



SERVICIO CANARIO DE LA SALUD

INFORMACIÓN AL PACIENTE

Título del estudio: No adherencia en pacientes con esquizofrenia y trastorno esquizoafectivo: estudio prospectivo de variables asociadas y posibles subtipos.

Introducción

Se le ha invitado a participar en un estudio sobre los aspectos que se asocian a la no adherencia al tratamiento en pacientes con diagnóstico de esquizofrenia o trastorno esquizoafectivo. Antes de que acepte participar, es importante que lea detenidamente esta información. Puede preguntar todo lo que no entienda y solicitar más información.

1- Objetivos:

El estudio tiene como objetivos básicos la estimación de la prevalencia de no-adherencia y factores asociados, las consecuencias de la no adherencia, la identificación de posibles subtipos de no-adherencia, y la evaluación del grado de conocimiento del tratamiento, y qué aspectos influyen en este.

2- Método:

Su psiquiatra evaluará aspectos de tipo sociodemográfico, clínicos, relacionados con el tratamiento, psicológicos y psicopatológicos, en el contexto de entrevistas clínicas. Se le pedirá colaboración en una pequeña entrevista telefónica sobre aspectos concretos. Habrá una entrevista clínica también a los 6 meses aproximadamente del alta hospitalaria, en la Unidad de Salud Mental Comunitaria en la que Ud. acuda para consultas ambulatorias.

3- Beneficios e inconvenientes:

La información que se obtenga de este estudio puede contribuir al conocimiento de la no adherencia en estos trastornos y los factores a los que se asocia. Este conocimiento puede ser útil para realizar las intervenciones más adecuadas para mejorar la adherencia a los tratamientos.

4- Participación voluntaria y derecho a retirarse del estudio:

Su participación es voluntaria y podrá retirarse del mismo, si lo desea, comunicándosele a su psiquiatra. Su decisión de participar o no, no afectará a la atención médica ni al tratamiento que pueda necesitar.

5- Confidencialidad:

Toda la información será recogida de forma anónima, tratada de una forma estrictamente confidencial y acorde a la normativa vigente en España. Los resultados del estudio siempre se presentan de forma global y nunca de forma individualizada.

6- Revisión ética:

Un comité ético independiente ha revisado los objetivos y la propuesta de realización del estudio y ha dado su aprobación favorable.

CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA EL PACIENTE

Yo, _____,
tras hablar con el/la Dr/a _____,
he leído la información sobre el estudio “No adherencia en pacientes con esquizofrenia y trastorno esquizoafectivo: estudio prospectivo de variables asociadas y posibles subtipos”, he podido realizar preguntas sobre el mismo y he recibido suficiente información al respecto.

Comprendo que mi participación es voluntaria y que los datos recogidos se incorporarán en una base de datos informatizada sin mi nombre para evaluar la investigación.

Accedo libremente a participar en este estudio.

Las Palmas de Gran Canaria, a ____ de _____ de 20__ .

Firma del participante

Firma del investigador

CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA EL REPRESENTANTE LEGAL

Yo, _____,
como tutor legal del paciente _____,
tras hablar con el/la Dr/a _____,
he leído la información sobre el estudio “No adherencia en pacientes con esquizofrenia y trastorno esquizoafectivo: estudio prospectivo de variables asociadas y posibles subtipos”, en la que se ha solicitado la participación de la persona por mí representada, he podido realizar preguntas sobre el mismo y he recibido suficiente información al respecto.

Comprendo que la participación de la persona por mí representada es voluntaria y que los datos recogidos se incorporarán en una base de datos informatizada sin su nombre para evaluar la investigación, de forma acorde a la legislación vigente en España.

Accedo a que la persona por mí representada participe en el estudio.

Las Palmas de Gran Canaria, a ____ de _____ de 20__ .

Firma del tutor legal:

Firma del investigador: