

UNIVERSITY OF CALIFORNIA, SAN FRANCISCO

የጥናት መመከሪያዎች

መብቶች ዝርዝር

ከዚህ በታች የተዘረዘሩት መብቶች በጥናት ላይ እንዲገኙ የሚጠየቁ ሰዎች ሁሉ መብቶች ናቸው። እንደ ጥናት መመከሪያ የሚከተሉት መብቶች አሉዎት፡

- 1) ጥናቱ ለማወቅ የሚሞከረው ነገር ምን እንደሆነ የማወቅ፤
- 2) ምን እንደሚደርስብዎት፤ እንዲሁም ማንኛውም ዓይነት የሕክምና ሂደት፤ መድኃኒቶች ወይም መሣሪያዎች በመደበኛ አሠራር ጥቅም ላይ ከሚውሉት የተለዩ ስለመሆናቸው የማወቅ፤
- 3) ተደጋጋሚ እና/ወይም አስፈላጊ ስለሆኑ ስጋቶች፣ የጎንዮሽ ጉዳቶች ወይም ለምርምር ዓላማ ሲባል ስለሚደርስብዎት ነገሮች ምላሽ ማጣቶች የማወቅ፤
- 4) ከመሳተፍ ሊጠብቁ የሚችሉት ማንኛውንም ጥቅም ካለ፣ እና ይህ ከሆነ፣ ይህ ጥቅም ምን ሊሆን እንደሚችል የማወቅ፤
- 5) እርስዎ ስላሉዎት ሌሎች ምርጫዎች እና እንዴት በጥናቱ ውስጥ ከመሳተፍ የተሻሉ ወይም የከፉ ሊሆኑ እንደሚችሉ የማወቅ፤
- 6) በጥናቱ ላይ ለመካፈል ከመወሰናችሁ በፊትም ሆነ በጥናቱ ሂደት ወቅት ጥናቱን የተመለከተ ማንኛውም ጥያቄ የመጠየቅ ፈቃድ፤
- 7) ማንኛውም ዓይነት ውስብስብ የጤና ችግር ቢከሰት ምን ዓይነት ሕክምና ማግኘት እንደሚቻል የማወቅ፤
- 8) ፈጽሞ ላለመሳተፍ የመወሰን ወይም ጥናቱ ከተጀመረ በኋላ ተሳትፎን በተመከተ ሃሳብዎን የመለወጥ። ይህ ውሳኔ በጥናቱ ውስጥ ባይሳተፉ ኖሮ እርስዎ የሚያገኙትን እንክብካቤ የማግኘት መብትዎን አይነካም፤
- 9) የተፈረመ እና ቀን የሰፈረበትን የስምምነት መስጫ ቅጽ ቅጂ የመቀበል፤
- 10) በጥናቱ ላይ ለመካፈል ፈቃደኛ መሆን ይፈልጉ እንደሆነና እንዳልሆነ ሲመረምሩ ከምንም ዓይነት ጫና ነፃ መሆን።

የምርምር ጥናቱ በምግብ እና የመድኃኒት አስተዳደር (Food and Drug Administration, FDA) ቁጥጥር የሚደረግበት መሆን አለመሆኑን የጥናት ዶክተርዎ ይነግርዎታል። ይህ ጥናት በፌዴራል የምግብ፣ የመድኃኒት እና የመዋቢያ ሕግ (Federal Food, Drug, and Cosmetic Act, FD&C ሕግ) መሠረት ቁጥጥር የሚደረግበት ከሆነ፣ FDA በጥናቱ ውስጥ ያለዎትን ተሳትፎ የሚመለከቱ ሁሉንም መዝገቦች ሊፈትሽ እና ሊገለብጥ ይችላል።

ሌሎች ጥያቄዎች ካሉዎት ተመራማሪውን ወይም የምርምሩን ረዳት መጠየቅ ይኖርብዎታል። በተጨማሪም፣ በምርምር ፕሮጀክቶች ውስጥ የተሳታፊ ጥበቃን የሚመለከተውን የተቋማዊ ግምገማ ቦርድ (Institutional Review Board, IRB)ን ማነጋገር ይችላሉ። የ IRB ቢሮን ከሰኞ እስከ ዓርብ ከ 8:00 AM እስከ 5:00 PM በስልክ ቁጥር (415) 476-1814 በመደወል ወይም ለ UCSF የሰብዓዊ ምርምር ጥበቃ መርሃ ግብር፣ Box 1288፣ Illinois Street, Floor 6, San Francisco, CA 94143፣ ወይም በኢሜይል በ [irb@ucsf.edu](mailto:irb@ucsf.edu) ላይ ማግኘት ይችላሉ።

ስለ ትርጉሞች መረጃ ለማግኘት ወደ (415) 476-1814 ይደውሉ ወይም ወደ [irb@ucsf.edu](mailto:irb@ucsf.edu) ኢሜይል ይላኩ።