# Ulotka informacyjna dla pacjentów na temat wprowadzenia do Rejestru EBMT dzieci w wieku 6–11 lat

# Czego dotyczy?

Chcielibyśmy zapytać, czy możemy zebrać informacje na temat pacjenta i jego stanu zdrowia. Inni lekarze mogą wykorzystać te informacje, aby dowiedzieć się więcej na temat stanu zdrowia pacjenta i wybrać najlepsze leczenie dla innych pacjentów z podobnym stanem zdrowia. Pacjent może sam wybrać, czy chce się dzielić swoimi informacjami.

# Co dalej?

Nic się dla Ciebie nie zmieni. Będziesz przychodził(a) na wizyty do szpitala w ramach leczenia. Podczas tych wizyt będziemy zbierać informacje z dokumentacji medycznej.

# Jakie są korzyści i niedogodności?

Nie ma korzyści dla pacjenta. Udostępnianie swoich informacji pomoże usprawnić opiekę medyczną i rezultat leczenia.

Jeśli pacjent nie udostępni swoich informacji, nie będzie miał żadnych niedogodności. Otrzyma normalnie leczenie i opiekę.

# Ważne:

* Udostępnianie informacji nie jest obowiązkowe.
* Pacjent może zawsze zaprzestać udostępniania informacji bez podawania powodu.
* Pacjent może zawsze zadawać pytania.

# Jeśli pacjent ma pytania,

zawsze może zadać je rodzicom. Pytania można również zadać razem z rodzicami lekarzowi [wpisać nazwisko]. Z [wpisać nazwisko] można się skontaktować za pomocą: [wpisać dane; e-mail lub numer telefonu].