

ਬਜ਼ੁਰਗਾਂ ਵਿਚ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਵਿਰੁੱਧ ਦੀਆਂ ਦਖਲਅੰਦਾਜ਼ੀਆਂ (ਇਲਾਜਾਂ) ਦਾ ਇਕ ਪਲੈਟਫਾਰਮ ਦੁਆਰਾ ਬੇਤਰਤੀਬਾ ਬਣਾਇਆ ਟਰਾਇਲ

ਪ੍ਰਤੀਭਾਗੀ ਲਈ ਜਾਣਕਾਰੀ ਪਰਚਾ

ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੀ ਲਾਗ, ਬਾਰੇ ਇਲਾਜਾਂ ਦੇ ਇਕ ਅਧਿਐਨ, ਜਿਸਨੂੰ ਪ੍ਰਿੰਸੀਪਲ ਕਿਹਾ ਜਾਂਦਾ ਹੈ, ਵਿਚ ਭਾਗ
ਲੈਣ ਲਈ ਸੱਦਾ ਦੇਣਾ ਚਾਹਵਾਂਗੇ।

ਇਸ ਤੋਂ ਪਹਿਲਾਂ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਨਿਰਣਾ ਕਰੋ, ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਚਾਹੋਗੇ, ਇਹ ਮਹੱਤਵਪੂਰਨ ਹੈ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਇਹ ਸਮਝੋ ਕਿ
ਅਸੀਂ ਇਹ ਖੋਜ ਕਿਉਂ ਕਰ ਰਹੇ ਹਾਂ ਅਤੇ ਇਸ ਵਿਚ ਤੁਹਾਡੇ ਲਈ ਕੀ ਸ਼ਾਮਲ ਹੋਏਗਾ।
ਹੇਠਾਂ ਦਿੱਤੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਧਿਆਨ ਨਾਲ ਪੜ੍ਹਨ ਲਈ ਕਿਰਪਾ ਕਰਕੇ ਸਮਾਂ ਦਿਓ ਅਤੇ
ਇਹ ਨਿਰਣਾ ਕਰੋ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈਣ ਦੀ ਇੱਛਾ ਰੱਖਦੇ ਹੋ।

ਤੁਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਬਾਰੇ ਹੋਰਾਂ ਨਾਲ, ਦੋਸਤਾਂ ਜਾਂ ਪਰਿਵਾਰਕ ਮੈਂਬਰਾਂ ਨਾਲ ਗੱਲ ਕਰਨੀ ਚਾਹ ਸਕਦੇ ਹੋ। ਜੇ ਕੋਈ ਗੱਲ
ਸਪੱਸ਼ਟ ਨਹੀਂ ਹੈ ਜਾਂ ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਹੋਰ ਜਾਣਕਾਰੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ ਤਾਂ ਕਿਰਪਾ ਕਰਕੇ ਪੁੱਛੋ।

ਇਸ ਅਧਿਐਨ ਦਾ ਮਕਸਦ ਕੀ ਹੈ?

ਕੋਵਿਡ-19

ਕੋਵਿਡ-19 ਤੋਂ ਪੈਦਾ ਹੋ ਸਕਣ ਵਾਲੀਆਂ ਗੁੰਝਲਾਂ ਆਮ ਤੌਰ ਤੇ 50 ਸਾਲ ਅਤੇ ਵੱਧ ਉਮਰ ਦੇ ਉਨ੍ਹਾਂ ਲੋਕਾਂ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਕੋਈ ਹੋਰ ਬਿਮਾਰੀ ਹੁੰਦੀ ਹੈ ਅਤੇ ਉਹ ਜੋ 65 ਸਾਲ ਜਾਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਉਮਰ ਦੇ ਹੁੰਦੇ ਹਨ, ਵਿਚ ਜ਼ਿਆਦਾ ਹੁੰਦੀਆਂ ਹਨ। ਇਸ ਨਵੀਂ ਵਾਇਰਲ ਲਾਗ ਦੇ ਕਾਰਨ ਵੱਡੀਆਂ ਚਿਕਿਤਸਕ ਸਮੱਸਿਆਵਾਂ ਪੈਦਾ ਹੋ ਸਕਦੀਆਂ ਹਨ ਹਸਪਤਾਲ ਵਿਚ ਦਾਖਲ ਹੋਣਾ ਪੈ ਸਕਦਾ ਹੈ, ਅਤੇ ਕੁਝ ਮੌਕਿਆਂ ਤੇ ਮੌਤ ਹੋ ਸਕਦੀ ਹੈ। ਹੁਣ ਤੱਕ, ਅਜਿਹੇ ਕੋਈ ਇਲਾਜ ਨਹੀਂ ਹਨ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੀ ਲਾਗ ਦੇ ਇਲਾਜ ਲਈ ਕਲੀਨਿਕਲ ਟਰਾਇਲਾਂ ਵਿਚ ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਸਿੱਧ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੋਏ। ਬਹੁਤੀਆਂ ਲਾਗਾਂ ਦਾ ਪ੍ਰਬੰਧਨ ਭਾਈਚਾਰੇ ਵਿਚ ਕੀਤਾ ਜਾ ਰਿਹਾ ਹੈ ਅਤੇ ਇਹ ਮਹੱਤਵਪੂਰਨ ਹੈ ਕਿ ਅਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਇਲਾਜਾਂ ਨੂੰ ਪਛਾਣਦੇ ਹਾਂ ਜੋ ਬਿਮਾਰੀ ਦੇ ਵਾਧੇ ਨੂੰ ਰੋਕਦੇ ਹਨ ਅਤੇ ਇਸਦੇ ਨਤੀਜਤਨ ਹਸਪਤਾਲ ਵਿਚ ਭਰਤੀ ਹੋਣ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਨੂੰ ਘਟਾਉਂਦੇ ਹਨ। ਇਕ ਆਦਰਸ਼ਕ ਇਲਾਜ ਉਹ ਹੋਏਗਾ ਜੋ ਸੁਰੱਖਿਅਤ ਹੈ, ਜਿਸਦੇ ਬਹੁਤ ਥੋੜੇ ਗੰਠ ਪ੍ਰਭਾਵ ਹਨ, ਜੋ ਬਿਮਾਰੀ ਦੇ ਵਾਧੇ ਨੂੰ ਰੋਕਣ ਵਿਚ ਸਹਾਇਤਾ ਕਰਦਾ ਹੈ ਅਤੇ ਜਿਸਨੂੰ ਭਾਈਚਾਰੇ ਵਿਚ ਲਾਗੂ ਕੀਤਾ ਜਾ ਸਕਦਾ ਹੈ।

ਟਰਾਇਲ

ਇਸ ਸਮੇਂ ਤੱਕ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਕੋਈ ਜਾਣੂ ਇਲਾਜ ਨਹੀਂ ਹਨ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਕਿ ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਪਾਇਆ ਗਿਆ ਹੋਵੇ। ਸਾਡੇ ਟਰਾਇਲ ਦਾ ਉਦੇਸ਼ ਸੰਭਾਵਿਤ ਇਲਾਜਾਂ ਨੂੰ ਪਛਾਣਦਿਆਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦਾ ਮੁਲਾਂਕਣ ਕਰਨਾ ਹੈ। ਇਹ ਕਰਨ ਦੇ ਸਮਰੱਥ ਹੋਣ ਲਈ ਅਸੀਂ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਇਕ ਜਾਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਢੁੱਕਵੇਂ, ਸੰਭਾਵੀ ਇਲਾਜਾਂ ਦੀ, ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੇ ਉਪਲਬੱਧ ਹੋਣ ਤੋਂ ਜਿੰਨੀ ਜਲਦੀ ਸੰਭਵ ਹੋ ਸਕੇ ਜਾਂਚ ਕਰਨੀ ਚਾਹੁੰਦੇ ਹਾਂ। ਅਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਡਰੱਗਜ਼ ਦਾ ਮੁਲਾਂਕਣ ਕਰਾਂਗੇ ਜੋ ਕਿ ਪ੍ਰਸਿੱਧ ਹਨ ਅਤੇ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਪੂਰੀ ਦੁਨੀਆਂ ਦੇ ਵਿਚ ਕਈ ਸਾਲਾਂ ਦੇ ਲਈ ਵਰਤਿਆ ਗਿਆ ਹੈ। ਦਵਾਈ ਨਾਲ ਸਬੰਧਤ ਖਾਸ ਜਾਣਕਾਰੀ ਅਤੇ ਇਸਦੇ ਜਾਣੂ ਗੰਠ ਪ੍ਰਭਾਵਾਂ ਦੇ ਲਈ ਕਿਰਪਾ ਕਰਕੇ ਨੱਥੀ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ਾਂ ਨੂੰ ਦੇਖੋ।

ਅਸੀਂ ਉਹ ਇਲਾਜ ਤਿਆਰ ਕਰਨਾ ਚਾਹੁੰਦੇ ਹਾਂ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਜਿੰਨਾ ਜ਼ਿਆਦਾ ਸੰਭਵ ਹੋ ਸਕੇ ਅਤੇ ਜਿੰਨੀ ਤੇਜ਼ੀ ਨਾਲ ਸੰਭਵ ਹੋ ਸਕੇ, ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਹੋਣ ਲਈ ਸਿੱਧ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ। ਪਰ ਅਸੀਂ ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਉਹ ਦਵਾਈ ਨਹੀਂ ਦੇਣੀ ਚਾਹੁੰਦੇ ਜੋ ਕੰਮ ਨਹੀਂ ਕਰਦੀ ਹੈ, ਅਤੇ ਜੋ ਬੱਸ ਲੋਕਾਂ ਗੰਠ ਪ੍ਰਭਾਵਾਂ ਦੇ ਬੇਲੋੜੇ ਜ਼ੇਖਮ ਵਿਚ ਪਾਏਗੀ।

ਇਸ ਸਮੇਂ ਸਾਡੇ ਕੋਲ ਇਸ ਬਾਰੇ ਕਾਫੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨਹੀਂ ਹੈ ਕਿ ਇਨ੍ਹਾਂ ਡਰੱਗਜ਼ ਨੂੰ ਲੈਣ ਤੋਂ ਪੈਦਾ ਹੋਣ ਵਾਲੇ ਲਾਭ ਇਨ੍ਹਾਂ ਡਰੱਗਜ਼ ਪੈਦਾ ਹੋ ਸਕਣ ਵਾਲੇ ਸੰਭਾਵੀ ਨੁਕਸਾਨਾਂ ਤੋਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਹਨ। ਇਸ ਕਰਕੇ, ਅਸੀਂ ਅਜੇ ਨਹੀਂ ਜਾਣਦੇ ਕਿ ਕੀ ਇਹ ਡਰੱਗਜ਼ ਕੋਵਿਡ-19 ਲਈ ਕਾਰਗਰ ਹਨ ਅਤੇ ਇਹ ਹੀ ਕਾਰਨ ਹੈ ਕਿ ਸਾਨੂੰ ਤੁਰੰਤ ਆਧਾਰ ਤੇ ਸਹੀ ਟਰਾਇਲ ਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੈ ਤਾਂ ਜੋ ਸਭ ਲਈ ਸਭ ਤੋਂ ਵਧੀਆ ਇਲਾਜ ਦੇ ਪ੍ਰਾਵਧਾਨ ਲਈ ਮਾਰਗਦਰਸ਼ਨ ਕਰਨ ਸਾਡੇ ਕੋਲ ਲੋੜੀਂਦੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਹੈ।

ਟੀਚਾ

ਸਾਡਾ ਟੀਚਾ ਇਹ ਪਤਾ ਲਗਾਉਣਾ ਹੈ ਕਿ ਕੀ ਕੋਵਿਡ-19 ਨਾਲ ਲਾਗ ਗ੍ਰਸਤ ਹੋਣ ਵਾਲੇ ਜ਼ਿਆਦਾ ਬਿਮਾਰ ਹੋਣ ਦੇ ਉੱਚ ਜ਼ੋਖਮ ਵਾਲੇ ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਦਿੱਤੇ ਗਏ ਚੁਣੌਤੀ ਦੇ ਇਲਾਜ, ਹਸਪਤਾਲ ਵਿਚ ਭਰਤੀ ਹੋਣ ਦੇ ਜ਼ੋਖਮ ਅਤੇ ਉੱਥੇ ਰਹਿਣ ਦੀ ਅਵਧੀ ਨੂੰ ਘਟਾਉਣ, ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਤੇਜ਼ੀ ਨਾਲ ਤੰਦਰੁਸਤ ਹੋਣ ਵਿਚ ਅਤੇ ਘੱਟ ਉਲਝਣਾਂ ਨੂੰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨ ਵਿਚ ਮਦਦ ਕਰਦੇ ਹਨ।

ਅਸੀਂ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਅਧਿਐਨ ਵਿਚ ਸ਼ਾਮਲ ਹੋਣ ਵਾਲੇ ਵੱਧ ਤੋਂ ਵੱਧ ਲੋਕਾਂ ਦੀ ਜਾਂਚ ਕਰਨ ਦਾ ਟੀਚਾ ਰੱਖਦੇ ਹਾਂ, ਇਨ੍ਹਾਂ ਵਿੱਚੋਂ ਕੁਝ ਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲਾ ਉਹ ਇਲਾਜ ਮਿਲੇਗਾ ਜਿਸਦੀ ਅਸੀਂ ਜਾਂਚ ਕਰ ਰਹੇ ਹਾਂ ਅਤੇ ਕੁਝ ਨੂੰ ਸਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਜਾਂਚੀ ਜਾ ਰਹੀ ਦਵਾਈ ਦੇ ਬਿਨਾਂ ਮੌਜੂਦਾ ਆਮ ਇਲਾਜ ਦਿੱਤਾ ਜਾਵੇਗਾ।

ਕੀ ਮੈਂ ਭਾਗ ਲੈ ਸਕਦਾ/ਦੀ ਹਾਂ?

ਅਸੀਂ ਪ੍ਰੀਖਣ ਦੇ ਲਈ ਘੱਟੋ-ਘੱਟ 3000 ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਭਰਤੀ ਕਰਨ ਦਾ ਇਰਾਦਾ ਰੱਖਦੇ ਹਾਂ।

ਭਾਗ ਲੈਣ ਲਈ ਤੁਹਾਨੂੰ 15, ਦਿਨਾਂ ਤੋਂ ਘੱਟ ਸਮੇਂ ਤੋਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਲੱਛਣਾਂ ਦਾ ਸਾਹਮਣਾ ਕਰਦੇ ਹੋਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ ਜੋ ਕਿ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੀ ਲਾਗ ਦੇ ਕਾਰਨ ਹੋਏ ਹੋ ਸਕਦੇ ਹਨ:

- **ਇਕ ਨਵੀਂ ਨਿਰੰਤਰ ਖੰਘ** - ਇਸਦਾ ਮਤਲਬ ਹੈ ਤੁਸੀਂ ਇਕ ਘੰਟੇ ਤੋਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਸਮੇਂ ਲਈ ਖੰਘ ਰਹੇ ਹੋ ਜਾਂ 24 ਘੰਟਿਆਂ ਵਿਚ ਨਿਰੰਤਰ ਖਾਂਸੀ ਦੇ 3 ਜਾਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਮੌਕੇ ਹੋਏ ਹਨ (ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਆਮ ਤੌਰ ਤੇ ਖਾਂਸੀ ਹੁੰਦੀ ਹੈ, ਤਾਂ ਲੱਛਣ ਵਾਲੀ ਖੰਘ ਉਸ ਤੋਂ ਖਰਾਬ ਹੋਏਗੀ)
- **ਅਤੇ/ਜਾਂ ਉੱਚ ਬੁਖਾਰ** - ਇਸਦਾ ਮਤਲਬ ਹੈ ਕਿ ਤੁਹਾਨੂੰ ਆਪਣੀ ਛਾਤੀ ਜਾਂ ਪਿੱਠ ਨੂੰ ਛੂਹਣ ਤੇ ਗਰਮ ਮਹਿਸੂਸ ਹੁੰਦਾ ਹੈ (ਤੁਹਾਨੂੰ ਆਪਣਾ ਬੁਖਾਰ ਨੋਟ ਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਨਹੀਂ ਹੈ)।

ਜਾਂ

- ਤੁਹਾਡਾ SARS-CoV-2 ਲਾਗ ਦਾ ਟੈਸਟ ਜੋ ਕਿ 15 ਤੋਂ ਘੱਟ ਦਿਨ ਪਹਿਲਾਂ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਸੀ, ਦੇ ਲਈ **ਪਾਜ਼ੀਟਿਵ ਟੈਸਟ** ਆਇਆ ਹੈ, ਅਤੇ ਤੁਸੀਂ ਕੋਵਿਡ -19 ਦੇ ਲੱਛਣਾਂ ਦੇ ਨਾਲ ਬਿਮਾਰ ਹੋ। ਇਨ੍ਹਾਂ ਲੱਛਣਾਂ ਵਿਚ, ਸਾਹ ਦੀ ਕਮੀ ਹੋਣਾ, ਬਿਮਾਰ ਮਹਿਸੂਸ ਹੋਣ ਦੀ ਆਮ ਭਾਵਨਾ, ਮਾਸਪੇਸ਼ੀਆਂ ਦਾ ਦਰਦ, ਦਸਤ, ਉਲਟੀ ਆਉਣਾ, ਬੁਖਾਰ ਅਤੇ ਖਾਂਸੀ ਸ਼ਾਮਲ ਹੋ ਸਕਦੇ ਹਨ, ਪਰ ਇਹ ਇਨ੍ਹਾਂ ਤੱਕ ਹੀ ਸੀਮਤ ਨਹੀਂ ਹਨ, ਅਤੇ ਇਹ ਤੁਹਾਨੂੰ **15 ਦਿਨਾਂ ਤੋਂ ਘੱਟ ਸਮੇਂ** ਪਹਿਲਾਂ ਹੋਏ ਹੋਣੇ ਚਾਹੀਦੇ ਹਨ।

ਇਹ ਅਧਿਐਨ ਉਨ੍ਹਾਂ ਲੋਕਾਂ ਲਈ ਹੈ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਦੇ ਲੱਛਣ ਅਜੇ ਮੌਜੂਦ ਹਨ। ਉਹ ਲੋਕ ਜੋ ਇਹ ਮਹਿਸੂਸ ਕਰਦੇ ਹਨ ਕਿ ਉਹ ਸਿਹਤਯਾਬੀ ਦੇ ਰਸਤੇ ਤੇ ਹਨ, ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਭਾਗ ਨਹੀਂ ਲੈਣਾ ਚਾਹੀਦਾ।

ਤੁਹਾਡੀ ਉਮਰ 50 ਤੋਂ 64 ਸਾਲ ਦੇ ਵਿਚਕਾਰ ਹੋਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ, ਅਤੇ ਹੇਠ ਲਿਖਿਆਂ ਵਿੱਚੋਂ ਘੱਟੋ ਘੱਟ ਇਕ ਤਕਲੀਫ਼ ਹੋਣੀ ਚਾਹੀਦੀ ਹੈ:

- ਗੰਭੀਰ ਬਿਮਾਰੀ ਜਾਂ ਦਵਾਈਆਂ (ਕੀਮੋਥੈਰੇਪੀ) ਦੇ ਕਾਰਨ ਕਮਜ਼ੋਰੀ ਹੋਈ ਸਰੀਰ ਰੱਖਿਆ ਪ੍ਰਣਾਲੀ
- ਦਿਲ ਦੀ ਬਿਮਾਰੀ ਜਾਂ ਹਾਈ ਬਲੱਡ ਪ੍ਰੈਸ਼ਰ

- ਦਮਾ ਜਾਂ ਫੇਫੜਿਆਂ ਦੀ ਬਿਮਾਰੀ
- ਮਧੂਮੇਹ ਜਿਸਦਾ ਇਲਾਜ ਇੰਸੂਲਿਨ ਨਾਲ ਨਾ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੋਏ
- ਜਿਗਰ ਦੀ ਬਿਮਾਰੀ
- ਸਟਰੋਕ ਜਾਂ ਤੰਤਰਿਕਾ ਸਬੰਧੀ ਸਮੱਸਿਆ

ਜਾਂ ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਲੱਛਣ ਹਨ ਅਤੇ ਤੁਸੀਂ 65 ਸਾਲ ਜਾਂ ਵੱਧ ਉਮਰ ਦੇ ਹੋ ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈ ਸਕਦੇ ਹੋ।

ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਅਧਿਐਨ ਵਿਚ ਸ਼ਾਮਲ ਹੁੰਦੇ ਹੋ ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਆਪਣੀਆਂ ਆਮ ਤਜਵੀਜ਼ ਕੀਤੀਆਂ ਗਈਆਂ ਦਵਾਈਆਂ ਨੂੰ ਲੈਣਾ ਜਾਰੀ ਰੱਖਣਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ।

ਕੀ ਮੇਰੇ ਲਈ ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਜ਼ਰੂਰੀ ਹੈ?

ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਪੂਰੀ ਤਰ੍ਹਾਂ ਇੱਛੁਕ ਹੈ। ਇਹ ਨਿਰਣਾ ਤੁਸੀਂ ਕਰਨਾ ਹੈ ਕਿ ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਹੈ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਭਾਗ ਨਾ ਲੈਣ ਦਾ ਨਿਰਣਾ ਤੁਹਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਐਨ ਐਚ ਐਸ (NHS) ਤੋਂ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕੀਤੀ ਜਾ ਰਹੀ ਦੇਖਭਾਲ ਨੂੰ ਹੁਣ ਜਾਂ ਭਵਿੱਖ ਵਿਚ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਪ੍ਰਭਾਵਿਤ ਨਹੀਂ ਕਰੇਗਾ।

ਜੇ ਮੈਂ ਭਾਗ ਲੈਂਦਾ/ਦੀ ਹਾਂ ਤਾਂ ਕੀ ਹੋਏਗਾ?

ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਲੱਛਣਾਂ ਨੂੰ ਅਨੁਭਵ ਕਰਦੇ ਹੋ ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ ਸਾਡੀ ਵੈਬਸਾਇਟ ਤੇ ਜਾ ਕੇ ਦੇਖੋਗੇ। ਵੈਬਸਾਇਟ ਤੇ ਦਿੱਤੀ ਗਈ ਜਾਣਕਾਰੀ ਇਸ ਪਰਚੇ ਵਿਚ ਦਿੱਤੀ ਗਈ ਜਾਣਕਾਰੀ ਦੇ ਸਮਾਨ ਹੀ ਹੈ। ਇਕ ਵਾਰ ਜਦੋਂ ਤੁਸੀਂ ਇਸਨੂੰ ਪੜ੍ਹ ਲੈਂਦੇ ਹੋ ਅਤੇ ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈਣ ਵਿਚ ਦਿਲਚਸਪ ਹੋ, ਤਾਂ ਇਹ ਦੇਖਣ ਲਈ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਪਾਤਰ ਹੋ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਕ ਸੰਖੇਪ ਆਨਲਾਇਨ ਫਾਰਮ ਪੂਰਾ ਕਰਨ ਲਈ ਕਹਾਂਗੇ। ਜੇ ਤੁਹਾਡੇ ਕੋਲ ਇੰਟਰਨੈੱਟ ਦੀ ਉਪਲਬੱਧਤਾ ਨਹੀਂ ਹੈ ਜਾਂ ਇਸਦੀ ਬਜਾਏ ਸਾਨੂੰ ਕਾਲ ਕਰਨੀ ਚਾਹੇਗੇ, ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ ਸਾਨੂੰ ਪੰਨਾ 12 ਉੱਪਰ ਦਿੱਤੇ ਸੰਪਰਕ ਵੇਰਵਿਆਂ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਕੇ ਸੰਪਰਕ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ।

ਸੂਚਿਤ ਸਹਿਮਤੀ

ਜੇ ਅਸੀਂ ਇਹ ਸੋਚਦੇ ਹਾਂ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਅਧਿਐਨ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਣ ਦੀ ਪਾਤਰਤਾ ਰੱਖਦੇ ਹੋ, ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਆਨਲਾਇਨ ਜਾਂ ਟੈਲੀਫੋਨ ਰਾਹੀਂ ਇਕ ਸਹਿਮਤੀ ਫਾਰਮ ਪੂਰਾ ਕਰਨ ਲਈ ਕਿਹਾ ਜਾਵੇਗਾ। ਫਾਰਮ ਨੂੰ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਭਰਨਾ ਹੈ ਇਸ ਬਾਰੇ ਹਦਾਇਤਾਂ

ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤੀਆਂ ਜਾਣਗੀਆਂ, ਇਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਤੁਸੀਂ ਜਾਣ ਜਾਓਗੇ ਕਿ ਕੀ ਕਰਨਾ ਹੈ। ਤੁਸੀਂ ਆਪਣੀ ਸੂਚਿਤ ਸਹਿਮਤੀ ਫਾਰਮ ਦੀ ਇਕ ਕਾਪੀ ਨੂੰ ਡਾਊਨਲੋਡ ਕਰਨ ਅਤੇ ਆਪਣੇ ਕੋਲ ਰੱਖਣ ਦੇ ਸਮਰੱਥ ਹੋਵੋਗੇ।

ਸੁਰੁਆਤੀ ਪ੍ਰਸ਼ਨੋਤਰੀ

ਇਸ ਦੇ ਬਾਅਦ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਕ ਛੋਟੀ ਪ੍ਰਸ਼ਨੋਤਰੀ ਭਰਨ ਲਈ ਕਿਹਾ ਜਾਵੇਗਾ ਜਿਸ ਵਿਚ ਤੁਹਾਡੇ ਬਾਰੇ ਅਤੇ ਤੁਹਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਅਨੁਭਵ ਕੀਤੇ ਜਾ ਰਹੇ ਲੱਛਣਾਂ ਦੇ ਕੁਝ ਵੇਰਵੇ ਹੋਣਗੇ। ਅਸੀਂ ਸੰਪਰਕ ਦੇ ਕੁਝ ਵੇਰਵੇ ਜਿਵੇਂ ਤੁਹਾਡਾ ਨਾਮ, ਈਮੇਲ ਪਤਾ ਅਤੇ ਟੈਲੀਫੋਨ ਨੰਬਰ ਵੀ ਇਕੱਤਰ ਕਰਾਂਗੇ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚਲੇ ਕਿਸੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਦੇ ਵੇਰਵੇ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਨ ਲਈ ਵੀ ਕਹਾਂਗੇ। ਜੇ ਇਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦਾ ਕੋਈ ਵਿਅਕਤੀ ਮੌਜੂਦ ਹੈ ਤਾਂ ਇਹ ਭਾਗੀਦਾਰ ਤੁਹਾਡਾ ਰਿਸ਼ਤੇਦਾਰ, ਤੁਹਾਡਾ ਵਿਆਹੁਤਾ ਸਾਥੀ, ਦੇਸਤ ਜਾਂ ਦੇਖਭਾਲਕਰਤਾ ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਜਿਸਨੂੰ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਡੇ ਬਾਰੇ ਜਾਣਕਾਰੀ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨ ਲਈ ਉਸ ਸਮੇਂ ਸੰਪਰਕ ਕਰਾਂਗੇ ਜਦੋਂ ਅਸੀਂ ਕਿਸੇ ਕਾਰਨ ਕਰਕੇ ਤੁਹਾਡੇ ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਕਰਨ ਦੇ ਸਮਰੱਥ ਨਹੀਂ ਹੋਵਾਂਗੇ। ਇਸ ਕਰਕੇ ਟਰਾਇਲ ਦਾ ਭਾਗੀਦਾਰੀ ਕੋਈ ਅਜਿਹਾ ਵਿਅਕਤੀ ਹੈ ਜਿਸਨੂੰ ਤੁਸੀਂ ਜਾਣਦੇ ਹੋ ਕਿ ਉਹ ਅਧਿਐਨ ਦੇ ਵਿਚ ਤੁਹਾਡੀ ਮਦਦ ਕਰ ਸਕਦਾ ਹੈ। ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਭਾਗੀਦਾਰ ਦਾ ਤੁਹਾਡੇ ਨਾਲ ਰਹਿਣਾ ਜ਼ਰੂਰੀ ਨਹੀਂ ਹੈ, ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਬੱਸ ਤੁਹਾਡੇ ਨਿਯਮਤ

ਸੰਪਰਕ ਵਿਭਾਗ ਨੂੰ ਆਪਣੇ ਲੱਗਣ ਦੇਣਾ

ਇਕ ਵਾਰ ਜਦੋਂ ਤੁਸੀਂ ਸੂਚਿਤ ਸਹਿਮਤੀ ਅਤੇ ਹੋਰ ਪ੍ਰਸ਼ਨਾਂ ਨੂੰ ਪੂਰਾ ਕਰ ਲਿਆ ਹੋਏ ਤਾਂ ਵੈਬਸਾਇਟ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਟੀਮ ਅਤੇ ਤੁਹਾਡੇ ਜੀ ਪੀ (GP) ਨੂੰ ਇਸ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨਾਲ ਸੂਚਿਤ ਕਰੇਗੀ। ਤੁਹਾਡੀ ਭਰਤੀ ਦੇ ਨਿਰਧਾਰਨ ਦੇ ਨਾਲ ਵਿਅਕਤੀਗਤ ਰੂਪ ਵਿਚ ਪਛਾਣਯੋਗ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਸ਼ਾਮਲ ਕਰਦੀ ਇਕ ਸੁਰੱਖਿਅਤ ਈਮੇਲ ਵੀ ਤੁਹਾਡੇ ਜੀ ਪੀ (GP) ਨੂੰ ਭੇਜੀ ਜਾ ਸਕਦੀ ਹੈ। ਇਸਦੇ ਬਾਅਦ ਇਕ ਪਾਤਰਤਾ ਪ੍ਰਾਪਤ ਮੈਡੀਕਲ ਪ੍ਰੈਕਟੀਸ਼ਨਰ ਇਸ ਬਾਰੇ ਜਾਂਚ ਕਰੇਗਾ ਕਿ ਇਸ ਬਾਰੇ ਸੂਚਿਤ ਕਰਨ ਵਾਲੇ ਕਿ ਉਹ ਭਾਗੀਦਾਰੀ ਲੈ ਸਕਦੇ ਹਨ ਅਤੇ ਇਹ ਫੈਨ ਦੁਆਰਾ ਸੂਚਿਤ ਕਰਾਂਗੇ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਣ ਦੇ ਯੋਗ ਹੋ, ਸਾਡੀ ਕੰਪਿਊਟਰ ਪ੍ਰਣਾਲੀ ਸਾਨੂੰ ਇਹ ਦੱਸਣ ਲਈ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਕਿਹੜੇ ਸਮੂਹ ਵਿਚ ਹੋਵੋਗੇ, ਤੁਹਾਡੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਬੇਤਰਤੀਬ ਬਣਾਏਗੀ। ਇਸ ਦੇ ਬਾਰੇ ਹੋਰ ਜਾਣਕਾਰੀ ਅਗਲੇ ਸੈਕਸ਼ਨ ਵਿਚ ਦਿੱਤੀ ਗਈ ਹੈ।

ਬੇਤਰਤੀਬ ਬਣਾਉਣਾ

ਪ੍ਰਕ੍ਰਿਆ ਦਾ ਅੰਤਮ ਹਿੱਸਾ ਤੁਹਾਨੂੰ ਦੱਸੇਗਾ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਮਾਨਕ ਦੇਖਭਾਲ (ਜਿਸ ਵਿਚ ਜੇ ਉਪਲਬੱਧ ਹੋਏ ਤਾਂ ਇਕ ਸਵੈਬ ਸ਼ਾਮਲ ਹੁੰਦਾ ਹੈ) ਨੂੰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੋਗੇ ਜਾਂ ਮਾਨਕ ਦੇਖਭਾਲ ਅਤੇ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲਾ ਇਲਾਜ (ਜਿਸ ਵਿਚ ਜੇ ਉਪਲਬੱਧ ਹੋਏ ਤਾਂ ਇਕ ਸਵੈਬ ਸ਼ਾਮਲ ਹੁੰਦਾ ਹੈ) ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੋਗੇ। ਤੁਹਾਨੂੰ ਸਾਡੀ ਕੰਪਿਊਟਰ ਪ੍ਰਣਾਲੀ ਦੇ ਦੁਆਰਾ ਬੇਤਰਤੀਬੇ ਤਰੀਕੇ (ਜਿਵੇਂ ਕਿਸੇ ਗੀਟੀ ਨੂੰ ਉਛਾਲ ਕੇ ਸੁੱਟਣਾ) ਨਾਲ ਇਨ੍ਹਾਂ ਸਮੂਹਾਂ ਵਿਚੋਂ ਇਕ ਸ਼ਾਮਲ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ ਅਤੇ ਨਾ ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ, ਨਾ ਤੁਹਾਡਾ ਜੀ ਪੀ (GP) ਜਾਂ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਟੀਮ ਇਹ ਨਿਰਧਾਰਨ ਕਰ ਸਕਦੀ ਹੈ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਕਿਹੜੇ ਸਮੂਹ ਵਿਚ ਹੋਵੋਗੇ। ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਹ ਦੱਸਦੀ ਈਮੇਲ ਜਾਂ ਫੋਨ ਕਾਲ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੇਗੀ ਜੋ ਤੁਹਾਨੂੰ ਕਿਸ ਸਮੂਹ ਦੇ ਵਿਚ ਪਾਇਆ ਗਿਆ ਹੈ; ਤੁਹਾਡਾ ਜੀ ਪੀ (GP) ਅਤੇ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਵੀ ਇਸ ਈਮੇਲ ਨੂੰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨਗੇ।

ਸਵੈਬ

ਅਸੀਂ ਆਸ ਕਰਦੇ ਹਾਂ ਕਿ ਹਰ ਕੋਈ ਜੋ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਂਦਾ ਹੈ ਅਸੀਂ ਉਸਨੂੰ ਕੋਵਿਡ-19 ਕਰੋਨਾਵਾਇਰਸ ਦੇ ਲਈ ਸਵੈਬ ਟੈਸਟਾਂ ਦੀ ਪੇਸ਼ਕਸ਼ ਕਰ ਸਕਾਂਗੇ। ਇਹ ਨੱਕ ਅਤੇ/ਜਾਂ ਗਲੇ ਦੇ ਸਵੈਬ ਹੋਣਗੇ। ਜੇ ਸਾਡੇ ਕੋਲ ਸਵੈਬਜ਼ ਉਪਲਬੱਧ ਹੁੰਦੇ ਹਨ, ਤਾਂ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਸ਼ੁਰੂਆਤ ਅਤੇ ਫਿਰ 5 ਦਿਨ ਬਾਅਦ ਦੁਬਾਰਾ ਸਵੈਬ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਨ ਲਈ ਕਹਾਂਗੇ।

ਵੈਸੇ ਦੁਨੀਆਂ ਭਰ ਵਿਚ ਸਵੈਬਜ਼ ਦੀ ਕਮੀ ਹੈ, ਇਸ ਲਈ ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਕਿ ਅਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਸਾਰਿਆਂ ਨੂੰ ਸਵੈਬ ਜਾਂਚਾਂ ਦੀ ਪੇਸ਼ਕਸ਼ ਨਾ ਕਰ ਸਕੀਏ ਜੋ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਂਦੇ ਹਨ। ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਸਵੈਬ ਦੀ ਪੇਸ਼ਕਸ਼ ਕੀਤੀ ਜਾਂਦੀ ਹੈ, ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਸ ਬਾਰੇ ਹਦਾਇਤਾਂ ਜਾਰੀ ਕੀਤੀਆਂ ਜਾਣਗੀਆਂ ਕਿ ਸਵੈਬ ਕਿਟ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਦਿਆਂ ਤੁਸੀਂ ਆਪਣਾ ਖੁਦ ਦਾ ਨਮੂਨਾ ਕਿਵੇਂ ਲੈ ਸਕਦੇ ਹੋ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਹ ਵੀ ਦੱਸਾਂਗੇ ਕਿ ਸਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤੇ ਗਏ ਲਿਫ਼ਾਫ਼ਿਆਂ ਦੇ ਵਿਚ ਨਮੂਨਿਆਂ ਨੂੰ ਡਾਕ ਰਾਹੀਂ ਕਿਵੇਂ ਭੇਜਣਾ ਹੈ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਸਵੈਬ ਨੂੰ ਪੋਸਟ ਬਾਕਸ ਤੱਕ ਨਹੀਂ ਪਹੁੰਚਾ ਸਕਦੇ ਤਾਂ ਇਸਨੂੰ ਇਕ ਫਰਿੱਜ ਵਿਚ

ਸਟੋਰ ਕਰੋ ਅਤੇ ਜਦੋਂ ਤੁਸੀਂ ਇਸਨੂੰ ਭੇਜ ਸਕਦੇ ਹੋਵੋ, ਤੁਸੀਂ ਇਸਨੂੰ ਭੇਜ ਦੇਵੋ।
ਤੁਹਾਨੂੰ ਸਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤੀ ਗਈ ਪੈਕਿੰਗ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਦਿਆਂ ਪਬਲਿਕ ਹੈਲਥ ਇੰਗਲੈਂਡ (Public Health England) ਜਾਂ ਹੋਰ ਸੈਂਟਰਲ ਲੈਬੋਰਟਰੀ ਸਰਵਿਸ ਨੂੰ ਸਵੈਬ ਭੇਜਣ ਲਈ ਕਿਹਾ ਜਾਵੇਗਾ। ਸਵੈਬ ਦਾ ਟੀਚਾ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਹ ਦੱਸਣਾ ਹੁੰਦਾ ਹੈ ਕਿ ਤੁਹਾਨੂੰ ਕੋਵਿਡ-19 ਹੈ ਜਾਂ ਨਹੀਂ ਅਤੇ ਨਤੀਜਿਆਂ ਨੂੰ ਤੁਹਾਡੇ ਜੀ ਪੀ (GP) ਕੋਲ ਭੇਜਿਆ ਜਾਵੇਗਾ। ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਸਵੈਬ ਨਤੀਜਿਆਂ ਦੀ ਬਹੁਲਤਾ ਨਾਲ ਗਲਤ ਨੈਗੇਟਿਵ ਦੀ ਦਰ ਹੈ ਅਤੇ ਇਸ ਲਈ ਭਾਵੇਂ ਕਿ ਤੁਹਾਡੇ ਸਵੈਬ ਦੇ ਨਤੀਜੇ ਨੈਗੇਟਿਵ ਹੋ ਸਕਦੇ ਹਨ, ਤੁਹਾਨੂੰ ਫਿਰ ਵੀ ਕੋਵਿਡ-19 ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਅਤੇ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਹ ਸਲਾਹ ਦਿੰਦੇ ਹਾਂ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਨਤੀਜਿਆਂ ਦੇ ਸੰਦਰਭ ਦੇ ਬਿਨਾਂ ਦਵਾਈ ਜਾਰੀ ਰੱਖੋ। ਪਬਲਿਕ ਹੈਲਥ ਇੰਗਲੈਂਡ (ਪੀ ਐਚ ਈ) (Public Health England, PHE) ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੀਆਂ ਖੁਦ ਮੰਜ਼ੂਰ ਕੀਤੀਆਂ ਪ੍ਰਕ੍ਰਿਆਵਾਂ ਦੀ ਪਾਲਣਾ ਦੇ ਬਾਅਦ ਨਮੂਨਿਆਂ ਨੂੰ 5 ਸਾਲ ਤੱਕ ਰੱਖ ਸਕਦੇ ਹਨ।

ਖੂਨ ਦੀ ਜਾਂਚ

ਅਸੀਂ ਅਧਿਐਨ ਵਿਚਲੇ ਸਾਰੇ ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੇ ਲੱਛਣਾਂ ਦੇ ਸਮਾਪਤ ਹੋ ਜਾਣ ਦੇ ਬਾਅਦ ਸੰਪਰਕ ਕਰਨ ਲਈ ਸਹਿਮਤੀ ਦੇਣ ਲਈ ਵੀ ਕਹਿ ਰਹੇ ਹਾਂ, ਤਾਂ ਜੋ ਕੋਵਿਡ-19 ਕਰੋਨਾਵਾਇਰਸ ਦੇ ਲਈ ਖੂਨ ਦੀ ਜਾਂਚ ਕੀਤੀ ਜਾ ਸਕੇ। ਤੁਹਾਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਣ ਲਈ ਖੂਨ ਦੀ ਜਾਂਚ ਲਈ ਸੰਪਰਕ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੋਣ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਨਹੀਂ ਹੈ। ਭਾਵੇਂ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਇਸ ਗੱਲ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੋਵੋ ਕਿ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਖੂਨ ਦੀ ਜਾਂਚ ਲਈ ਕਹਿ ਸਕਦੇ ਹਾਂ, ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਇਹ ਨਹੀਂ ਚਾਹੁੰਦੇ ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ ਮੈਂਕੇ ਤੇ ਨਾ ਕਹਿਣ ਦੇ ਯੋਗ ਹੋਵੋਗੇ।

ਟਰਾਇਲ ਵਾਲਾ ਇਲਾਜ

ਜੇ ਬੇਤਰਤੀਬ ਚੋਣ ਦੁਆਰਾ ਤੁਹਾਨੂੰ ਮਾਨਕ ਦੇਖਭਾਲ ਅਤੇ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲੇ ਇਲਾਜ ਲਈ ਚੁਣਿਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ, ਤਾਂ ਡਰੱਗ ਤੁਹਾਨੂੰ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਪ੍ਰਬੰਧ ਕੀਤੇ ਜਾਣਗੇ ਜਾਂ ਤੁਸੀਂ ਸਥਾਨਕ ਫਾਰਮੇਸੀ ਜਾਂ ਸਥਾਨਕ ਜੀ ਪੀ (GP) ਤੋਂ ਡਰੱਗ ਪ੍ਰਾਪਤ

ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ/ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨ ਲਈ ਕਿਸੇ ਵਿਅਕਤੀ ਨੂੰ ਨਾਮਾਂਕਿਤ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ। ਤੁਸੀਂ ਇਸ ਬਾਰੇ ਵੀ ਹਦਾਇਤਾਂ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੋਗੇ ਕਿ ਇਸਨੂੰ ਕਿਵੇਂ ਲੈਣਾ ਹੈ ਅਤੇ ਕਿੰਨੇ ਸਮੇਂ ਲਈ ਲੈਣਾ ਹੈ ਅਤੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟੈਕਸਟ ਜਾਂ ਟੈਲੀਫੋਨ ਕਾਲ ਦੇ ਰਾਹੀਂ ਇਸਦੀ ਪ੍ਰਾਪਤੀ ਬਾਰੇ ਸੂਚਿਤ ਕਰਨਾ ਪਵੇਗਾ। ਜੇ ਅਧਿਐਨ ਦੇ ਦੌਰਾਨ ਤੁਹਾਡੀ ਹਾਲਤ ਹੋਰ ਵਿਗੜਦੀ ਹੈ, ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਅਧਿਐਨ ਟੀਮ ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਨਹੀਂ ਕਰਨਾ ਚਾਹੀਦਾ ਸਗੋਂ ਆਪਣੇ ਜੀ ਪੀ (GP) ਜਾਂ ਹੋਰ ਆਮ ਸੇਵਾਵਾਂ ਜੋ ਤੁਹਾਡੇ ਲਈ ਉਪਲਬਧ ਹਨ, ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਕਰਨਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ।

ਫਾਲੋ-ਅੱਪ

ਤੁਹਾਨੂੰ ਤੁਹਾਡੇ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਸ਼ੁਰੂ ਹੋਣ ਤੋਂ ਬਾਅਦ 28 ਦਿਨ ਤੱਕ ਤੁਹਾਡੇ ਲੱਛਣਾਂ ਅਤੇ ਤੁਸੀਂ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਮਹਿਸੂਸ ਕਰਦੇ ਹੋ, ਦੇ ਸਬੰਧ ਵਿਚ ਪ੍ਰਸ਼ਨਾਂ ਨੂੰ ਪੂਰਾ ਕਰਨ ਲਈ ਸਾਡੇ ਤੋਂ ਇਕ ਟੈਕਸਟ ਸੁਨੇਹਾ ਪ੍ਰਾਪਤ ਹੋਵੇਗਾ। ਇਹ ਰੋਜ਼ਾਨਾ ਦੀ ਇਕ ਆਨਲਾਇਨ ਡਾਇਰੀ ਹੋਵੇਗੀ। ਜੇ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਤੁਹਾਡੇ ਰੋਜ਼ਾਨਾ ਦੀ ਡਾਇਰੀ ਦੇ ਆਨਲਾਇਨ ਉੱਤਰਾਂ ਨੂੰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਨਹੀਂ ਕਰਦੀ ਹੈ, ਉਹ ਫਾਲੋ ਅੱਪ ਅਵਧੀ ਦੇ 2, 7, 14 ਅਤੇ 28 ਦਿਨ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟੈਕਸਟ ਭੇਜਣਗੇ ਜਾਂ ਟੈਲੀਫੋਨ ਕਰਨਗੇ ਅਤੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਫੋਨ ਦੇ ਉੱਪਰ ਪ੍ਰਸ਼ਨਾਂ ਦਾ ਇਕ ਸੰਖੇਪ ਸੈੱਟ ਪੁੱਛਣਗੇ।

ਜੇ ਮੈਨੂੰ ਹਸਪਤਾਲ ਵਿਚ ਦਾਖਲ ਕਰ ਲਿਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ ਤਾਂ ਕੀ ਹੋਵੇਗਾ?

ਜੇ 28 ਦਿਨ ਦੀ ਫਾਲੋ ਅੱਪ ਅਵਧੀ ਦੇ ਦੌਰਾਨ ਤੁਹਾਨੂੰ ਕਿਸੇ ਵੀ ਸਮੇਂ ਹਸਪਤਾਲ ਦਾਖਲ ਕੀਤਾ ਜਾਂਦਾ ਹੈ ਤਾਂ ਸਾਡੇ ਲਈ ਇਹ ਜਾਣਨਾ ਮਹੱਤਵਪੂਰਨ ਹੈ। ਸਾਨੂੰ ਇਹ ਜਾਣਨ ਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੈ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲੀ ਦਵਾਈ ਨੂੰ ਲੈ ਰਹੇ ਹੋ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਕ ਕਾਰਡ ਦੇਵਾਂਗੇ ਜੋ ਤੁਸੀਂ ਦੂਜੇ ਸਿਹਤ ਪੇਸ਼ੇਵਰਾਂ ਨੂੰ ਇਹ ਦੱਸਣ ਲਈ ਆਪਣੇ ਨਾਲ ਰੱਖ ਸਕਦੇ ਹੋ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈ ਰਹੇ ਹੋ। ਇਹ ਵਾਕਈ ਬਹੁਤ ਮਹੱਤਵਪੂਰਨ ਹੈ ਕਿ ਤੁਹਾਡਾ ਕੋਈ ਨਜ਼ਦੀਕੀ ਵਿਅਕਤੀ ਇਹ ਜਾਣਦਾ ਹੈ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਅਧਿਐਨ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈ ਰਹੇ ਹੋ, ਤਾਂ ਜੋ ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਹਸਪਤਾਲ ਵਿਚ ਦਾਖਲ ਕਰਵਾਇਆ ਜਾਂਦਾ ਹੈ ਤਾਂ ਉਹ ਤੁਹਾਡੇ ਚਿਕਿਤਸਕ ਡਾਕਟਰਾਂ ਅਤੇ ਸੈਰਟੀਫਾਈਡ ਸੈਲੈਕਟਡ ਸੈਨੀਟਰੀ ਐਜੰਸੀ (NHS) ਦੀ ਸੇਵਾਵਾਂ ਅਤੇ ਡਾਟਾਬੇਸਾਂ (ਐਨ ਐਚ ਐਸ ਡਿਜੀਟਲ (NHS Digital), ਪਬਲਿਕ ਹੈਲਥ ਇੰਗਲੈਂਡ ਅਤੇ ਹੋਰ ਬਰਾਬਰ ਦੇ ਅਦਾਰੇ, ਅਤੇ ਅਫ਼ਵਾਂਸ਼ਿਕ ਅਤੇ ਹੋਰ ਖੋਜ ਸਬੰਧੀ ਡਾਟਾ ਬੇਸ, ਜੋ ਤੁਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਨਮੂਨੇ ਮੁਹੱਈਆ ਕਰਵਾਏ ਹਨ) ਵਿਚ ਤੁਹਾਡੇ ਬਾਰੇ ਰੱਖੇ ਗਏ ਡਾਟਾ ਤੱਕ ਵੀ ਪਹੁੰਚ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹਾਂ।

ਜੇ ਮੈਂ ਭਾਗ ਲੈਂਦਾ/ਦੀ ਹਾਂ ਤਾਂ ਕੀ ਹੋਵੇਗਾ? ਫਲੇਅ ਚਾਰਟ।

ਵਰਡ ਸੰਸ
 ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਤੁਸੀਂ ਆਪਣੀ ਪ੍ਰੈਕਟਿਸ ਤੋਂ ਇਸ ਪ੍ਰਤੀਭਾਗੀ ਦੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਸ਼ੀਟ ਦੇ ਲਿੰਕ ਵਾਲਾ ਇਕ ਸੁਨੇਹਾ ਜਾਂ ਪੱਤਰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੋਗੇ, ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਤੁਹਾਨੂੰ ਸਿਹਤ ਦੇਖਭਾਲ ਦੇ ਕਿਸੇ ਹੋਰ ਪ੍ਰਦਾਤਾ ਦੁਆਰਾ ਦੱਸਿਆ ਜਾਵੇ, ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਦੁਆਰਾ ਦੱਸਿਆ ਜਾਵੇ ਜਾਂ ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਤੁਸੀਂ ਰਾਸ਼ਟਰੀ ਮੀਡੀਆ ਦੀ ਕਵਰੇਜ ਕਾਰਨ ਜਾਗਰੂਕ ਹੋ ਗਏ ਹੋਵੋ। ਇਸ ਦੇ ਬਾਅਦ ਉਹ ਆਨਲਾਇਨ ਫਾਰਮ ਜਿਸ ਬਾਰੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਸੂਚਿਤ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ, ਉਸਨੂੰ ਭਰਕੇ ਤੁਸੀਂ ਸਾਨੂੰ ਦੱਸਦੇ ਹੋ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈਣ ਵਿਚ ਦਿਲਚਸਪੀ ਰੱਖਦੇ ਹੋ। ਇਹ ਤੁਹਾਨੂੰ ਤੁਹਾਡੀ ਇਕਤ ਅਤੇ ਹੋਰ ਲੱਛਣਾਂ ਦੇ ਬਾਰੇ ਹਾਲ ਪੁਸ਼ਟ ਪੱਕੇਗਾ। ਇਹ ਤੁਹਾਡੇ

ਇਸਦੇ ਬਾਅਦ ਅਸੀਂ ਯੋਗਤਾ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਲੀਨਿਕਲ ਅਮਲੇ ਨੂੰ ਇਹ ਪੁਸ਼ਟੀ ਕਰਨ ਲਈ ਕਹਾਂਗੇ ਕਿ ਤੁਹਾਨੂੰ ਭਾਗ ਲੈਣ ਤੋਂ ਰੋਕਣ ਲਈ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦੀਆਂ ਚਿਕਿਤਸਕ ਸਮੱਸਿਆਵਾਂ ਨਹੀਂ ਹਨ।

ਇਸਦੇ ਬਾਅਦ, ਸਾਡੀ ਕੰਪਿਊਟਰ ਪ੍ਰਣਾਲੀ ਤੁਹਾਨੂੰ ਬੇਤਰਤੀਬ ਤਰੀਕੇ (ਜਿਵੇਂ ਕਿਸੇ ਗੀਟੀ ਨੂੰ ਉਛਾਲ ਦੇ ਸੁੱਟਣਾ) ਨਾਲ ਇਨ੍ਹਾਂ ਵਿੱਚੋਂ ਇੱਕ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨ ਲਈ ਨਿਰਧਾਰਤ ਕਰੇਗੀ।

- ਜਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਐਨ ਐਚ ਐਸ (NHS) ਦੁਆਰਾ ਦੱਸਿਆ ਗਿਆ ਹੈ ਮਾਨਕ ਦੇਖਭਾਲ ਅਤੇ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲਾ ਇਲਾਜ ਜਾਂ
- ਜਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਐਨ ਐਚ ਐਸ (NHS) ਦੁਆਰਾ ਦੱਸਿਆ ਗਿਆ ਹੈ ਮਾਨਕ ਦੇਖਭਾਲ ਨਾ ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ, ਜਾਂ ਤੁਹਾਡਾ ਜੀ ਪੀ (GP) ਜਾਂ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲੀ ਟੀਮ ਇਹ ਚੁਣ ਸਕਦੀ ਹੈ ਕਿ ਤੁਹਾਨੂੰ ਕਿਹੜਾ ਸਮੂਹ ਦਿੱਤਾ ਜਾਵੇਗਾ।

ਫਾਲੋ-ਅੱਪ

ਜੇ ਇਹ ਉਪਲਬੱਧ ਹੁੰਦੀ ਹੈ ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇੱਕ ਸਵੈ-ਕਿੱਟ ਪ੍ਰਾਪਤ ਹੋਵੇਗੀ ਅਤੇ ਇਸ ਬਾਰੇ ਹਦਾਇਤਾਂ ਮਿਲਣਗੀਆਂ ਕਿ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਸ਼ੁਰੂਆਤ ਤੋਂ ਅਤੇ ਸੰਭਵ ਤੌਰ ਤੇ 5 ਦਿਨ ਨੂੰ ਖੁਦ ਦਾ ਨਮੂਨਾ ਕਿਵੇਂ ਲੈਣਾ ਹੈ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਹ ਵੀ ਦੱਸਾਂਗੇ ਕਿ ਨਮੂਨੇ ਨੂੰ ਪ੍ਰਯੋਗਸ਼ਾਲਾਵਾਂ ਵਿੱਚ ਕਿਵੇਂ ਭੇਜਣਾ ਹੈ। ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲੇ ਇਲਾਜ ਵਾਲੇ ਸਮੂਹ ਵਿੱਚ ਭੇਜ ਦਿੱਤਾ ਜਾਂਦਾ ਹੈ, ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇੱਕ ਡਰੱਗ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤੀ ਤੁਹਾਨੂੰ 28 ਦਿਨਾਂ ਲਈ ਤੁਹਾਡੇ ਡਾਕਟਰ ਦੀ ਸੇਵਾ ਦੀ ਸ਼ਾਇਦ ਲੋੜ ਪਵੇਗੀ ਕਿਉਂਕਿ ਇਹ ਇੱਕ ਸੁਰੱਖਿਅਤ ਕਿਰਿਆਵਾਂ ਜਿਸ ਵਿੱਚ ਤੁਸੀਂ ਸਾਨੂੰ ਤੁਹਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਅਨੁਭਵ ਕੀਤੇ ਜਾ ਰਹੇ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦੇ ਲੱਛਣ ਅਤੇ ਤੁਸੀਂ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਮਹਿਸੂਸ ਕਰ ਰਹੇ ਹੋ ਦੇ ਬਾਰੇ ਦੱਸੋਗੇ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਹ ਡਾਇਰੀ ਆਨਲਾਈਨ ਪੂਰੀ ਕਰਨ ਲਈ ਕਹਾਂਗੇ, ਜੇ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਡੇ ਤੋਂ ਜਾਣਕਾਰੀ ਪ੍ਰਾਪਤ ਨਹੀਂ ਕਰਦੇ ਹਾਂ ਤਾਂ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਪ੍ਰਸ਼ਨਾਂ ਦਾ ਉੱਤਰ ਦੇਣ

ਵਿਕਲਪਕ ਫਾਲੋ-ਅੱਪ

ਅਸੀਂ ਮੁੱਖ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਬਾਅਦ ਪ੍ਰਤੀਭਾਗੀਆਂ ਦੇ ਇਕ ਸਮੂਹ ਦੀ ਇੰਟਰਵਿਊ ਲੈਣ ਦੀ ਯੋਜਨਾ ਬਣਾ ਰਹੇ ਹਾਂ। ਇਹ ਵਿਕਲਪਕ ਹੈ ਅਤੇ ਤੁਸੀਂ ਸਹਿਮਤੀ ਫਾਰਮ ਉੱਤੇ ਇਸਦੀ ਪੁਸ਼ਟੀ ਕਰ ਸਕੋਗੇ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਖੋਜ ਟੀਮ ਦੁਆਰਾ ਸੰਪਰਕ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੋ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਸੰਪਰਕ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੋ ਤਾਂ ਅਧਿਐਨ ਟੀਮ ਤਕਰੀਬਨ 28 ਦਿਨਾਂ ਦੇ ਅੰਦਰ ਇੰਟਰਵਿਊ ਦੇ ਵੇਰਵਿਆਂ ਦੇ ਨਾਲ ਤੁਹਾਡੇ ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਕਰੇਗੀ। ਇਸ ਦੇ ਬਾਅਦ ਤੁਸੀਂ ਇਹ ਨਿਰਣਾ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ ਕਿ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਚਾਹੁੰਦੇ ਹੋ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਜੇ ਦੂਕਵੀ ਜਾਂਚ ਉਪਲਬਧ ਹੋ ਜਾਂਦੀ ਹੈ ਤਾਂ ਅਸੀਂ ਕੋਵਿਡ-19 ਕਰੋਨਾਵਾਇਰਸ ਲਾਗ ਨੂੰ ਖੂਨ ਦੇ ਨਮੂਨੇ ਨਾਲ ਸਾਰੇ ਪ੍ਰਤੀਭਾਗੀਆਂ ਨੂੰ ਜਾਂਚਣ ਦੀ ਯੋਜਨਾ ਬਣਾ ਰਹੇ ਹਾਂ।

ਇਹ ਵਿਕਲਪਕ ਹੈ, ਅਤੇ ਤੁਸੀਂ ਸਹਿਮਤੀ ਫਾਰਮ ਉੱਪਰ ਇਹ ਪੁਸ਼ਟੀ ਕਰਨ ਦੇ ਸਮਰੱਥ ਹੋਵੋਗੇ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਖੋਜ ਟੀਮ ਦੁਆਰਾ ਸੰਪਰਕ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੋ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਸੰਪਰਕ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੋ, ਤਾਂ ਖੋਜ ਟੀਮ ਅਧਿਐਨ ਦੇ ਪੂਰਾ ਹੋਣ ਦੇ ਛੇ ਮਹੀਨਿਆਂ ਦੇ ਅੰਦਰ ਖੂਨ ਦੀ ਜਾਂਚ ਦੇ ਵੇਰਵਿਆਂ ਨਾਲ ਤੁਹਾਨੂੰ ਸੰਪਰਕ ਕਰੇਗੀ। ਫਿਰ ਤੁਸੀਂ ਇਹ ਨਿਰਣਾ ਲੈ ਸਕਦੇ ਹੋ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਖੂਨ ਦੀ ਜਾਂਚ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਚਾਹੁੰਦੇ ਹੋ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਖੂਨ ਦਾ ਨਮੂਨਾ ਨਹੀਂ ਦੇਣਾ ਚਾਹੁੰਦੇ, ਤੁਸੀਂ ਤਾਂ ਵੀ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈ ਸਕਦੇ ਹੋ।

ਭਾਗ ਲੈਣ ਦੇ ਸੰਭਾਵਤ ਨੁਕਸਾਨ ਜਾਂ ਗੰਠ ਪ੍ਰਭਾਵ ਕਿਹੜੇ ਹਨ?

ਐਨ ਐਚ ਐਸ ਦੇ ਅੰਦਰ ਵਰਤੀਆਂ ਜਾ ਰਹੀਆਂ ਦਵਾਈਆਂ ਸਮੇਤ, ਕਿਸੇ ਵੀ ਦਵਾਈ ਦੇ ਨਾਲ, ਗੈਣ ਪ੍ਰਭਾਵਾਂ ਦਾ ਜ਼ੋਖਮ ਹੁੰਦਾ ਹੈ।

ਹਰੇਕ ਦਵਾਈ ਨਾਲ ਸਬੰਧਤ ਆਮ ਗੈਣ ਪ੍ਰਭਾਵਾਂ ਦੇ ਵੇਰਵਿਆਂ ਲਈ ਕਿਰਪਾ ਕਰਕੇ ਨੱਥੀ ਦਸਤਾਵੇਜ਼ ਨੂੰ ਦੇਖੋ।
ਤੁਸੀਂ ਆਪਣੀ ਰੋਜ਼ਾਨਾ ਡਾਇਰੀ ਵਿਚ ਸਾਨੂੰ ਇਹ ਦੱਸਣ ਦੇ ਸਮਰੱਥ ਹੋਵੋਗੇ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਇਨ੍ਹਾਂ ਵਿੱਚੋਂ ਕਿਸੇ ਲੱਛਣ ਦਾ ਅਨੁਭਵ ਕਰ ਰਹੇ ਹੋ।

ਭਾਗ ਲੈਣ ਦੇ ਸੰਭਾਵਤ ਲਾਭ ਕੀ ਹਨ?

ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈ ਕੇ ਤੁਸੀਂ ਇਸ ਬਾਰੇ ਸਮਝ ਵਿਚ ਯੋਗਦਾਨ ਪਾ ਰਹੇ ਹੋਵੋਗੇ ਕਿ ਅਸੀਂ ਕੋਵਿਡ-19 ਦਾ ਇਲਾਜ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹਾਂ ਅਤੇ ਲੱਛਣਾਂ ਵਿਚ ਵਾਧਾ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਹੁੰਦਾ ਹੈ। ਹੋ ਸਕਦਾ ਹੈ ਕਿ ਜਦੋਂ ਲੋਕ ਬਿਮਾਰ ਹੋਣ ਤਾਂ ਇਹ ਲੱਛਣਾਂ ਦੀ ਅਵਧੀ ਜਾਂ ਤੀਬਰਤਾ ਨੂੰ ਘੱਟ ਕਰੇ ਜਾਂ ਨਾ ਕਰੇ। ਅਸੀਂ ਆਸ ਕਰਦੇ ਹਾਂ ਕਿ ਸਾਰੇ ਪ੍ਰਤੀਭਾਗੀ ਇਕ ਸਵੈਬ (ਦੁਨੀਆ ਭਰ ਵਿਚਲੀ ਉਪਲਬੱਧਤਾ ਦੇ ਆਧਾਰ ਤੇ) ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨਗੇ ਅਤੇ ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਇਹ ਦੱਸਿਆ ਜਾਵੇਗਾ ਕਿ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਲਈ ਸਵੈਬ ਪਾਜ਼ੀਟਿਵ ਹੈ ਜਾਂ ਨਹੀਂ। ਅਸੀਂ ਐਨ ਐਚ ਐਸ ਉੱਪਰ ਬੋਝ ਨੂੰ ਘਟਾਉਣ ਦੀ ਆਸ ਵੀ ਕਰਦੇ ਹਾਂ। ਪੂਰਤੀ ਨਾਲ ਸਬੰਧਤ ਮੁੱਦਿਆਂ ਦੇ ਕਾਰਨ ਇਹ ਹਮੇਸ਼ਾਂ ਸੰਭਵ ਨਹੀਂ ਹੋ ਸਕਦਾ।

ਇਸ ਸਮੇਂ ਅਸੀਂ ਵਾਕਈ ਨਹੀਂ ਜਾਣਦੇ ਕਿ ਕੀ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚਲੇ ਇਲਾਜ ਕੋਵਿਡ-19 ਦੇ ਵਿਰੁੱਧ ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਹਨ। ਟਰਾਇਲ ਨੂੰ ਇਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਤਿਆਰ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ ਕਿ ਨਤੀਜੇ ਨਾ ਕੇਵਲ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਅੰਤ ਤੇ ਪਰਖੇ ਜਾਣਗੇ, ਸਗੋਂ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਨਾਲ-ਨਾਲ ਪਰਖੇ ਜਾਣਗੇ। ਇਸ ਲਈ, ਜਿਵੇਂ ਹੀ ਸਾਡੇ ਕੋਲ, ਸਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਜਾਂਚ ਕੀਤੀ ਜਾ ਰਹੀ ਡਰੱਗ ਦੀ ਪ੍ਰਭਾਵਸ਼ੀਲਤਾ ਬਾਰੇ ਜਾਣਕਾਰੀ ਉਪਲਬੱਧ ਹੁੰਦੀ ਹੈ, ਅਸੀਂ ਸਭ ਤੋਂ ਵਧੀਆ ਦੇਖਭਾਲ ਦੇ ਬਾਰੇ ਸਿਫ਼ਾਰਸ਼ਾਂ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹਾਂ।

ਕਿਉਂਕਿ ਅਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਨੂੰ ਇਸ ਤਰੀਕੇ ਨਾਲ ਤਿਆਰ ਕੀਤਾ ਹੈ ਕਿ ਨਤੀਜਿਆਂ ਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਦੌਰਾਨ ਪਰਖਿਆ ਜਾਵੇਗਾ, ਜਿਵੇਂ ਹੀ ਸਾਨੂੰ ਇਹ ਪਤਾ ਲੱਗਦਾ ਹੈ ਕਿ ਇਕ ਤਰੀਕਾ ਜ਼ਿਆਦਾ ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਹੈ, ਤਾਂ ਅਸੀਂ ਅਧਿਐਨ ਦੇ ਸਭ ਤੋਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਤਰੀਕੇ ਨੂੰ ਜ਼ਿਆਦਾ ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਦੇਣ ਦੇ ਸਮਰੱਥ ਹੋਵਾਂਗੇ। ਇਸ ਤਰੀਕੇ ਨਾਲ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚਲੇ ਜ਼ਿਆਦਾ ਲੋਕਾਂ ਨੂੰ ਘੱਟ ਖਰਚੀਲੇ ਟਰਾਇਲ ਵਾਲੇ ਇਲਾਜ ਨੂੰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨ ਦੀ ਜ਼ਿਆਦਾ ਸੰਭਾਵਨਾ ਹੋਏਗੀ। ਜੇ ਇਹ ਪਤਾ ਚਲਦਾ ਹੈ ਕਿ ਸਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਜਾਂਚ ਕੀਤੀ ਜਾ ਰਹੀ ਪਹਿਲੀ ਡਰੱਗ ਆਮ ਦੇਖਭਾਲ ਤੋਂ ਜ਼ਿਆਦਾ ਪ੍ਰਭਾਵੀ ਹੈ ਤਾਂ ਇਹ ਡਰੱਗ, ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਵਿਚ ਦੇਖਭਾਲ ਦਾ ਮਾਨਕ ਬਣ ਜਾਵੇਗੀ, ਅਤੇ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਸ਼ਾਮਲ ਕੀਤੀ ਗਈ ਕਿਸੇ ਵੀ ਹੋਰ ਨਵੀਂ ਦਵਾਈ ਦੀ ਇਸਦੇ ਵਿਰੁੱਧ ਤੁਲਨਾ ਕੀਤੀ ਜਾਵੇਗੀ।

ਜੇ ਮੈਂ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਣਾ ਜਾਰੀ ਨਹੀਂ ਰੱਖਣਾ/ਈ ਚਾਹੁੰਦਾ/ਦੀ ਤਾਂ ਕੀ

ਹੋਏਗਾ?

ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਭਾਗ ਲੈਣ ਦਾ ਨਿਰਣਾ ਕਰਦੇ ਹੋ ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ ਕਿਸੇ ਵੀ ਸਮੇਂ ਬਿਨਾਂ ਕੋਈ ਕਾਰਨ ਦੱਸਿਆਂ ਇਸ ਵਿੱਚੋਂ ਹੱਟ ਸਕਦੇ ਹੋ। ਇਸ ਸਮੇਂ ਤੱਕ ਇਕੱਤਰ ਕੀਤੀ ਗਈ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਵਰਤਿਆ ਜਾਵੇਗਾ।

ਤੁਹਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤੇ ਗਏ ਅਤੇ ਪਬਲਿਕ ਹੈਲਥ ਇੰਗਲੈਂਡ (Public Health England) ਨੂੰ ਭੇਜੇ ਗਏ ਸਵੈਬ ਦੇ ਨਮੂਨੇ ਉੱਪਰ ਕਾਰਵਾਈ ਕੀਤੀ ਜਾਵੇਗੀ ਅਤੇ ਇਸਨੂੰ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੀਆਂ ਮਾਨਕ ਪ੍ਰਕ੍ਰਿਆਵਾਂ ਦੇ ਅਨੁਸਾਰ ਪੰਜ ਸਾਲ ਤੱਕ ਦੇ ਸਮੇਂ ਲਈ ਸਟੋਰ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਵਿੱਚੋਂ ਹੱਟਣਾ ਚਾਹੁੰਦੇ ਹੋ ਤਾਂ ਪੰਨਾ 12 ਉੱਪਰ ਦਿੱਤੇ ਸੰਪਰਕ ਵੇਰਵਿਆਂ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਕੇ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਕਰੋ। ਟਰਾਇਲ ਵਿੱਚੋਂ ਹੱਟਣ ਦਾ ਨਿਰਣਾ ਤੁਹਾਡੇ ਦੁਆਰਾ ਐਨ ਐਚ ਐਸ ਤੋਂ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕੀਤੀ ਜਾ ਰਹੀ ਦੇਖਭਾਲ ਨੂੰ ਕਿਸੇ ਵੀ ਤਰੀਕੇ ਨਾਲ ਹੁਣ ਜਾਂ ਭਵਿੱਖ ਵਿੱਚ ਪ੍ਰਭਾਵਿਤ ਨਹੀਂ ਕਰੇਗਾ।

ਖਰਚੇ ਅਤੇ ਭੁਗਤਾਨ

ਤੁਹਾਡੀ ਭਾਗੀਦਾਰੀ ਦੇ ਲਈ ਤੁਹਾਨੂੰ £20 ਦੇ ਮੁੱਲ ਦੇ ਗਿਫਟ ਵਾਊਚਰਾਂ ਦੇ ਨਾਲ ਵਾਪਸੀ ਭੁਗਤਾਨ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ। ਤੁਹਾਡੀ ਫਾਲੋ ਅੱਪ ਅਵਧੀ ਦੀ ਸਮਾਪਤੀ ਤੇ, ਜਦੋਂ ਸਾਨੂੰ ਇਕ ਵਾਰ ਤੁਹਾਡੀ ਪੂਰੀ ਕੀਤੀ ਹੋਈ ਲੱਛਣਾਂ ਵਾਲੀ ਡਾਇਰੀ ਪ੍ਰਾਪਤ ਹੋ ਜਾਂਦੀ ਹੈ, ਤੁਸੀਂ ਵਾਊਚਰ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰੋਗੇ।

ਜੇ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦੀਆਂ ਸਮੱਸਿਆਵਾਂ ਹੁੰਦੀਆਂ ਹਨ ਤਾਂ ਕੀ ਹੋਏਗਾ?

ਜੇ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਬਾਰੇ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦੇ ਪ੍ਰਸ਼ਨ ਹਨ ਤਾਂ ਕਿਰਪਾ ਕਰਕੇ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਕਰੋ (ਸੰਪਰਕ ਵੇਰਵਿਆਂ ਲਈ ਪੰਨਾ 12 ਦੇਖੋ)।

ਇਕ ਪ੍ਰਾਯੋਜਕ ਦੇ ਤੌਰ ਤੇ ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ ਆਫ ਆਕਸਫੋਰਡ (University of Oxford) ਕੋਲ, ਉਸ ਅਸੰਭਵ ਹਾਲਤ ਜਦੋਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਵਿੱਚ ਭਾਗ ਲੈਣ ਦੇ ਸਿੱਧੇ ਨਤੀਜੇ ਵੱਜੋਂ ਨੁਕਸਾਨ ਬਰਦਾਸ਼ਤ ਕਰਨਾ ਪੈਂਦਾ ਹੈ, ਦੇ ਲਈ ਢੁੱਕਵਾਂ ਬੀਮਾ ਮੌਜੂਦ ਹੈ।

ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਉਸ ਤਰੀਕੇ ਜਿਸ ਨਾਲ ਤੁਹਾਡੇ ਤੱਕ ਪਹੁੰਚ ਕੀਤੀ ਗਈ ਹੈ ਜਾਂ ਇਲਾਜ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ, ਜਾਂ ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਦੌਰਾਨ ਤੁਹਾਡੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਸੰਭਾਲੀ ਜਾਂਦੀ ਹੈ, ਦੇ ਕਿਸੇ ਵੀ ਪੱਖ ਬਾਰੇ ਸ਼ਿਕਾਇਤ ਹੈ ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਨੂੰ principle@phc.ox.ac.uk ਜਾਂ **0800 138 0880** ਉੱਤੇ ਸੰਪਰਕ ਕਰਨਾ ਚਾਹੀਦਾ ਹੈ ਜਾਂ ਤੁਸੀਂ ਆਕਸਫੋਰਡ ਕਲੀਨਿਕਲ ਟਰਾਇਲਜ਼ ਐਂਡ ਰਿਸਰਚ ਗਵਰਨੈਂਸ (ਸੀ ਟੀ ਆਰ ਜੀ) (Oxford Clinical Trials and Research Governance, CTMG) ਦਫਤਰ ਨਾਲ 01865 616480 ਉੱਤੇ ਕਾਲ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ ਜਾਂ ਸੀ ਟੀ ਆਰ ਜੀ (CTMG) ਦੇ ਮੁੱਖੀ ਨੂੰ ਇੱਥੇ ਈਮੇਲ ਭੇਜ ਸਕਦੇ ਹੋ ctrng@admin.ox.ac.uk

ਮੇਰੇ ਡਾਟਾ ਦਾ ਕੀ ਬਣੇਗਾ?

ਡਾਟੇ ਦੀ ਸੁਰੱਖਿਆ ਦੇ ਨਿਯਮ ਮੰਗ ਕਰਦੇ ਹਨ ਕਿ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਡੇ ਬਾਰੇ ਜਾਣਕਾਰੀ ਤੇ ਕਾਰਵਾਈ ਕਰਨ ਲਈ ਕਾਨੂੰਨੀ ਆਧਾਰ ਦੱਸੀਏ। ਖੋਜ ਦੇ ਕੇਸ ਵਿੱਚ, ਇਹ ਆਧਾਰ 'ਜਨਤਕ ਹਿੱਤ ਵਿੱਚ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਕਾਰਜ' ਹੈ। ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ ਆਫ ਆਕਸਫੋਰਡ (University of Oxford) ਡਾਟਾ ਕੰਟਰੋਲਰ ਹੈ ਅਤੇ ਇਹ ਤੁਹਾਡੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਸੰਭਾਲ ਕਰਨ ਲਈ ਅਤੇ ਇਸਨੂੰ ਸਹੀ ਤਰ੍ਹਾਂ ਵਰਤਣ ਲਈ ਜ਼ਿੰਮੇਵਾਰ ਹੈ।

ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ ਆਫ ਆਕਸਫੋਰਡ (University of Oxford), ਮੇਜ਼ਬਾਨ ਸੰਗਠਨ, ਪ੍ਰਾਯੋਜਕ ਆਡਿਟਰਜ਼ ਅਤੇ ਮੈਡੀਸਨਜ਼ ਐਂਡ ਹੈਲਥ ਕੇਅਰ ਪ੍ਰੋਡਕਟਸ ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ ਅਥਾਰਟੀ (Medicines and Health Care Products Regulatory Authority) ਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਮਾਨੀਟਰਿੰਗ ਅਤੇ/ਜਾਂ ਆਡਿਟ ਦੇ ਲਈ ਟਰਾਇਲ ਡਾਟਾ ਤੱਕ ਪਹੁੰਚ ਦਿੱਤੀ ਜਾ ਸਕਦੀ ਹੈ ਤਾਂ ਜੋ ਇਹ ਯਕੀਨੀ ਬਣਾਇਆ ਜਾ ਸਕੇ ਕਿ ਖੋਜ ਲਾਗੂ ਹੋਣ ਵਾਲੇ ਨਿਯਮਾਂ ਦੇ ਅਨੁਸਾਰ ਹੈ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਡੇ ਤੋਂ ਅਤੇ ਤੁਹਾਡੇ ਚਿਕਿਤਸਕ ਰਿਕਾਰਡਾਂ ਅਤੇ ਸੈਂਟਰਲ ਐਚ ਐਸ (NHS) ਰਜਿਸਟਰੀਆਂ ਅਤੇ ਡਾਟਾਬੇਸਾਂ (ਐਨ ਐਚ ਐਸ ਡਿਜੀਟਲ (NHS Digital), ਪਬਲਿਕ ਹੈਲਥ ਇੰਗਲੈਂਡ (Public Health England) ਅਤੇ ਹੋਰ ਬਰਾਬਰ ਦੇ ਅਦਾਰੇ, ਅਤੇ ਅਣਵਿਅਕਤ ਅਤੇ ਹੋਰ ਖੋਜ ਸਬੰਧੀ ਡਾਟਾ ਬੇਸ, ਜੋ ਤੁਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਨਮੂਨੇ ਮੁਹੱਈਆ ਕਰਵਾਏ ਹਨ) ਤੋਂ ਪ੍ਰਾਪਤ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਇਹ ਟਰਾਇਲ ਕਰਨ ਲਈ ਵਰਤਾਂਗੇ ਅਤੇ ਸੰਭਵ ਹੋ ਸਕਣ ਵਾਲੀ ਨਿਊਨਤਮ ਵਿਅਕਤੀਗਤ-ਪਛਾਣਯੋਗ ਜਾਣਕਾਰੀ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਾਂਗੇ। ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਡੇ ਬਾਰੇ ਪਛਾਣ ਕਰਵਾਉਂਦੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਸਮਾਪਤੀ ਤੋਂ ਛੇ ਮਹੀਨੇ ਤੱਕ ਰੱਖਾਂਗੇ। ਇਸ ਵਿਚ ਵਿਅਕਤੀਗਤ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਸ਼ਾਮਲ ਕਰਦੇ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦੇ ਖੋਜ ਸਬੰਧੀ ਦਸਤਾਵੇਜ਼, ਜਿਵੇਂ ਕਿ ਸਹਿਮਤੀ ਫਾਰਮ ਸ਼ਾਮਲ ਨਹੀਂ ਹਨ ਜਿਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ ਆਫ ਆਕਸਫੋਰਡ ਬੈਰੀ ਕੰਸਲਟੈਂਟਸ (Berry Consultants) ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਲਈ ਸਾਂਝੀਆਂ ਵਿਸ਼ਲੇਸ਼ਣ ਵਿਚ ਮਦਦ ਕਰ ਸਕਦੇ (University of Oxford) ਦੁਆਰਾ ਅਧਿਕਾਰ ਦੀ ਸਮਾਪਤੀ ਤੋਂ 20 ਸਾਲ ਲਈ ਸੁਰੱਖਿਅਤ ਰੂਪ ਵਿਚ ਰੱਖਿਆ ਜਾਵੇਗਾ। ਹਨ ਅਤੇ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੁਆਰਾ ਇਹ ਕੀਤੇ ਜਾਣ ਲਈ ਅਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਦੇ ਨਾਲ ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਡਾਟਾ ਨੂੰ ਸਾਂਝਾ ਕਰਾਂਗੇ। ਇਹ ਕੰਪਨੀ ਯੂ ਐਸ ਏ (USA) ਵਿਚ ਅਧਾਰਤ ਹੈ, ਵੈਸੇ ਇਸ ਪ੍ਰਕਿਰਿਆ ਦੇ ਦੌਰਾਨ ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਕੋਈ ਵੀ ਪਛਾਣਯੋਗ ਅੰਕੜੇ ਨਹੀਂ ਦਿੱਤੇ ਜਾਣਗੇ। ਉਹ ਡਾਟਾ ਜੋ ਤੁਸੀਂ ਆਪਣੀਆਂ ਰੋਜ਼ਾਨਾ ਦੀਆਂ ਡਾਇਰੀਆਂ ਵਿਚ ਪੂਰਾ ਨਹੀਂ ਕੀਤਾ ਹੈ ਨੂੰ ਇਕੱਠਾ ਕਰਨ ਲਈ ਰਾਇਲ ਕਾਲਜ ਆਫ ਜਨਰਲ ਪ੍ਰੈਕਟੀਸ਼ਨਰਜ਼ ਰਿਸਰਚ ਸਰਵੇਲੈਂਸ (Royal College of General Practitioners Research Surveillance Centre) ਸੈਂਟਰ ਨੂੰ ਵਰਤਿਆ ਜਾ ਸਕਦਾ ਹੈ। ਇਕੱਤਰ ਕੀਤੇ ਗਏ ਡਾਟਾ ਵਿਚ ਮਰੀਜ਼ ਦੀ ਪਛਾਣ ਨਾਲ ਸਬੰਧਤ ਜਾਣਕਾਰੀ ਸ਼ਾਮਲ ਹੋਏਗੀ ਅਤੇ ਪੀ ਸੀ-ਸੀ ਟੀ ਯੂ ਇਨਫਾਰਮੇਸ਼ਨ ਗਵਰਨੈਂਸ (PC-CTU Information Governance) ਨੀਤੀਆਂ ਅਤੇ ਜੀ ਡੀ ਪੀ ਆਰ (GDPR) ਦੇ ਅਨੁਸਾਰ ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ ਆਫ ਆਕਸਫੋਰਡ (University of Oxford) ਦੁਆਰਾ ਇਸ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕੀਤੀ ਜਾਵੇਗੀ। ਡਾਟਾ ਨੂੰ ਕੇਵਲ ਉਸ ਅਵਧੀ ਲਈ ਰੱਖਿਆ ਜਾਵੇਗਾ ਜਿਸ ਅਵਧੀ ਲਈ ਇਸਦੀ ਜ਼ਰੂਰਤ ਹੈ, ਇਸਦੀ ਸਲਾਨਾ ਆਧਾਰ ਤੇ ਸਮੀਖਿਆ ਕੀਤੀ ਜਾਵੇਗੀ। ਜੇ ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਟਰਾਇਲ ਸਮਗਰੀਆਂ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਨ ਲਈ ਕੂਰੀਅਰ ਜਾਂ ਹੋਮ ਡਿਲਿਵਰੀ ਸੇਵਾ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਕਰਦੇ ਹਾਂ ਤਾਂ ਅਸੀਂ ਉਨ੍ਹਾਂ ਨੂੰ ਤੁਹਾਡਾ ਨਾਮ ਅਤੇ ਪਤਾ ਮੁਹੱਈਆ ਕਰਵਾਵਾਂਗੇ। ਇਹ ਕੰਪਨੀਆਂ ਜੀ ਡੀ ਪੀ ਆਰ (GDPR) ਦੇ ਅਨੁਸਾਰ ਤੁਹਾਡੇ ਅੰਕੜਿਆਂ ਨੂੰ ਵਰਤਣਗੀਆਂ ਅਤੇ ਸਟੋਰ ਕਰਨਗੀਆਂ। ਡਾਟਾ ਸੁਰੱਖਿਆ ਦੇ ਨਿਯਮ ਤੁਹਾਨੂੰ ਆਪਣੇ ਵਿਅਕਤੀਗਤ ਡਾਟਾ ਬਾਰੇ ਅਤੇ ਇਸਨੂੰ ਕਿਵੇਂ ਵਰਤਿਆ ਜਾਵੇਗਾ ਬਾਰੇ ਨਿਯੰਤਰਣ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕਰਦੇ ਹਨ। ਜਦੋਂ ਤੁਸੀਂ ਖੋਜ ਵਿਚ ਆਪਣੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਵਰਤੇ ਜਾਣ ਦੇਣ ਲਈ ਸਹਿਮਤ ਹੁੰਦੇ ਹੋ, ਤਾਂ ਖੋਜ ਦੇ ਭਰੋਸੇਯੋਗ ਅਤੇ ਸਟੀਕ ਹੋਣ ਲਈ ਉਨ੍ਹਾਂ ਵਿਚੋਂ ਕੁਝ ਅਧਿਕਾਰ ਸੀਮਤ ਹੋ ਸਕਦੇ ਹਨ। ਤੁਹਾਡੇ ਵਿਅਕਤੀਗਤ ਡਾਟਾ ਦੇ ਸਬੰਧ ਵਿਚ ਤੁਹਾਡੇ ਅਧਿਕਾਰਾਂ ਬਾਰੇ ਹੋਰ ਜਾਣਕਾਰੀ ਇੱਥੇ ਉਪਲਬੱਧ ਹੈ:

<https://compliance.web.ox.ac.uk/individual-rights>

ਅਸੀਂ ਤੁਹਾਡੀ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਕਿਸ ਤਰ੍ਹਾਂ ਵਰਤਦੇ ਹਾਂ ਇਸ ਬਾਰੇ ਹੋਰ ਜਾਣਕਾਰੀ ਨੂੰ ਤੁਸੀਂ ਇੱਥੇ ਸੰਪਰਕ ਕਰਕੇ ਪਤਾ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ principle@phc.ox.ac.uk

ਜੇ ਅਧਿਐਨ ਦੇ ਦੌਰਾਨ ਢੁੱਕਵੀਂ ਨਵੀਂ ਜਾਣਕਾਰੀ ਉਪਲਬੱਧ ਹੋ ਜਾਂਦੀ ਹੈ ਤਾਂ ਕੀ ਹੋਏਗਾ?

ਕੁਝ ਵਾਰ ਖੋਜ ਪ੍ਰੋਜੈਕਟ ਦੇ ਦੌਰਾਨ, ਉਹ ਇਲਾਜ ਜਿਸ ਦਾ ਅਧਿਐਨ ਕੀਤਾ ਜਾ ਰਿਹਾ ਹੈ ਉਸ ਬਾਰੇ ਨਵੀਂ ਜਾਣਕਾਰੀ ਉਪਲਬੱਧ ਹੋ ਜਾਂਦੀ ਹੈ।

ਜੇ ਅਜਿਹਾ ਵਾਪਰਦਾ ਹੈ, ਤਾਂ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਸ ਬਾਰੇ ਦੱਸੇਗੀ ਅਤੇ ਤੁਹਾਡੇ ਨਾਲ ਇਸ ਬਾਰੇ ਚਰਚਾ ਕਰੇਗੀ ਕਿ ਕੀ ਤੁਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਸ਼ਾਮਲ ਰਹਿਣਾ ਚਾਹੁੰਦੇ ਹੋ ਜਾਂ ਨਹੀਂ।

ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਸ਼ਾਮਲ ਰਹਿਣਾ ਜਾਰੀ ਰੱਖਣ ਦਾ ਨਿਰਣਾ ਕਰਦੇ ਹੋ ਤਾਂ ਤੁਹਾਨੂੰ ਇਕ ਅਪਡੇਟ ਕੀਤਾ ਸਹਿਮਤੀ ਫਾਰਮ ਦਸਤਖਤ ਕਰਨ ਲਈ ਕਿਹਾ ਜਾਵੇਗਾ।

ਟਰਾਇਲ ਦੇ ਨਤੀਜਿਆਂ ਦਾ ਕੀ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ?

ਨਤੀਜਿਆਂ ਨੂੰ ਸਾਇੰਟੀਫਿਕ ਜਰਨਲਾਂ ਵਿਚ ਪ੍ਰਕਾਸ਼ਿਤ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ, ਸਾਇੰਟੀਫਿਕ ਕਾਨਫਰੰਸਾਂ ਵਿਚ ਪ੍ਰਸਤੁਤ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ, ਅਤੇ ਆਕਸਫੋਰਡ ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ (Oxford University) ਦੀ ਵੈਬਸਾਇਟ ਤੇ ਪ੍ਰਕਾਸ਼ਿਤ ਕੀਤਾ ਜਾਵੇਗਾ। ਕਿਸੇ ਵੀ ਰਿਪੋਰਟ, ਪ੍ਰਕਾਸ਼ਨ ਜਾਂ ਪ੍ਰਸਤੁਤੀ ਵਿਚ ਤੁਹਾਡੀ ਪਛਾਣ ਕਰਨੀ ਸੰਭਵ ਨਹੀਂ ਹੋਏਗੀ। ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਤੋਂ ਪੈਦਾ ਹੋਣ ਵਾਲੇ ਕਿਸੇ ਤਰ੍ਹਾਂ ਦੇ ਪ੍ਰਕਾਸ਼ਨਾਂ ਦੀਆਂ ਕਾਪੀਆਂ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕਰਨੀਆਂ ਚਾਹੋਗੇ, ਤਾਂ ਕਿਰਪਾ ਕਰਕੇ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਨਾਲ ਸੰਪਰਕ ਕਰੋ (ਵੇਰਵੇ ਪੰਨਾ 12 ਉੱਪਰ ਹਨ)।

ਖੋਜ ਦਾ ਆਯੋਜਨ ਅਤੇ ਫੰਡਿੰਗ ਕੌਣ ਕਰ ਰਿਹਾ ਹੈ?

ਫੰਡਿੰਗ ਨੂੰ ਯੂ ਕੇ ਰਿਸਰਚ ਐਂਡ ਇਨੋਵੇਸ਼ਨ (UK Research and Innovation)/ਮੈਡੀਕਲ ਰਿਸਰਚ ਕਾਊਂਸਿਲ (Medical Research Council) ਦੁਆਰਾ ਪ੍ਰਦਾਨ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ। ਯੂਨੀਵਰਸਿਟੀ ਆਫ ਆਕਸਫੋਰਡ (University of Oxford) ਦੇ ਪ੍ਰਾਇਮਰੀ ਕੇਅਰ ਕਲੀਨਿਕਲ ਟਰਾਇਲਾਂ ਦੇ ਯੂਨਿਟ (Primary Care Clinical Trials Unit) ਵਿਖੇ ਪ੍ਰਿੰਸੀਪਲ ਸਥਾਪਿਤ ਕੀਤਾ ਗਿਆ ਹੈ।

ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਸਮੀਖਿਆ ਕਿਸਨੇ ਕੀਤੀ ਹੈ?

ਐਨ ਐਚ ਐਸ (NHS) ਵਿਚ ਕੀਤੀ ਜਾਣ ਵਾਲੀ ਸਾਰੀ ਖੋਜ ਦੀ ਨਿਗਰਾਨੀ ਲੋਕਾਂ ਦੇ ਆਜ਼ਾਦਾਨਾ ਸਮੂਹ ਜਿਸਨੂੰ ਰਿਸਰਚ ਐਥਿਕਸ ਕਮੇਟੀ (ਆਰ ਈ ਸੀ) (Research Ethics Committee, REC) ਕਹਿੰਦੇ ਹਨ, ਦੁਆਰਾ ਕੀਤੀ ਜਾਂਦੀ ਹੈ। ਆਰ ਈ ਸੀ (REC) ਤੁਹਾਡੀ ਸੁਰੱਖਿਆ, ਅਧਿਕਾਰਾਂ, ਭਲਾਈ ਅਤੇ ਮਾਣ ਦੀ ਸੁਰੱਖਿਆ ਕਰਨ ਲਈ ਮੌਜੂਦ ਹੈ। ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਦੀ ਨੈਤਿਕ ਸਮੀਖਿਆ ਅਤੇ ਸਵੀਕ੍ਰਿਤੀ xxx ਰਿਸਰਚ ਐਥਿਕਸ ਕਮੇਟੀ (Research Ethics Committee) ਦੁਆਰਾ ਦਿੱਤੀ

ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਨੇ ਮੈਡੀਸਨਜ਼ ਅਤੇ ਹੈਲਥਕੇਅਰ ਪ੍ਰੋਡਕਟਸ ਰੈਗੂਲੇਟਰੀ ਏਜੰਸੀ (ਐਚ ਐਚ ਆਰ ਏ) (Medicines and Healthcare products Regulatory Agency, MHRA) ਤੋਂ ਵੀ ਸਵੀਕ੍ਰਿਤੀ ਪ੍ਰਾਪਤ ਕੀਤੀ ਹੈ। ਐਮ ਐਚ ਆਰ ਏ (MHRA), ਯੂ ਕੇ (UK) ਵਿਚ ਸਾਰੀਆਂ ਦਵਾਈਆਂ ਦੀ ਵਰਤੋਂ ਨੂੰ ਰੈਗੂਲੇਟ ਕਰਦਾ ਹੈ।

*ਇਸ ਜਾਣਕਾਰੀ ਪਰਚੇ ਨੂੰ ਪੜ੍ਹਨ ਅਤੇ ਇਸ
ਟਰਾਇਲ ਵਿਚ ਭਾਗ ਲੈਣ ਬਾਰੇ ਵਿਚਾਰ ਕਰਨ
ਲਈ ਸਮਾਂ ਦੇਣ ਲਈ ਤੁਹਾਡਾ ਧੰਨਵਾਦ।
ਜੇ ਤੁਸੀਂ ਇਸ ਟਰਾਇਲ ਬਾਰੇ ਹੋਰ ਜਾਣਕਾਰੀ
ਚਾਹੁੰਦੇ ਹੋ, ਤਾਂ ਤੁਸੀਂ ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ ਨਾਲ ਇੱਥੇ
ਸੰਪਰਕ ਕਰ ਸਕਦੇ ਹੋ:*

ਟਰਾਇਲ ਦਾ ਪਤਾ:

ਪ੍ਰਿੰਸੀਪਲ ਟਰਾਇਲ (PRINCIPLE Trial)

ਨੱਫੀਲਡ ਡਿਪਾਰਟਮੈਂਟ ਆਫ ਪ੍ਰਾਇਮਰੀ ਕੇਅਰ ਹੈਲਥ ਸਾਇੰਸਜ਼

(Nuffield Department of Primary Care Health Sciences)

ਰੈਡਕਲਿਫ ਪ੍ਰਾਇਮਰੀ ਕੇਅਰ (Radcliffe Primary Care)

ਰੈਡਕਲਿਫ ਆਬਜ਼ਰਵੇਟਰੀ ਕੁਆਰਟਰ, ਵੁੱਡਸਟਾਕ ਰੋਡ, (Radcliffe

Observatory Quarter, Woodstock Road)

ਆਕਸਫੋਰਡ (Oxford)

ਟਰਾਇਲ ਟੀਮ:

ਟੈਲੀ: 0800 xxxxxx

ਟਰਾਇਲ ਦਾ ਈਮੇਲ ਪਤਾ:

principle@phc.ox.ac.uk