

REVOCA CONSENSO INFORMATO

STUDIO OSSERVAZIONALE – MULTICENTRICO – RETROSPETTIVO/PROSPETTICO NO PROFIT

**Efficacia e sicurezza nel mondo reale del trattamento neoadiuvante con dostarlimab di
pazienti affetti da cancro del retto localmente avanzato e dMMR/MSI-H (RW-NEDOS)**

La/lo sottoscritta/o _____

dichiaro:

- di voler revocare volontariamente il mio consenso alla partecipazione allo studio, come mi era stato descritto nel modulo di consenso informato da me precedentemente sottoscritto, senza pregiudicare le mie cure mediche né i miei diritti legali e senza che tale scelta modifichi in alcun modo i miei rapporti con il personale medico e sanitario della struttura;
- sono consapevole che non saranno raccolti ulteriori dati che mi riguardano, fermo restando l'utilizzazione di quelli eventualmente già raccolti per determinare, senza alterarli, i risultati della ricerca.

**NOME e COGNOME DELLA/DEL
PAZIENTE**

FIRMA DELLA/DEL PAZIENTE

DATA (scritta dalla/dal paziente)

____/____/____

NOME e COGNOME DEL RICERCATORE

FIRMA DEL RICERCATORE

DATA (scritta dal ricercatore)

____/____/____

**NOME e COGNOME DEL
RAPPRESENTANTE LEGALE**

**FIRMA DEL RAPPRESENTANTE
LEGALE**

DATA (scritta dal rappresentante legale) ____/____/____

**NOME e COGNOME DEL TESTIMONE
IMPARZIALE (se pertinente*)**

FIRMA DEL TESTIMONE IMPARZIALE

DATA (scritta dal testimone imparziale) ____/____/____

*se un soggetto non è in grado di leggere, un testimone imparziale (che sia indipendente dallo studio e che non possa essere influenzato in alcun modo dalle persone coinvolte nello studio) deve essere presente durante l'intera discussione sul consenso informato. Dopo la lettura e la spiegazione del modulo di consenso e di eventuali altre informazioni scritte fornite ai soggetti e dopo che il soggetto ha acconsentito verbalmente alla partecipazione allo studio e ha firmato e personalmente datato il modulo per il consenso scritto, il testimone deve a sua volta firmare e datare personalmente il modulo. Firmando il modulo di consenso, il testimone attesta che le informazioni riportate nel modulo e tutte le altre informazioni scritte sono state spiegate accuratamente al soggetto, che le ha comprese; attesta inoltre che il soggetto ha fornito liberamente il proprio consenso informato.