

# Samtykke til deltagelse i et klinisk forsøg med lægemidler

Pårørende og forsøgsværge (uafhængig læge)

## Erklæring fra pårørende:

Jeg har fået skriftlig og mundtlig information, og jeg ved nok om formål, metode, fordele og ulemper i forsøget til at give mit samtykke.

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

Jeg giver samtykke til at forsøgsdeltageren deltager i forsøget og jeg har fået en kopi af denne samtykkeblanket samt en kopi af den skriftlige information om forsøget til egen brug.

Forsøgsdeltagerens navn

Pårørendes tilknytning til forsøgsdeltageren

Navnet på pårørende, der afgiver stedfortrædende samtykke

Dato

Underskrift

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

Original forsøgstitel (engelsk):  
Steroid treatment in patients with heart attack - PULSE-MI 2

EU-forsøgsnummer:  
2025-524320-21-00

Dokumentversion og dato:  
Version 1.0 og 25.02.2026

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

# Samtykke til deltagelse i et klinisk forsøg med lægemidler

Pårørende og forsøgsværge (uafhængig læge)

## Erklæring fra lægen, der afgiver information:

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

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

---

Navnet på lægen, der har afgivet information og modtager samtykke

---

Dato

---

Underskrift

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

Original forsøgstitel (engelsk):  
Steroid treatment in patients with heart attack - PULSE-MI 2

EU-forsøgsnummer:  
2025-524320-21-00

Dokumentversion og dato:  
Version 1.0 og 25.02.2026

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

# Samtykke til deltagelse i et klinisk forsøg med lægemidler

Pårørende og forsøgsværge (uafhængig læge)

## Erklæring fra forsøgsværgeren (en uafhængig læge):

Jeg har fået skriftlig information om det konkrete kliniske forsøg samt oplysninger om forsøgsdeltagerens tilstand.

Jeg er uafhængig af den forsøgsansvarliges interesser og af interesser i det kliniske forsøg i øvrigt og giver, som varetager af forsøgsdeltagerens interesser, samtykke til, at forsøgsdeltageren deltager i forsøget.

Forsøgsdeltagerens navn

Navnet på forsøgsværgeren, der afgiver stedfortrædende samtykke

Dato

Underskrift

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

Original forsøgstitel (engelsk):  
Steroid treatment in patients with heart attack - PULSE-MI 2

EU-forsøgsnummer:  
2025-524320-21-00

Dokumentversion og dato:  
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.

# Samtykke til deltagelse i et klinisk forsøg med lægemidler

Pårørende og forsøgsværge (uafhængig læge)

## Erklæring fra lægen, der afgiver information:

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

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

---

Navnet på lægen, der har afgivet information og modtager samtykke

---

Dato

---

Underskrift

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

Original forsøgstitel (engelsk):  
Steroid treatment in patients with heart attack - PULSE-MI 2

EU-forsøgsnummer:  
2025-524320-21-00

Dokumentversion og dato:  
Version 1.0 og 25.02.2026

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