

Como sujeto de investigación, Usted tiene los siguientes derechos:

- Ser tratado cuidadosa y amablemente.
- Ser informado sobre qué está tratando de averiguar el estudio.
- Ser informado sobre qué sucederá, y si cualquier procedimiento, medicamento o dispositivo es diferente de lo que se utilizaría en la práctica médica normal.
- Ser informado acerca de los posibles efectos secundarios o molestias que podrían acontecer durante el estudio.
- Ser informado acerca de si puede esperar cualquier beneficio de participar en el estudio y, de ser así, cuál podría ser ese beneficio.
- Ser informado sobre otras opciones que tenga, y de qué modo podrían ser mejores o peores para usted que participar en el estudio.
- Ser informado sobre qué tipo de tratamiento se encuentra disponible si surge cualquier problema médico.
- Permitírsele hacer cualquier pregunta sobre el estudio, tanto antes de aceptar participar como durante el curso del estudio.
- No ser presionado cuando esté considerando si desea participar en el estudio.
- Ser informado sobre los nuevos hallazgos conocidos durante el estudio que pudieran afectar su seguridad o su buena disposición a continuar participando en el estudio.
- Rehusarse a participar en el estudio, o cambiar de parecer acerca de participar en el estudio después de que éste haya comenzado. Esta decisión no afectará la atención que usted recibe en el hospital.
- Recibir una copia de su formulario de consentimiento firmado.

