

Consent to participate in a clinical drug trial

Legally competent persons

Statement from the participant:

I have received both written and oral information, and I know enough about the purpose, methods, benefits, and risks of the study to agree to participate.

I understand that participation is voluntary and that I can withdraw my consent at any time without losing any of my current or future rights to treatment.

I give my consent to participate in the study, and I have received a copy of this consent form as well as a copy of the written study information for my own use.

Study participant's name

Date

Signature

Study title:
Binyrebarkhormon til patienter med akut blodprop i hjertet - PULSE-MI 2

Original study title (english):
Steroid treatment in patients with heart attack - PULSE-MI 2

EU-trial number:
2025-524320-21-00

Document version and date:
Version 1.0 og 25.02.2026

- Indholdet i denne samtykkeblanket er ikke ændret fra standard-samtykkeblanketten udarbejdet af de Videnskabsetiske Medicinske Komitéer, december 2024.

Consent to participate in a clinical drug trial

Legally competent persons

Erklæring fra lægen, der afgiver information:

Jeg erklærer, at forsøgsdeltageren har modtaget mundtlig og skriftlig information om forsøget.

Efter min overbevisning har forsøgsdeltageren forstået informationen, og der er givet tilstrækkelig information til, at forsøgsdeltageren kan træffe beslutning om deltagelse i forsøget.

Navnet på lægen, der har afgivet information og modtager samtykke

Dato

Underskrift

Study title:
Binyrebarkhormon til patienter
med akut blodprop i hjertet -
PULSE-MI 2

Original study title (english):
Steroid treatment in patients
with heart attack - PULSE-MI
2

EU-trial number:
2025-524320-21-00

Document version and date:
Version 1.0 og 25.02.2026

- Indholdet i denne samtykkeblanket er ikke ændret fra standard-samtykkeblanketten udarbejdet af de Videnskabsetiske Medicinske Komitéer, december 2024.