



Forespørsel om deltakelse i et forskningsprosjekt

Bakgrunn og hensikt

Dette er et spørsmål til deg som ikke har diabetes om å delta i forskningsstudien *Epidemiologiske, genetiske og kliniske studier av MODY og arvelig diabetes i Norge*.

Det er to hovedtyper diabetes; type 1 (rammer oftest barn og ungdom) og type 2, (oppstår hovedsaklig hos voksne og særlig ved overvekt). En tredje og sjeldnere type kalles MODY (Maturity-Onset Diabetes of the Young). Ved MODY opptrer diabetes vanligvis før 25-års alder. Arvegangen ved MODY er spesiell ved at sykdommen slår ut i hver generasjon. Viktige forskningsmål er å finne ut hvor utbredt MODY er i Norge, hvilke genetiske forandringer som foreligger, og hvordan behandlingen kan bedres. Prosjektet har en vitenskapelig og en praktisk side. Vitenskapelig vil forskningen kaste nytt lys over arvegangen ved diabetes og bety mye for forståelsen av årsakene. Prosjektets praktiske verdi ligger i at genetisk typebestemmelse har betydning for pasientoppfølgingen fordi enkelte diabetesformer kan behandles uten insulin og det er gode langtidsutsikter.

Hva innebærer studien?

Vi registrerer alder, kjønn, bosted og opplysninger fra legejournaler. Vi ønsker også å undersøke deg som ikke har diabetes for sammenligning med de som har diabetes i din familie. Deltakelse innebærer en blodprøve tatt fra armen. Det kan være at vi kontakter deg med spørsmål om å delta i tilleggsprosjekter for å finne mer ut om forhold knyttet til sykdommen. Det kan også være at samarbeidende utenlandske laboratorier involveres i noen analyser. Aidentifisert biologisk materiale blir i så fall sendt til utlandet.

Mulige fordeler og ulemper med å delta i studien

Mulige fordeler er at vi kan finne ut hvorfor noen i familien din har diabetes og hvor mange som har dette i Norge. Det kan være at vi finner at de har en spesiell form for diabetes og at det har konsekvenser for behandling og prognose. Mulige ulemper er at studien innebærer lagring av opplysninger og blodprøver i et register, ekstra undersøkelser og blodprøver. Det er ikke noen spesielle risikoer med undersøkelsene.

Hva skjer med prøvene og informasjonen?

Informasjonen og prøvene brukes som beskrevet i hensikten med studien. Opplysningene lagres på en separat datamaskin hos Helse Bergen. Navn og fødselsnummer kan kun kobles med opplysninger om deg gjennom en kode som bare autorisert personale har tilgang til. Helse Bergen ved administrerende direktør er databehandlingsansvarlig. Det kan være aktuelt med kobling til Folkeregisteret, Norsk Medisinsk Fødselsregister, Dødsårsaksregisteret og Norsk pasientregister. Blodprøvene lagres i en forskningsbiobank. Prof. Pål R. Njølstad er ansvarlig for biobanken. Sletting av informasjon og fjerning av blodprøvene i biobanken planlegges i 2016 men prosjektet kan forlenges etter søknad til og godkjenning av Etisk komité. Det vil være umulig å identifisere deg i resultatene av studien når disse publiseres.

Frivillig deltakelse

Det er frivillig å delta. Du kan når som helst og uten å oppgi grunn trekke deg. Lagret informasjon vil i så fall slettes og prøvene destrueres. Det vil ikke få konsekvenser for annen behandling du har på sykehuset. Dersom du ønsker å delta, undertegner du samtykkeerklæringen. Du har rett til å få vite resultater som har betydning for diabetes. Kontakt prosjektleder dersom du har innvendinger eller spørsmål til studien.

Med vennlig hilsen

Pål Rasmus Njølstad
professor dr. med., overlege
prosjektleder

Helge Ræder (sign.)
dr. med., postdoktor

Oddmund Søvik
professor emeritus dr. med.

NNNC Associate Investigator



Adresse:
Senter for diabetesgenetikk
Barneklubben
Haukeland Universitetssjukehus
5021 Bergen

Kontakt:
Telefon: 55 97 51 88 / 55 97 52 00
Telefaks: 55 97 51 59
E-post: diabetesgenetikk@helse-bergen.no



Samtykke til deltakelse i studien

A: Pasient og foresatte

Jeg er villig til å delta i studien *Epidemiologiske, genetiske og kliniske studier av MODY og arvelig diabetes i Norge*

(Navn med BLOKKBOKSTAVER)

(Signatur av prosjektdeltaker, dato)

(Signatur av foresatte, dato)

For pasienter under 12 år må minst en av de foresatte undertegne. Barn mellom 12 og 16 år undertegner sammen med foreldrene. Pasienter eldre enn 16 år signerer selv.

B: Behandlende lege

Jeg bekrefter å ha gitt informasjon om studien

(Signatur, behandlende lege, stempel, dato)

NNNC Associate Investigator



Adresse:
Senter for diabetesgenetikk
Barneklubben
Haukeland Universitetssjukehus
5021 Bergen

Kontakt:
Telefon: 55 97 51 88 / 55 97 52 00
Telefaks: 55 97 51 59
E-post: diabetesgenetikk@helse-bergen.no