



Европейски съюз



Европейски социален фонд

ОПЕРАТИВНА ПРОГРАМА
„РАЗВИТИЕ НА ЧОВЕШКИТЕ РЕСУРСИ” 2007-2013

МИНИСТЕРСТВО НА ОБРАЗОВАНИЕТО, МЛАДЕЖТА И НАУКАТА

Схема BG051PO001-4.3.04 „Развитие на електронни форми на дистанционно обучение в системата на висшето образование”



МЕДИЦИНСКИ УНИВЕРСИТЕТ - ПЛЕВЕН

ФАКУЛТЕТ „ОБЩЕСТВЕНО ЗДРАВЕ”

ЗАДАНИЕ ЗА КУРСОВА ЗАДАЧА №2

ПО УЧЕБНА ДИСЦИПЛИНА „БИОЕТИКА“

**ЗА СТУДЕНТИ В ДИСТАНЦИОННА ФОРМА НА ОБУЧЕНИЕ
ОБРАЗОВАТЕЛНО-КВАЛИФИКАЦИОННА СТЕПЕН „МАГИСТЪР“
СПЕЦИАЛНОСТ „ОБЩЕСТВЕНО ЗДРАВЕ И ЗДРАВЕН МЕНИДЖМЪНТ”**

Планира се провеждане на проучване на честотата на гъбични инфекции при болни с хроничен риносинусит. Хроничният риносинусит е често срещано заболяване, което води до трайно смущение в дишането. До момента се е смятало, че заболяването има бактериален причинител, но напоследък се натрупват данни за основното място на гъбичките в патогенезата. Вдишани гъбичките предизвикват имунна реакция при предразположени болни. Доказването на ролята на гъбичките би променило методите на диагностика и лечение на хроничния риносинусит.

Проучването планира да обхване 50 пациенти на възраст 18-64 години с хроничен риносинусит. Пациентите ще бъдат канени за участие при посещението им в амбулаторните УНГ кабинети. Предвиждат се вземане на носен секрет за микробиологична диагностика; вземане на 5 мл венозна кръв за изследване на общи и специфични имуноглобулини и провеждане на кожно-алергични проби с гъбични алергени. Процедурите ще бъдат извършени от опитен персонал и не се очакват по-големи от стандартните за тези манипулации рискове. Събраната информация ще бъде достъпна само за членовете на изследователския екип. Проучването ще продължи 1 година.

Изгответе форма за информирано съгласие за проучването, като включите задължително информация за:

- институцията, провеждаща изследването;
- целите на изследването и методите, които ще бъдат използвани;
- защо лицето е станало обект на изследването;
- продължителността на изследването;
- потенциалните рискове от участие в изследването;
- очакваните ползи от изследването;

- към кого може да се обръща лицето за допълнителни въпроси;
- евентуални разходи на лицето във връзка с участието в изследването;
- правото на лицето да откаже участие в изследването или да оттегли съгласието си без това да оказва влияние върху взаимоотношенията му с лекуващия екип и грижите за него;
- степента на спазване на конфиденциалност по отношение на информацията получена при изследването;
- грижите, които ще се предоставят в случай на претърпени вреди от участието в изследването;
- предвидени компенсации в случай на щети, свързани с изследването.

Може да ползвате примерната форма за информирано съгласие от предоставените допълнителни материали.