

SCHEDA INFORMATIVA E DICHIARAZIONE DI ASSENSO ALLA PARTECIPAZIONE DEL BAMBINO/DELLA BAMBINA ALLO STUDIO DAL TITOLO:

Studio osservazionale retrospettivo, trasversale, sulla prevalenza delle alterazioni del neurosviluppo nelle infezioni congenite e acquisite da Citomegalovirus (CMV) nei bambini nati prematuri ricoverati presso la struttura complessa di Neonatologia di Modena nel periodo 2012-2024

Perché i medici fanno gli studi di ricerca?



Gli studi servono per permettere ai medici di conoscere meglio le malattie e come curarle. In questo modo si potranno aiutare sempre più persone a stare bene e a guarire.

Perché i medici di questo reparto stanno facendo questo studio?

I medici di questo reparto ti chiedono di partecipare a questo studio perché insieme alla tua famiglia pensano così di capire meglio come funziona l'infezione da Citomegalovirus nei bambini appena nati



Cosa accadrà durante questo studio?

ESEMPIO



Lo studio non comporterà nessun esame in più e nessun rischio per te.

Cosa può accadere di buono?

I **benefici** di uno studio sono le cose buone che possono accadere alle persone che partecipano

La partecipazione a questo studio non comporta benefici diretti a te, ma aiuterai a migliorare le nostre conoscenze in merito all'infezione da CMV nei bimbi appena nati.



Se vuoi, puoi chiedere al tuo medico dell'ospedale di spiegarti meglio tutto quello che non hai capito bene.

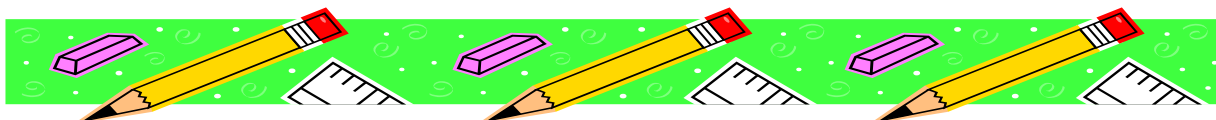


Insieme ai tuoi genitori puoi decidere se partecipare a questo studio oppure no. Se deciderai di partecipare ma in futuro cambierai idea potrai decidere di abbandonare lo studio in qualsiasi momento.

Avrai comunque sempre tutte le cure necessarie, sia che partecipi sia che non partecipi allo studio.

Se decidete di partecipare, devi scrivere qui sotto il tuo nome.

Poi, il tuo dottore dell'ospedale metterà anche il suo nome.



Data/ora

Scrivi il tuo nome in stampatello qui se desideri partecipare allo studio

Data/ora

Firma di chi ha condotto la discussione

Note: 1 copia per il partecipante, 1 copia per il/la responsabile dello studio e 1 copia da tenere nella cartella clinica (se pertinente)