

Consejos para empezar bien su estudio clínico



Estos son algunos aspectos a tener en cuenta ahora que usted ha firmado el documento de consentimiento informado, ha completado la selección y se ha inscrito en su estudio clínico.

- Si tiene alguna pregunta acerca de su estudio clínico, contacte con el equipo del estudio en el centro donde se inscribió. El documento de consentimiento informado de su estudio también proporciona información detallada sobre el estudio, incluida información de contacto del equipo del estudio.
- Coloque la información importante del estudio y las instrucciones que se han proporcionado, incluido su documento de consentimiento informado, en un lugar para poder acceder fácilmente a ellos durante el estudio. Así puede volver a revisar esta información sobre las actividades y otros aspectos del estudio.
- Tenga en cuenta sus derechos como participante de un estudio clínico. También se explican en el documento de consentimiento informado.
- Descubra cómo sus amigos y seres queridos pueden apoyarle mientras usted participa en el estudio clínico.
- Considere la posibilidad de configurar recordatorios de notificación (por ejemplo, su dispositivo móvil personal) para ayudarle a recordar importantes actividades del estudio.