

Pacjenci w badaniach

<https://pacjentwbadaniach.abm.gov.pl/pwb/udzial-pacjenta-w-badan/udzial-pacjenta-w-badan/126,Udzial-pacjenta-w-badaniu-klinicznym-a-opieka-w-POZ.html>
2022-07-01, 22:24

Udział pacjenta w badaniu klinicznym, a opieka w POZ

Uczestnik badania klinicznego jest pod stałą opieką lekarza-badacza w ośrodku badawczym, ale nadal pozostaje pacjentem i ma prawo do korzystania ze standardowej opieki medycznej. Jednak powinien pamiętać o niezwłocznym kontakcie z badaczem w przypadku pojawienia się jakichkolwiek niepokojących objawów, czy w sytuacji kiedy należy zmodyfikować stosowanie leku badanego.

W przypadku zakwalifikowania pacjenta do badania klinicznego, bardzo istotną kwestią jest poinformowanie lekarza rodzinnego (POZ), opiekującego się na co dzień pacjentem, o udziale w konkretnym programie. Jest to oczywiście działanie dobrowolne, ale niesie za sobą wiele korzyści, głównie dla pacjenta uczestniczącego w badaniu. Osobą, która może decydować o zmianie leczenia lub odstawieniu leczenia jest lekarz-badacz, który odpowiada za bezpieczeństwo pacjenta. Każda zmiana i inne klinicznie istotne decyzje wymagają podjęcia decyzji przez lekarza-badacza. Większość lekarzy rodzinnych zetknęło się już w swojej praktyce z badaniami klinicznymi, więc pacjent nie powinien obawiać się rozmowy ze "swoim" lekarzem w tym temacie. Co więcej, pozwoli to zbudować wzajemne zaufanie i lepszą współpracę w przyszłości. Pacjent zyskuje w ten sposób kolejną osobę "medyczną", z którą może swobodnie porozmawiać, rozwiązać swoje wątpliwości, pojawiające się obawy. Jednocześnie poinformowanie lekarza rodzinnego o szczegółach badania będzie bardzo istotne przy bieżącym leczeniu schorzeń, z którymi pacjent będzie się zgłaszał. Pozwoli uniknąć ewentualnych interakcji pomiędzy lekami stosowanymi w badaniu klinicznym a przepiszanymi w gabinecie lekarza rodzinnego. Przy wszelkich wątpliwościach umożliwi też ewentualny kontakt lekarzy w ramach konsultacji między lekarskich, z korzyścią zarówno dla pacjenta, jego bezpieczeństwa terapii, jak i właściwej realizacji założeń badania klinicznego.