lek powszechnie określany jako „środek rozrzedzający krew” lub antykoagulant. Jeśli otrzymasz Apiksaban, będziesz go przyjmował/ła dwa razy dziennie przez 2 tygodnie



Pacjenci z długim COVID mogą mieć objawy spowodowane stanem zapalnym i nadmiernym krzepnięciem, więc te leki mogą pomóc w zapobieganiu lub leczeniu niektórych długoterminowych skutków złego samopoczucia spowodowanego COVID-19.

## Skąd będę wiedzieć, jakie leczenie mam przepisane?

W tym badaniu pacjenci zostaną podzieleni na trzy grupy terapeutyczne, a każda grupa będzie miała podobną mieszankę pacjentów. Jedna grupa otrzyma „opiekę standardową” (taką samą, jaką otrzymywał(a)byś, gdybyś nie brał/ła udziału w badaniu). Oznacza to wszelkie leczenie zwykle oferowane przez twój szpital, stosownie do twoich objawów i / lub innych schorzeń, które możesz mieć. Pozostałe grupy otrzymają standardową opiekę wraz z Atorwastatyną lub z Apiksabanem. Używamy programu komputerowego, który dzieli pacjentów na grupy ‘losowo’. Ani Ty, ani Twój lekarz nie wybieracie, do której grupy należysz.

## Jakie są alternatywy dla leczenia?

Jako że COVID-19 to nowa choroba, wciąż uczymy się, jak najlepiej leczyć pacjentów, którzy mają długotrwałe objawy. Jeśli zdecydujesz się nie brać udziału w badaniu HEAL-COVID, otrzymasz standardową opiekę, którą zapewnia Twój szpital, w zależności od objawów i tego, co Twój lekarz lub pielęgniarka uważają za odpowiednie dla Ciebie.

## Jakie są korzyści i zagrożenia związane z udziałem w tym badaniu?

Istnieje prawdopodobieństwo, że leczenie, które otrzymałeś/łaś w ramach badania, może złagodzić objawy i pomóc w szybszym wyzdrowieniu z COVID-19. Chociaż te leki są dobrze ugruntowanymi metodami o znanym profilu bezpieczeństwa, podobnie jak większość leków, mają również potencjalne skutki uboczne.

Niektóre częste skutki uboczne, które mogą wystąpić u pacjenta otrzymującego Atorwastatynę, to:

- Bóle głowy
- Objawy podobne do przeziębienia, w tym ból gardła
- Nudności
- Wzdęcia, biegunka lub zaparcia
- Niestrawność
- Wysoki poziom cukru we krwi

- Krwotok z nosa
  - Ból mięśni lub skurcze mięśni, ból lub obrzęk stawów lub ból pleców
  - Nieprawidłowe wyniki testów czynności wątroby
- Statyny mogą zwiększać poziom glukozy, jeśli masz obawy lub występuje u Ciebie zwiększone ryzyko cukrzycy, prosimy skonsultować się z lekarzem. Kobiety w wieku rozrodczym będą również musiały stosować odpowiednią antykoncepcję podczas przyjmowania Atorwastatyny.

Niektóre częste skutki uboczne, które mogą wystąpić u pacjenta otrzymującego Apiksaban, to:

- Krwiak i siniaki
- Nudności
- Niedokrwistość
- Zwiększone ryzyko krwawienia

W przypadku planowanego zabiegu chirurgicznego lub leczenia stomatologicznego podczas przyjmowania leku Apiksaban należy poinformować o tym lekarza lub dentystę.

Zaprzestaniemy podawania leku, jeśli badanie wykaże, że nie ma dowodów na jego korzyść w porównaniu ze standardową opieką. Jeśli tak się stanie, zostanie Tobie zaoferowana standardowa opieka.

## Co się stanie, jeśli zmienię zdanie?

Możesz skontaktować się z nami w dowolnym momencie, jeśli chcesz przerwać udział w tym badaniu. Będziesz nadal otrzymywać standardową opiekę i dalsze badania zwykle oferowane przez szpital. Za Twoją zgodą chcielibyśmy w dalszym ciągu zbierać informacje o Twoim zdrowiu z rutynowej dokumentacji medycznej.

W niektórych przypadkach może być konieczne dalsze gromadzenie ograniczonych informacji o wszelkich skutkach ubocznych badanego leku, których możesz doświadczyć. Zrobimy to wyłącznie wtedy, gdy będzie to wymagane przez prawo.

## Co się stanie, jeśli nowe informacje zostaną

czasami w trakcie projektu badawczego pojawiają się ważne nowe informacje na temat badanych metod leczenia. W takim przypadku lekarz lub pielęgniarka poinformują Cię o tym i omówią z Tobą, czy chcesz lub powinieneś kontynuować to badanie. Jeśli badanie zostanie przerwane z jakiegokolwiek innego powodu, zostaniesz poinformowany o przyczynie i zorganizowana zostanie Twoja dalsza opieka.



# HEAL-COVID

## Co się dzieje, gdy badanie się kończy?

Po zakończeniu badania leczenie powróci do standardowej opieki. Jeśli nadal występują u Ciebie objawy, Twój zespół medyczny zorganizuje dla Ciebie odpowiednią stałą opiekę.

W zamierzeniu wyniki badania będą prezentowane na konferencjach i publikowane w czasopiśmie medycznych, abyśmy mogli wyjaśnić społeczności medycznej i opinii publicznej, co wskazały wyniki naszych badań. Poufność będzie zapewniona przez cały czas i nie zostaniesz zidentyfikowany/na w żadnej publikacji. Wszystkie informacje z badania będziemy przechowywać przez 10 lat.

## Czy mój udział w badaniu pozostanie poufny?

Tak. Jedynymi osobami, które mają dostęp do Twoich danych, są te, które potrzebują ich do przeprowadzenia badania. Obejmuje to lekarzy prowadzących badanie i pielęgniarki, centralny zespół badawczy, Aparito (który zapewnia aplikację badawczą ATOM5), inspektorów lub audytorów w imieniu organizacji sponsorujących i organów regulacyjnych. Za Twoją zgodą poinformujemy Twojego lekarza rodzinnego, że bierzesz udział w tym badaniu naukowym.

Osoby, które nie muszą wiedzieć, kim jesteś, nie będą mogły zobaczyć twojego imienia ani danych kontaktowych. Twoje dane będą miały zamiast tego numer kodu.

Aby uzyskać dostęp do twoich rutynowych danych medycznych, Liverpool Clinical Trials Centre (LCTC) bezpiecznie prześle twoją datę urodzenia i numer NHS / CHI / Health & Social Care do NHS Digital lub równoważnych organizacji w Szkocji, Walii i Irlandii Północnej, które szukają po rejestrach danych NHS. Planujemy mieć dostęp do Twoich dane przez 12 miesięcy od dnia rozpoczęcia badania, ale może to zostać przedłużone w przyszłości w celu monitorowania Twojego długoterminowego stanu zdrowia. Dane NHS Digital (lub równoważne) zwrócone do LCTC zostaną w bezpieczny sposób udostępnione Uniwersytetowi Bangor, który przeprowadza część analizy badania. Badacze z Bangor University nie otrzymają Twoich danych osobowych i nie będą w stanie Cię zidentyfikować.

Więcej informacji o tym, jak wykorzystujemy Twoje dane i zapewniamy Tobie bezpieczeństwo, można znaleźć na stronie internetowej badania HEAL-COVID, [www.heal-covid.net](http://www.heal-covid.net).

## Kto prowadzi to badanie?

Cambridge University Hospitals NHS Foundation Trust i University of Cambridge wspólnie sponsorują to badanie i są odpowiedzialne za zarządzanie nim. Swoją siedzibę mają w Wielkiej Brytanii. Poprosili oni, aby codzienne badanie przeprowadzał zespół z Liverpool Clinical Trials Centre (LCTC, część Uniwersytetu w Liverpoolu). Centralny zespół badawczy składa się z naukowców z Uniwersytetu Cambridge, LCTC i Uniwersytetu Bangor.

Badanie zostało poddane przeglądowi przez Agencję Regulacyjną ds. Leków i Produktów Opieki Zdrowotnej, Urząd ds. Badań Zdrowotnych oraz Krajowy Komitet ds. Etyki Badań, aby upewnić się, że badanie jest naukowo i etycznie akceptowalne. Badanie to jest finansowane przez National Institute for Health Research (NIHR).

Twój lekarz nie otrzyma żadnej zapłaty za włączenie go do tego badania.

## Udostępnianie informacji do innych badań

Jeśli wyrazisz zgodę na udział w tym badaniu, będziesz mieć możliwość zezwolenia na udział w przyszłych badaniach w innych organizacjach z wykorzystaniem danych zebranych w ramach tego badania. Organizacjami tymi mogą być uniwersytety, organizacje NHS lub firmy zajmujące się badaniami w dziedzinie zdrowia i opieki w tym kraju lub za granicą. Twoje informacje będą wykorzystywane wyłącznie przez organizacje i naukowców do prowadzenia badań zgodnie z brytyjskimi ramami politycznymi dotyczącymi zdrowia i Social Care Research lub równoważne standardy.

## Gdzie mogę dowiedzieć się więcej o tym, jak wykorzystywane są moje informacje?

Możesz dowiedzieć się więcej o tym, jak wykorzystujemy Twoje dane:

- na stronie badanie HEAL-COVID [www.heal-covid.net](http://www.heal-covid.net)
- na str. int [www.hra.nhs.uk/information-about-patients](http://www.hra.nhs.uk/information-about-patients)
- z ulotki Health Research Authority dostępnej pod adresem [www.hra.nhs.uk/patientdataandresearch](http://www.hra.nhs.uk/patientdataandresearch)
- kontaktując się z Inspektorem ds. ochrony danych w Cambridge University Hospitals NHS Foundation Trust [infogov@addenbrookes.nhs.uk](mailto:infogov@addenbrookes.nhs.uk)



- kontaktując się z inspektorem ds. ochrony danych University of Cambridge pod adresem [dpo@admin.cam.ac.uk](mailto:dpo@admin.cam.ac.uk)
- kontaktując się z inspektorem ds. ochrony danych Uniwersytetu w Liverpoolu pod numerem [legal@liverpool.ac.uk](mailto:legal@liverpool.ac.uk)
- pytając członka zespołu badawczego w Twoim szpitalu

## Co jeśli wystąpią jakiegokolwiek problemy?

Wszelkie zażalenia dotyczące sposobu, w jaki zostałeś(łaś) potraktowany(na) podczas tego badania lub wszelkie możliwe szkody, które możesz ponieść, zostaną rozpatrzone. Jeśli masz obawy dotyczące jakiegokolwiek aspektu tego badania, poproś o rozmowę z jednym z członków zespołu badawczego, który dołoży wszelkich starań, aby odpowiedzieć na Twoje pytania.

Jeśli nadal jesteś niezadowolony i chcesz złożyć formalną skargę, możesz to zrobić, kontaktując się z lokalną poradnią dla pacjentów i służbą łącznikową NHS (PALS) lub jej odpowiednikiem. Członkowie zespołu szpitalnego powinni być w stanie przekazać Ci te informacje. W trakcie tego badania klinicznego dołożymy wszelkich starań. Jednak w mało prawdopodobnym przypadku, gdy zostaniesz skrzywdzony przez udział w tym projekcie badawczym, a jest to spowodowane czymś zaniechaniem, możesz mieć podstawy do wniesienia pozwu o odszkodowanie przeciwko NHS Trust, w którym jesteś leczony, ale możesz mieć do pokrycia kosztów prawnych. Powinieneś mieć dostęp do zwykłych procedur składania skarg w Narodowej Służbie Zdrowia.

Cambridge University Hospitals NHS Foundation Trust, jako członek NHS Clinical Negligence Scheme for Trusts, przyjmie pełną odpowiedzialność finansową za szkody wyrządzone uczestnikom badania klinicznego spowodowane zaniechaniami pracowników i honorowych posiadaczy kontraktów.

University of Cambridge zapewni ubezpieczenie na wypadek szkód spowodowanych zaniechaniem wynikających z projektu protokołu oraz szkód wynikających z zaniechań wynikających z udziału w badaniu klinicznym. Jeśli uważasz, że zostałeś pokrzywdzony przez wzięcie udziału w tym badaniu, powinieneś w pierwszej kolejności skontaktować się

z zespołem badawczym w swoim szpitalu, korzystając z danych kontaktowych podanych na stronie 1 niniejszego arkusza informacyjnego.

Szpital, w którym otrzymujesz leczenie, ma obowiązek zadbać o Ciebie bez względu na to, czy zgadzasz się na udział w badaniu, a Sponsor badania nie ponosi odpowiedzialności za zaniechania ze strony pracowników Twojego szpitala.

Jeśli masz obawy o swoje samopoczucie, przed opuszczeniem szpitala porozmawiaj z członkiem zespołu klinicznego. Po powrocie do domu skontaktuj się z lekarzem rodzinnym lub zadzwoń pod numer 111. Materiały dotyczące wsparcia i porad dotyczących COVID-19 można znaleźć na naszej stronie internetowej ([www.heal-covid.net](http://www.heal-covid.net)).

Badanie jest finansowane przez National Institute for Health Research (NIHR; numer referencyjny NIHR133788) i NIHR Cambridge Biomedical Research Center. Wyrażone poglądy są poglądami autorów i niekoniecznie NIHR lub Ministerstwa Zdrowia i Opieki Społecznej.

**Dziękujemy za poświęcenie czasu na przeczytanie i rozważenie tego arkusza informacyjnego. Jeśli zdecydujesz się wziąć udział w badaniu, otrzymasz kopię karty informacyjnej oraz podpisany formularz**

Data Urodzenia

Uczestnika:

**Wypełnia uczestnik badania:**

Po przeczytaniu i zrozumieniu każdego oświadczenia prosimy o umieszczenie swoich inicjałów w każdym polu.

Inicjał

- Przeczytałem i rozumiałem arkusz informacyjny do tego badania. Miałem okazję zadawać pytania i uzyskałem na nie satysfakcjonującą odpowiedź.
- Rozumiem, że mój udział jest dobrowolny i mam prawo wycofać się z badania w dowolnym momencie, bez podawania jakiegokolwiek powodu i bez wpływu na moją opiekę medyczną lub prawa. Jednak zespół badawczy może potrzebować zebrać pewne ograniczone informacje ze względów bezpieczeństwa.
- Rozumiem, że odpowiednie sekcje mojej dokumentacji medycznej i wszelkie dane zebrane podczas badania mogą być przeglądane przez upoważnione osoby z centralnego zespołu badawczego oraz przedstawicieli sponsora, organów regulacyjnych i lokalnego funduszu NHS Trust. Wyrażam zgodę, aby te osoby miały dostęp do moich akt i danych.
- Wyrażam zgodę na to, aby moje dane będące w posiadaniu NHS Digital, ich odpowiedników w Szkocji, Walii i Irlandii Północnej lub ich następcy zostały pozyskane przez Liverpool Clinical Trials Centre (LCTC) i udostępnione Uniwersytetowi Bangor w celu wykorzystania w tym badaniu. Rozumiem, że dokumentacja prowadzona przez NHS Digital i jej odpowiedniki może zostać wykorzystana do monitorowania mojego długoterminowego stanu zdrowia.
- Wyrażam zgodę na powiązanie moich danych i danych z tego badania z innymi źródłami danych, w tym danymi z innych badań klinicznych, do celów badawczych.
- Rozumiem, że moje dane, w tym dane identyfikujące mnie, będą przechowywane przez LCTC, Uniwersytet w Liverpoolu oraz w moim szpitalu w sposób poufny przez 10 lat od zakończenia badania. Rozumiem, że dane posiadane przez Uniwersytet Bangor nie obejmują danych umożliwiających bezpośrednią identyfikację i będą przechowywane w sposób poufny przez 10 lat od zakończenia badania.
- Wyrażam zgodę na poinformowanie mojego lekarza rodzinnego o moim udziale w tym badaniu.

**8. Zgadzam się z powyższymi oświadczeniami i chciał(a)bym wziąć udział w tym badaniu.**

Poniższe oświadczenia są opcjonalne (nadal możesz wziąć udział w badaniu, nawet jeśli nie wyrażasz na nie zgody):

- Wyrażam zgodę na wypełnienie kwestionariuszy kontrolnych dotyczących mojego zdrowia i samopoczucia po przyjęciu do szpitala. Rozumiem, że wypełnione przeze mnie kwestionariusze nie zostaną wykorzystane do bezpośredniego poinformowania mojej opieki.

Chciałbym wypełnić te kwestionariusze (*wpisz inicjały przy preferowanej opcji*):

Pobierając aplikację do nauki (Atom5™) na mój telefon lub tablet

Jeśli chcesz wziąć udział za pośrednictwem tej aplikacji, podaj poniżej swój adres e-mail:

Adres e-mail:

Poprzez telefon od pielęgniarki lub badacza w celu podania odpowiedzi przez telefon

Jeśli chcesz wziąć udział w rozmowie telefonicznej, podaj poniżej swój numer telefonu:

Numer telefonu:

- Chciałbym otrzymywać biuletyny lub aktualizacje dotyczące postępów w badaniu HEAL-COVID, w tym wyniki po zakończeniu tego badania

(jeśli zgadzasz się z tym oświadczeniem, podaj poniżej swoje dane).

- Wyrażam zgodę na wykorzystanie informacji lub wyników tego badania w przyszłej opiece zdrowotnej i/lub badaniach medycznych, w Wielkiej Brytanii i za granicą, pod warunkiem zachowania mojej poufności. Rozumiem, że przyszłe badania mogą być prowadzone przez firmy prywatne, a także uniwersytety lub organizacje NHS.

