



**INFEKZIOA EDUKITA LARRIALDIETAN ARRETA JASO DUTEN GERIATRIAKO PAZIENTEEN
HERIOTZEN AURREIKUSPEN-EREDUA**
**MODELO DE PREDICCIÓN DE MORTALIDAD EN PACIENTES GERIÁTRICOS CON
INFECCIÓN ATENDIDOS EN URGENCIAS**

Ikerlan mediko honetan parte hartzeko gonbitea egin nahi dizugu: **“INFEKZIOA EDUKITA LARRIALDIETAN ARRETA JASO DUTEN GERIATRIAKO PAZIENTEEN HERIOTZEN AURREIKUSPEN-EREDUA”**. Azterlanean parte hartzea onartu aurretik, garrantzitsua da zer den ondo ulertzea zuk. Irakurri mesedez arretaz dokumentu hau, eta bururatzen zaizkizun galdera guztiak arazo barik egin.

SARRERA

Infekzio akutua daukaten pazienteek eduki dezaketen sindrome kliniko bat da sepsia, eta heriotza kopuru handiari lotua agertzen da. Sepsia agertuz gero, infekzioa arreta handiagoz bideratzeko aukera baldintzatuta geratzen da, eta, hortaz, haren aurka emaitza hobekak lortzea ere bai. Zahartzearen ondorioz, paziente geriatrikoen artean zenbait aldaketa fisiologiko gertatzen direnez, zailagoa gerta daiteke sepsia diagnostikatzea; horrek, era berean, tratamendua atzeratu ahal du eta, ondorioz, eragina eduki dezake biztanleria talde horren pronostikoan.

HELBURUA

Spainiak ospitaletako larrialdietako zerbitzuetan infekzio eduki dezaketelakoan arreta jaso duten pazienteen artean, epe laburrean gertatzen den eboluzio txarrari lotutako faktoreak zeintzuk diren identifikatzea da gure ikerlanaren helburua.

PROZEDURA

Ikerlana burutzeko, parte hartzeko baimena ematen duten pazienteen informazio kliniko jasoko da. Ez da ohiko praktika klinikoan sartzen ez den prozedura edo proba osagarriarik egingo.

ARRISKUAK

Behaketa oinarritutako ikerlana da; beraz, pazienteak ez du jasoko normalean egiten ez den inolako prozedurarik; ondorioz, azterlanak ez du berez inolako arriskurik sorrarazten.

ONURAK

Ikerlanak ez dio inolako onurarik eragingo pazienteari. Baina lor daiteke etorkizunean aldaketak eragitea antzeko ezaugarriak dituzten pazienteei egindako prozeduretan, informazio kliniko hori ezagutzeari esker.

Le invitamos a participar en el estudio de investigación clínica **“MODELO DE PREDICCIÓN DE MORTALIDAD EN PACIENTES GERIÁTRICOS CON INFECCIÓN ATENDIDOS EN URGENCIAS”**. Antes de confirmar su participación en este estudio es importante que entienda en que consiste. Por favor lea detenidamente este documento y haga todas las preguntas que le puedan surgir.

INTRODUCCION

La sepsis es un síndrome clínico que puede presentarse en algunos pacientes con infección aguda, y que se asocia a una importante morbimortalidad. La presencia de la sepsis condiciona un manejo más intensivo de la infección con el fin de mejorar los resultados. En los pacientes geriátricos existen una serie de modificaciones fisiológicas consecuencias del envejecimiento que pueden dificultar el diagnóstico de la sepsis, y por tanto retrasar el tratamiento, y a su vez puede influir en el pronóstico de dicho grupo poblacional.

OBJETIVO

El objetivo de nuestro estudio es identificar los factores asociados a mala evolución a acorto plazo en los pacientes atendidos por sospecha de infección en los servicios de urgencias hospitalarios españoles.

PROCEDIMIENTO

Para llevar a cabo el estudio se recogerá la información clínica de los pacientes que den su consentimiento para participar en el estudio. No se va a realizar ningún procedimiento ni prueba complementaria fuera de la práctica clínica habitual.

RIESGOS

Se trata de un estudio observacional, por lo que no se va a realizar sobre el paciente ninguna acción diferente a la que se le practica habitualmente, por lo que el estudio no provoca per se riesgo alguno.

BENEFICIOS

El paciente no va a tener ningún beneficio por participar en el estudio. El conocimiento de dicha información clínica podría modificar la actuación futura de pacientes con perfil similar.

**BORONDATEZ PARTE HARTZEA / BERTAN BEHERA UZTEKO
ESKUBIDEA**

Ikerlanean parte hartzea borondatezkoa da, guztiz. Zeuk erabakitzen duzu parte hartu nahi duzun ala ez.

Parte hartzeko asmoa izanda ere, edozein unetan egin dezakezu atzera, inolako azalpenik eman gabe. Ez du eraginik izango arreta medikoan erabaki horrek.

HISTORIA KLINIKOAK BERRIKUSTEKO BAIMENA

Ikerlana burutzen duen medikuak edo harekin lan egiten duten kideek zure historia klinikoari buruzko informazio jaso eta datu-basean idatziko dituzte. Datu horiek Zentroko Ikerketa Klinikoko fitxategi batean bilduko dira; fitxategi horren ardurak Zentroak berak dauka, ikerketa lanak egitea izanik helburu bakarra. Datuak eskuratu, zuzendu, aurkatu eta ezabatzeko eskubidea daukazu, zentroarekin / ikerlan honen arduradun nagusiarekin harremanetan jarrita. Dena dela, datuok konfidentziasunez erabiliko dira, eta mediko klinikoek gain, ikerlanean aritzen diren ikerlariak baino ezin dituzte eskuratu. Datu horiek Datu pertsonalak babesteari buruzko 15/99 Legeak babestuta egongo dira uneoro.

BERRIKUSPEN ETIKOA

Batzorde etiko independente batek berrikusi eta onartu ditu ikerlanaren helburuak eta azterlana egiteko proposamenak (Hospital Clínico San Carlos-eko CEIC).

GALDERAK/INFORMAZIOA

Zeuk edo senideek galderarik egin nahi izanez gero, ikerlanaren ardurak daukan medikuarekin jarri harremanetan, mesedez.

PARTICIPACION VOLUNTARIA/DERECHO A RETIRARSE

Su participación en el estudio es totalmente voluntaria. Usted decide si quiere participar o no.

Incluso si decide participar, podrá retirarse del estudio en cualquier momento sin tener que dar explicaciones. Esta decisión no afectará a su atención médica.

PERMISO PARA REVISION DE LAS HISTORIAS CLINICAS

El médico que lleve a cabo el estudio o el personal que trabaje con él recogerá información acerca de su historia clínica y la anotará en la base de datos. Sus datos serán incluidos en un Fichero de Investigación Clínica del Centro, cuyo responsable es el centro y su finalidad es realizar estudios de investigación. Puede ejercer los derechos de acceso, rectificación, cancelación, oposición de datos (ARCO) poniéndose en contacto con el centro/investigador principal de este estudio. En cualquier caso, estos datos serán tratados de forma confidencial y sólo tendrán acceso a los mismos además de sus médicos clínicos, los investigadores que participen en el estudio. Sus datos siempre estarán protegidos siguiendo la ley 15/99 de protección de datos de carácter personal.

REVISIÓN ÉTICA

Un comité ético independiente "CEIC del Hospital Clínico San Carlos" ha revisado los objetivos y las propuestas de realización del estudio y ha dado su aprobación favorable.

PREGUNTAS/INFORMACION

En caso de que usted o su familia tengan alguna pregunta pueden contactar con el médico que realiza el estudio.