

STORY چیست؟

(تست سرم خونی نمونه آماری نوجوانان)

این اطلاعات در وبسایت www.whatsthehistory.org.uk به زبان‌های زیر موجود است:

ਪੰਜਾਬੀ (Punjabi)

اردو زبان (Urdu)

Française (French)

Portugues (Portuguese)

Español (Spanish)

नेपाल (Nepalese)

عربی (Arabic)

বাঙালি (Bengali)

Somali

فارسی (Farsi)

ولی/سرپرست قانونی گرامی،

تیم «STORY چیست؟» مایل است از فرزند شما دعوت کند تا در یک پژوهش ملی برای بررسی سطح مصونیت افراد در برابر بیماری‌های عفونی در انگلستان شرکت کند. این پژوهش با همکاری بین سازمان سلامت عمومی انگلستان، NHS، دانشگاه آکسفورد، تراست NHS بیمارستان کودکان شفیلد، موسسه تراست NHS بیمارستان آموزشی بردفورد، تراست NHS بیمارستان آموزشی لیدز، موسسه تراست NHS بیمارستان‌های دانشگاهی بریستول، موسسه تراست NHS دانشگاه ساوتهمپتون، بیمارستان کودکان رویال منچستر - تراست NHS دانشگاه منچستر و تراست NHS بیمارستان‌های دانشگاه سنت جورج، خدمات بهداشتی دانشگاه ناتینگهام، تراست NHS بیمارستان‌های دانشگاهی پلیموث انجام می‌شود. پیش از تصمیم‌گیری در این زمینه که آیا مایل به مشارکت هستید یا خیر، باید بدانید که این پژوهش شامل چه چیزهایی می‌شود. لطفاً اطلاعات موجود در این کتابچه را به دقت مطالعه کنید. اگر سؤالی دارید، لطفاً از طریق اطلاعات درج شده در وبسایت ما با تیم پژوهش مرکز محلی خود به صورت تلفنی تماس گرفته یا ایمیل بفرستید.

چرا از فرزند من برای مشارکت در این پژوهش دعوت شده است؟

ما کودکان و جوانان بین 0 تا 24 ساله را برای شرکت در این پژوهش دعوت می‌کنیم. دلیل اینکه با شما تماس گرفته شده این است که فرزندان در محدوده سنی پژوهش قرار دارد و شما در منطقه تحت پوشش پژوهش زندگی می‌کنید. اگر این دعوت‌نامه را از طریق پست دریافت کرده‌اید، دعوت‌نامه یا توسط خدمات ملی درخواست‌ها و زیرساخت‌های سلامت (NHAIS) برای شما ارسال شده که بانک اطلاعاتی مرکزی بیماران NHS را در اختیار دارد، یا از طریق خدمات اطلاعات سلامت کودکان به دست شما رسیده که معادل بانک اطلاعاتی NHS را در اختیار دارد و یا مطب پزشک عمومی شما آن را برایتان ارسال کرده است. لطفاً توجه داشته باشید که نام و آدرس فرزند شما در اختیار تیم «STORY چیست؟» قرار نگرفته است.

این پژوهش درباره چیست؟

هدف از این پژوهش کمک به درک بهتر STORY از بیماری‌های عفونی در انگلستان است. یکی از راه‌های محافظتی بدن ما در برابر بیماری‌های عفونی، تولید پادتن است که پس از ابتلا به عفونت و یا پس از واکسیناسیون ساخته می‌شود. ما می‌توانیم با اندازه‌گیری پادتن‌ها ببینیم تا چه میزان می‌توانیم از خود در برابر بیماری‌های عفونی محافظت کنیم.

What's the STORY?; Sero-epidemiological survey of England in 2019/2020; OVG 2019/01; Parent Participant Information Sheet; REC Ref 19/LO/1040; IRAS 263097; Version 3.1; Dated 11-MAY-2020

Farsi Parent PIS V3.1

بدین منظور ما با همکاری سازمان سلامت عمومی انگلستان قصد داریم از افراد 0-24 ساله در سراسر انگلستان، نمونه خون جمع‌آوری کنیم. حداکثر 3500 شرکت‌کننده جذب خواهند شد.

برای شروع، ما به دنبال بررسی موارد ابتلا به COVID-19، منگوکوک گروه C (منگوکوک-C) و دیفتری هستیم. با بررسی پادتن تولید شده در برابر بیماری‌های عفونی مانند COVID-19 می‌توانیم بگوییم چه نسبتی از جمعیت با این بیماری در تماس بوده‌اند. این اطلاعات به سازمان سلامت عمومی انگلستان و گروه مشاوره علمی در مواقع اضطراری (SAGE) کمک می‌کند تا درباره نحوه مدیریت و پاسخ به همه‌گیری جهانی COVID-19 در زمان کنونی و آینده تصمیم‌گیری کند.

ما به طور جدی به دنبال این نیستیم که افراد مبتلا به COVID-19 و یا مشکوک به ابتلا را ثبت‌نام کنیم، بلکه در عوض می‌خواهیم اطلاعات فوری از جمعیت کلی داشته باشیم. این تست نتایج فوری و در لحظه ارائه نمی‌کند و مهم است که بدانید ما نتایج تست آزمایشگاهی افراد را به صورت انفرادی به مشارکت‌کنندگان (یا خانواده‌های آنان) ارائه نمی‌دهیم. این اقدامی مهم در جهت تلاش برای هر چه دقیق‌تر اجرا کردن این پژوهش به شمار می‌رود زیرا ما قصد نداریم شمار زیادی از افرادی را جذب کنیم که احساس می‌کنند ممکن است خودشان، یا فرزندشان، به COVID-19 مبتلا شده باشند و «می‌خواهند این موضوع را بررسی کنند». این کار، اطلاعات نادرستی در مورد شیوع COVID-19 و مصونیت در برابر این ویروس در کل جمعیت را در اختیار ما قرار می‌دهد.

بررسی پادتن‌های تولید شده در برابر منگوکوک گروه C و دیفتری به ما کمک می‌کند درک بهتری از تأثیر عملکرد برنامه فعلی واکسیناسیون داشته باشیم و بدانیم آیا گروه سنی و یا جمعیت خاصی وجود دارد که سطح ایمنی متفاوتی در آن‌ها ایجاد شده باشد یا خیر.

کروناویروس جدید (COVID-19) چیست؟

کروناویروس جدید (COVID-19) یک ویروس تازه در انسان است. کروناویروس‌ها خانواده بزرگی از ویروس‌ها هستند که برخی از آن‌ها باعث ایجاد علائم مشابه سرماخوردگی شده و برخی دیگر باعث ابتلا به عفونت‌های شدیدتر می‌شوند. کروناویروس‌ها به طور عمده توسط قطرات بزرگ حاصل از سرفه یا عطسه منتقل می‌شوند. همه افرادی که مبتلا به این ویروس هستند، دارای علائم بیماری نخواهند بود.

منگوکوک گروه C چیست؟

بیماری منگوکوک-C در اثر عفونت ناشی از باکتری منگوکوک گروه C ایجاد می‌شود. منگوکوک-C می‌تواند باعث بروز بیماری مننژیت شود که عبارت است از التهاب و تورم پرده مغزی و عفونت خونی. مننژیت و عفونت خونی، هر دو بیماری‌های حادی هستند که می‌توانند جان انسان‌ها را به خطر بیندازند. پس از عرضه واکسن منگوکوک-C، کاهش سریعی در تعداد موارد ابتلا به این بیماری در همه گروه‌های سنی رخ داد. با این حال، طی سالهای اخیر افزایش اندکی در تعداد موارد بیماری منگوکوک-C گزارش شده است. ما قصد داریم بررسی کنیم که آیا این وضعیت به دلیل وجود تعداد کمتر افرادی که سطح کافی پادتن علیه این باکتری را در بدن خود دارند ایجاد شده یا خیر.

دیفتری چیست؟

دیفتری یک بیماری باکتریایی است که به راحتی منتقل می‌شود. باکتری عامل این بیماری، مواد سمی خاصی تولید می‌کند که می‌تواند باعث بروز تب ناگهانی و شدید، گلودرد، تورم لوزه‌ها و گاهی ضایعات پوستی شود. این بیماری زمانی یکی از علل شایع مرگ در دوران کودکی به حساب می‌آمد. کشورهای که برنامه‌های مصونسازی مناسبی دارند، موفق شده‌اند تعداد موارد ابتلا به این بیماری را کاهش دهند اما موارد جدید می‌توانند از کشورهایی که این بیماری هنوز در آنها فعال است به نقاط دیگر منتقل شوند. در سال 2018، تعداد موارد ابتلا به این بیماری با اندکی افزایش نسبت به سال گذشته مواجه شد با اینکه بیماران قبلاً واکسینه شده بودند و به کشوری که دیفتری در آن شیوع دارد سفر نکرده بودند.

در این پژوهش چه اتفاقی می‌افتد؟

ما حداکثر 3500 نفر را در مناطق مختلف سراسر انگلستان جذب خواهیم کرد. یک جلسه آزمایش خون، با استفاده از کرم یا اسپری بی‌حس کننده انجام می‌شود و برای کودکان کم سن و سال‌تر، کمک‌مربیان بازی حواس فرزندتان را پرت

می‌کنند تا هرگونه ناراحتی به حداقل برسد. بعضی از مشارکت‌کنندگان دعوت خواهند شد تا در یک جلسه دیگر، نمونه‌گیری خون و بزاق را تکرار کنند.

در جلسه اول، ما اطلاعات اولیه شامل موارد زیر را درباره فرزندتان از شما می‌پرسیم:

- تاریخ تولد
- جنسیت
- کد پستی
- اطلاعات پزشک عمومی
- گروه قومیتی
- شرایط زندگی
- سابقه واکسیناسیون
- سابقه بیماری تنفسی اخیر (مانند سرفه یا سرماخوردگی) برای فرزندتان و اعضای خانواده در تماس.

اگر تصمیم بگیرید که در این پژوهش مشارکت کنید، ترتیبی می‌دهیم که شما و فرزندتان یا در یک کلینیک در محلی در نزدیکی خانه‌تان یا در منزل خودتان ویزیت شوید، این موضوع به برنامه‌ها و هماهنگی‌های محلی بستگی دارد. اگر در خانواده خود چند فرزند دارید فقط یکی از آنها می‌تواند مشارکت کند، مگر اینکه فاصله سنی آنها بیش از 5 سال باشد.

در وقت ملاقات، یکی از اعضای تیم پژوهش اقدامات زیر را انجام خواهد داد:

- درباره پژوهش با شما گفتگو میکند و به هرگونه سؤالی که شما یا فرزندتان ممکن است داشته باشید، پاسخ میدهد.
- از شما می‌خواهد تا اگر مایل به مشارکت هستید، فرم رضایتنامه را امضا کنید.
- از شما می‌پرسد که آیا شما و فرزندتان مایل هستید برای این پژوهش تحقیقاتی، در آینده نمونه خون و بزاق بدهید.
- از شما می‌خواهد اطلاعات اساسی ذکر شده در بالا را ارائه دهید.
- درباره سابقه پزشکی فرزندتان و تماس‌های خانوادگی از شما سؤال میکند.
- از فرزند شما نمونه خون می‌گیرد (مقدار آن بین 2 میلی لیتر برای کودکان زیر 2 ماه تا 30 میلی لیتر برای افراد 15 سال به بالا متغیر است، که چیزی بین کمتر از 1/2 و 6 قاشق چای‌خوری خواهد بود).

کل قرار ملاقات چیزی حدود 45 دقیقه طول خواهد کشید.

مشارکت‌کننده‌هایی که به کلینیک می‌آیند یک کوپن 20 پوندی به خاطر هزینه رفت و آمد دریافت می‌کنند.

چرا از بعضی از مشارکت‌کنندگان می‌خواهند نمونه‌گیری خون و بزاق را تکرار کنند؟

وقتی در بدن ما پادتن‌هایی برای مقابله با بیماری تولید می‌شود، این پادتن‌ها را می‌توان در خون و بزاق شناسایی کرد. پس از بعضی بیماری‌ها، این پادتن‌ها با مقدار زیاد تا مدت‌های طولانی در بدن باقی می‌مانند و باعث محافظت از ما می‌شوند. برای بعضی دیگر از بیماری‌ها، سطح پادتن به سرعت کاهش می‌یابد، یعنی ما می‌توانیم دوباره به همان بیماری مبتلا شویم. اطلاعات کمی درباره نحوه واکنش بدن به COVID-19 وجود دارد، خصوصاً برای آن‌هایی که علائم خفیف دارند، و با تکرار نمونه‌گیری از خون و بزاق، امیدواریم بتوانیم روند تغییر پادتن با گذشت زمان را بررسی کنیم. بنابراین، می‌خواهیم 1 تا 3 نمونه خون دیگر را با فاصله‌های 2 تا 3 ماهه از بعضی مشارکت‌کنندگان بگیریم، به همراه آزمایش بزاق که روشی دیگر برای آزمایش پادتن‌هاست. در هر یک از این جلسات، ما درباره علائم COVID-19 که شما یا هر یک از افراد خانواده‌تان که با آن‌ها در ارتباط هستید، ممکن است از آخرین جلسه به بعد به آن دچار شده باشید از شما سؤال می‌کنیم. ما مجموعه‌ای ترکیبی از مشارکت‌کنندگان را که نتیجه آزمایش پادتن COVID-19 آن‌ها در جلسه اول مثبت یا منفی شده، برای تکرار نمونه‌گیری دعوت می‌کنیم. اگر از شما برای تکرار نمونه‌گیری خون/بزاق دعوت کنیم، به شما اطلاع داده نمی‌شود که نتیجه آزمایش شما برای COVID-19 مثبت بوده یا منفی.

لطفا توجه داشته باشید که شما می‌توانید با این تکرار نمونه‌گیری‌ها مخالفت کنید اما همچنان در پروژه تحقیقاتی اصلی باقی بمانید

آیا فرزند من باید در این پژوهش شرکت کند؟

خیر، این پژوهش بخشی از خدمات مراقبتی روتین و معمول نیست و شرکت در آن داوطلبانه است. اگر تصمیم بگیرید که در این پژوهش شرکت نکنید، این موضوع به هیچ وجه بر خدمات مراقبت معمول فرزندان تأثیری نخواهد داشت. شما مختار هستید که در هر زمانی که مایل بودید نظرتان را تغییر دهید. هر تصمیمی که بگیرید، چیزی که اهمیت دارد این است که از انتخاب خود راضی باشید و تیم پژوهش نقشی در کمک به روند تصمیم‌گیری شما نخواهد داشت.

معایب یا خطرات احتمالی شرکت کردن در این پژوهش چیست؟

پس از آزمایش خون، فرزندان ممکن است در محل خونگیری فرزندان کمی درد و کبودی موقتی ایجاد شود.

مزایای مشارکت در این پژوهش چیست؟

شرکت در این پژوهش هیچگونه مزایای فردی در پی نخواهد داشت و نتایج شخصی هر یک از مشارکت‌کنندگان در اختیار آنان قرار نخواهد گرفت. اطلاعات حاصل از این پژوهش به ما کمک خواهد کرد تا در مورد بیماری‌های عفونی مانند کروناویروس جدید COVID-19 اطلاعات کسب کنیم و بدانیم جمعیت مورد مطالعه تا چه اندازه در برابر بیماری‌های قابل پیشگیری با استفاده از واکسن مانند منگوکوک گروه C و دیفتتری محافظت شده‌اند.

برای نمونه‌های جمع‌آوری شده در این پژوهش چه اتفاقی می‌افتد؟

نمونه‌هایی که فرزندان ارائه می‌دهد در مرکز محلی شما پردازش و نگهداری می‌شوند و سپس به آزمایشگاه‌های سلامت عمومی انگلستان (PHE) منتقل می‌شوند تا روند تحلیل نمونه‌ها در آنجا انجام شود. هرگونه نمونه باقی مانده توسط PHE و گروه واکسیناسیون آکسفورد، دانشگاه آکسفورد نگهداری خواهد شد و ممکن است در آینده برای پژوهش‌های مرتبط با بیماری‌های عفونی مورد استفاده قرار بگیرد. امکان شناسایی فرزند شما از روی نمونه خون وجود ندارد، با این حال اگر بخواهید از ادامه مشارکت در پژوهش انصراف دهید، می‌توان نمونه را ردگیری کرد. ممکن است از شما اجازه بگیریم تا نمونه DNA خون فرزندان را استخراج کنیم اما در هر صورت می‌توانید با این درخواست موافقت نکنید ولی همچنان در پژوهش باقی بمانید. نمونه‌های DNA مربوط به این پژوهش، در گروه واکسیناسیون آکسفورد، دانشگاه آکسفورد نگهداری خواهد شد.

چرا می‌خواهید DNA فرزند من را بررسی کنید؟

مجموعه منحصر به فرد DNA فرزند شما می‌تواند در نحوه واکنش سیستم ایمنی به واکسن‌ها و عفونت‌ها تأثیرگذار باشد. ما مایل هستیم تأثیر تفاوت‌های موجود در DNA افراد مختلف را بر واکنش سیستم ایمنی بدنشان به واکسن‌ها و یا عفونت‌ها مورد مطالعه قرار دهیم تا درک بهتری از موثرترین روش مقابله با این عفونت‌ها به دست آوریم.

آیا مشارکت من در این پژوهش محرمانه باقی خواهد ماند؟

پله. به کلیه اطلاعات و نمونه‌های خون جمع‌آوری شده از فرزند شما یک کد مخصوص پژوهش تعلق می‌گیرد و این اطلاعات اکیداً محرمانه باقی خواهد ماند.

اطلاعات فرزند شما در یک سرور امن و اسناد کاغذی نیز توسط مسئولان مرکز محلی شما در یک محفظه قفل‌دار نگهداری می‌شود. فقط پرسنل مجاز پژوهش می‌توانند به اطلاعات و نمونه‌های فرزند شما دسترسی داشته باشند.

امکان دارد اطلاعات مربوط به واکسیناسیون و سابقه پزشکی فرزندان را با اجازه از خودتان از سوابق سلامت کودکان، بانک اطلاعات NHS یا پزشک عمومی وی بررسی کنیم.

اگر مایل به ادامه مشارکت فرزند من در پژوهش نباشم چه اتفاقی می‌افتد؟

شما در هر زمانی و بدون ارائه هیچ دلیلی می‌توانید نظر خود را عوض کرده و از ادامه مشارکت در پژوهش انصراف دهید. اگر بعد از ارائه نمونه خون فرزندان، نظر خود را تغییر دهید می‌توانید این مسئله را به صورت کتبی به ما اطلاع دهید تا نمونه فرزندان حذف شده و از بین برود. هیچ آزمایش دیگری روی نمونه خون انجام نخواهد شد.

در پایان پژوهش چه اتفاقی می‌افتد؟

نتایج پژوهش در یک نشریه علمی پزشکی منتشر خواهد شد؛ این کار ممکن است چندین سال به طول بینجامد. کلیه مطالب منتشر شده درباره این پژوهش در وب سایت گروه واکسیناسیون آکسفورد (OVG) به آدرس www.ovg.ox.ac.uk منتشر خواهد شد و شما نامه‌ای حاوی نتایج اصلی این پژوهش دریافت خواهید کرد. هويت فرزند شما در هیچ گزارش یا نشریه‌ای افشا نخواهد شد و ما نتایج انفرادی را ارائه نخواهیم داد. اگر تمایل دارید از مطالعات پژوهشی که در آینده اجرا خواهیم کرد مطلع شوید، میتوانید در فهرست تماس ما نام‌نویسی کنید. شما ملزم نیستید که در مطالعات پژوهشی آتی مشارکت کنید.

در حال حاضر اگر مایل به شرکت در این پژوهش باشم، باید چه کار کنم؟

لازم نیست فوراً تصمیم‌گیری کنید. اگر قصد دارید به همراه فرزند خود در این پژوهش شرکت کنید، مرحله بعدی این است که به لینک www.whatsthehistory.org.uk مراجعه کرده و فرم آنلاین احراز شرایط و رویه رزرو را تکمیل کنید. راه دیگر این است که با تیم پژوهش تماس بگیرید که خوشحال خواهند شد درباره این پژوهش با شما گفتگو کنند و به سؤالاتی که ممکن است داشته باشید پاسخ دهند.

جذب مشارکت‌کننده در چند مرحله انجام می‌شود، زیرا ما در نظر داریم نمونه‌ای از مشارکت‌کنندگان در منطقه شما داشته باشیم که نماینده خصوصیات جمعیتی به عنوان یک مجموعه کامل باشند. ما همچنین مایلیم طی چند ماه آینده با روند و سرعتی باثبات رو به جلو حرکت کنیم تا بتوانیم پیشرفت SARS-COVID-2 در جامعه محلی خود را زیر نظر داشته باشیم. به همین خاطر حین پیشرفت پروژه اطلاعات خود را بررسی میکنیم تا ببینیم آیا به اهداف خود دست پیدا کرده‌ایم یا خیر. این روند ممکن است باعث ایجاد تأخیر در تماس ما با شما شود. این احتمال وجود دارد که در مراحل جذب بعدی با شما تماس گرفته شود و همچنین ممکن است با شما تماس بگیریم و اعلام کنیم که جذب مشارکت‌کننده در منطقه شما تکمیل شده است. یک کارت پستی یادآوری از سوی خدمات اطلاعات سلامت کودکان/خدمات درخواست‌ها و زیرساخت‌های ملی سلامت (NHAIS) یا معادل بانک اطلاعات NHS مطابق با شرح فوق برای شما ارسال خواهد شد. اگر پس از این مرحله خبری از سوی شما دریافت نکنیم، اینگونه فرض میکنیم که شما مایل به مشارکت نیستید.

از اینکه در مورد مشارکت در این پژوهش فکر میکنید از شما سپاسگزاریم.

بیانیه GDPR (مقررات عمومی حفاظت از اطلاعات)

دانشگاه آکسفورد اجراکننده این پژوهش در بریتانیا است. ما از اطلاعات شما برای اجرای این پژوهش استفاده میکنیم و به عنوان عامل جمع‌آوری کننده اطلاعات این پژوهش شناخته میشویم. این بدان معناست که ما مسئول محافظت از اطلاعات شما و استفاده صحیح از آنها هستیم.

ما از نام و اطلاعات تماس شما برای برقراری تماس با شما درباره پژوهش استفاده میکنیم و اطمینان حاصل میکنیم که اطلاعات مرتبط با پژوهش به منظور مراقبت از شما و نظارت بر کیفیت این پژوهش ثبت خواهد شد. فقط افرادی در تیم پژوهش «STORY چیست؟» به اطلاعات حاوی اطلاعات شناسایی هويت شما دسترسی دارند که باید برای اجرای پژوهش یا بررسی دقیق روند جمع‌آوری اطلاعات با شما تماس بگیرند. افرادی که اطلاعات جمع‌آوری شده را مورد تجزیه و تحلیل قرار می‌دهند (سازمان سلامت عمومی انگلستان و گروه واکسیناسیون آکسفورد) به اطلاعاتی که در بالا به آن اشاره شد (در بخش «در این پژوهش چه اتفاقی می‌افتد») دسترسی خواهند داشت اما نام یا جزئیات تماس با شما را دریافت نخواهند کرد.

مرکز محلی شما اطلاعات قابل شناسایی فرزند شما برای پژوهش را حداقل به مدت 3 سال پس از اینکه کم‌سن‌ترین مشارکت‌کننده در پژوهش به سن 18 سالگی برسد، به طور ایمن نزد خود نگهداری می‌کند. ما اطلاعات ناشناس حاصل از پژوهش را برای مدت زمان نامعلوم نگهداری می‌کنیم.

حقوق شما برای دسترسی، تغییر یا انتقال اطلاعاتتان محدود است، زیرا نیاز داریم اطلاعات شما را به روشهای خاصی مدیریت کنیم تا پژوهش قابل اعتماد و دقیق باشد. اگر از مطالعه کنارگیری کنید، اطلاعات مربوط به شما که قبلاً به دست آورده‌ایم را حفظ خواهیم کرد. به منظور حفاظت از حقوق شما، از حداقل میزان اطلاعات قابل شناسایی شخصیتان استفاده میکنیم.

وقتی پژوهش به پایان برسد، کلیه اسناد توسط مرکز محلی شما در مکانی امن بایگانی خواهند شد. اگر دیگر نیازی به بایگانی وجود نداشته باشد، فایلها با رعایت اصول محرمانگی از بین خواهند رفت.

پژوهشگر اصلی محلی شما یا جایگزین آنها، به عنوان پژوهشگر اصلی مسئولیت حفاظت از اطلاعات شما را بر عهده خواهد داشت. اطلاعات بیشتر درباره حقوق خود در زمینه اطلاعات شخصی‌تان را می‌توانید در این آدرس مشاهده کنید:

<http://www.admin.ox.ac.uk/councilsec/compliance/gdpr/individualrights/>

اگر قصد شکایت داشته باشیم چه میشود؟

اگر میخواهید درباره هر بخشی از روند کار شکایت کنید، از درخواست از شما برای مشارکت گرفته تا رفتار با شما در حین پژوهش، باید

از طریق شماره 01865 611400 یا آدرس ایمیل info@ovg.ox.ac.uk با گروه واکسیناسیون آکسفورد تماس بگیرید. همچنین میتوانید از طریق شماره 01865 616480 با اداره نظارت بر کارآزماییهای بالینی و پژوهشهای دانشگاه آکسفورد (CTRG) تماس بگیرید یا به آدرس ctrg@admin.ox.ac.uk برای CTRG ایمیل ارسال کنید. اگر مایل نیستید در آینده دعوتنامه‌های مشابه با این مورد را دریافت کنید، لطفاً فرزند خود را در فهرست انصراف گروه واکسیناسیون آکسفورد به آدرس <http://trials.ovg.ox.ac.uk/trials/opt-out> نامنویسی کنید.

یا

در صورتی که تمایل ندارید NHS از سوابق پزشکی فرزند شما به منظور پشتیبانی از هرگونه تحقیقات مرتبط با سلامت استفاده کند، لطفاً به سایت <https://www.nhs.uk/your-nhs-data-matters/manage-your-choice> مراجعه کنید و تصمیم خود را اعلام کنید.

دانشگاه آکسفورد به عنوان اجراکننده، تمهیدات بیمه‌ای مناسبی را در نظر گرفته تا در شرایط غیرمحمولی که بنا بر آن و در نتیجه مستقیم مشارکت در این پژوهش فرزندتان متحمل آسیب شود، آن را جبران کند. به همین ترتیب، مکانهایی که پژوهش در آن انجام میشود هم از بیمه مناسب برخوردار خواهند بود؛ اطلاعات بیشتر در صورت نیاز ارائه خواهد شد.

چه مورد دیگری وجود دارد که باید از آن مطلع باشیم؟

به منظور حفظ منافع شرکتکنندگان، کلیه پژوهشها در NHS تحت نظارت گروه مستقلی از افراد، به نام کمیته اخلاق در پژوهش انجام میشود. این پژوهش توسط کمیته اخلاق در پژوهش لندن - ساری مورد بازبینی قرار گرفته و نظر مثبت آنان را دریافت کرده است.

با احترام،

تیم پژوهشی «STORY چیست؟»