

QU'EST-CE QUE LE CONSENTEMENT ÉCLAIRÉ?

Il s'agit du processus par lequel les participants éventuels sont informés des détails d'un essai clinique sur le cancer afin de prendre une décision éclairée quant à leur participation.

EN APPRENDRE PLUS SUR LA PARTICIPATION À UN ESSAI CLINIQUE

BUT DE L'ESSAI

Qui sont les parties prenantes de l'essai et quel est son objectif? À quelle question scientifique l'essai vise-t-il à répondre?



CE QUI EST EN CAUSE

Détails à propos du traitement à l'essai et des procédures requises pour participer.

DURÉE ET IMPACT

Détails sur la durée du traitement et du suivi, ainsi que sur les effets possibles du traitement sur votre vie quotidienne.



AVANTAGES ET RISQUES

Examen des avantages et risques éventuels de la participation à l'essai clinique.

OPTIONS ET CHOIX

Information sur les autres options de traitement disponibles. Comprendre que vous pouvez vous joindre à l'étude ou l'abandonner à tout moment.



CONFIDENTIALITÉ

Savoir que les renseignements sur vos soins de santé demeureront confidentiels, même lorsque l'étude sera publiée.

APRÈS AVOIR OBTENU DE L'INFORMATION À PROPOS DE L'ESSAI



CONSENTEMENT ÉCLAIRÉ

On vous demandera de lire un formulaire de consentement éclairé, d'en discuter et de le signer.



QUESTIONS ADDITIONNELLES

Vous pouvez poser d'autres questions et obtenir des réponses en tout temps.



DISCUSSION AVEC LA FAMILLE

Discutez de votre participation à l'essai avec votre famille ou votre personne soignante.



ÉQUIPE DE SOINS DE SANTÉ

Faites part de votre décision à votre médecin et à votre équipe de traitement.

