

Informeret samtykke til at deltage i forskningsprojektet:

Ændring af endometrie modtagelighed efter vaginal forbehandling med sædvæske: et randomiseret klinisk forsøg

Erklæring fra forsøgspersonen:

Jeg har fået skriftlig og mundtlig information og haft mulighed for at stille spørgsmål. Jeg ved nok om formål, metode og fordele og ulemper til at sige "Ja" til at deltage.

Jeg ved, at det er frivilligt at deltage, og at jeg altid kan trække mit samtykke tilbage uden at miste mine nuværende eller fremtidige rettigheder til behandling.

Jeg giver mit samtykke til at deltage i forskningsprojektet og til at modtage forbehandling med enten sædvæske eller placebo. Forbehandling vil blive foretaget to gange omkring ægløsningstidspunktet – henholdsvis måneden før IVF og i direkte tilslutning til IVF. Desuden, giver jeg mit samtykke til at der, forud for IVF-behandling, udtages prøve fra min livmoderslimhinde samt blod prøve, og at vævet undersøges for forekomst af faktorer af betydning for æggets muligheder for at implantere. Ligeledes giver jeg mit samtykke til, at der indhentes oplysninger der er relevante for projektet fra min patientjournal.

Jeg har fået en kopi af dette samtykkeark samt en kopi af den skriftlige information om projektet til eget brug.

Forsøgspersonens navn: _____

Dato: _____ Underskrift: _____

Ønsker du at blive informeret om resultatet af forskningsprojektet? "Ja": _____ "Nej": _____

Erklæring fra den forsøgsansvarlige:

Jeg erklærer, at forsøgspersonen har modtaget mundtlig og skriftlig information om forsøget og har haft mulighed for at stille spørgsmål til mig.

Efter min overbevisning er der givet tilstrækkelig information til, at der kan træffes kvalificeret beslutning om deltagelse i forsøget.

Den forsøgsansvarliges navn:

Dato: _____ Underskrift: _____