

TERMO DE CONSENTIMENTO LIVRE E ESCLARECIDO

Projeto: Efeito do Imunomodulador Timomodulina sobre a contagem dos linfócitos T CD₄ e T CD₈ em pacientes HIV positivos.

Eu, _____
portador da RG _____,

aceito participar desse estudo, cujo objetivo é avaliar o efeito do imunomodulador Timomodulina (nome comercial **Leucogen** – laboratório Aché) sobre a contagem dos linfócitos TCD₄ e TCD₈ em pacientes portadores do HIV-1/2.

Fui informado que eu, como participante dessa pesquisa, farei de quatro a seis coletas de sangue no laboratório Cerpe (sem custos para os participantes residentes na região metropolitana do Recife), para contagem de células T CD₄/CD₈ e hemograma, a primeira antes do início do uso do medicamento e a segunda 25 dias após o término do uso do medicamento.

Será fornecido a cada participante 3 frascos do xarope de timomodulina por ciclo da pesquisa, devendo o participante tomar dois copo-medida do xarope ao dia (20ml/dia).

Ou poderá ser fornecido também a modalidade cápsulas (1 caixa de 20 comprimidos por ciclo da pesquisa) devendo o participante tomar 1 comprimido ao dia.

Fui informado em relação aos benefícios dessa pesquisa, que visa estabelecer uma conduta médica (ainda inexistente) para elevação dos quantitativos dos linfócitos T objetivando uma otimização das defesas imunológicas contra doenças oportunistas.

Fui informado de que não serei remunerado financeiramente por participar dessa pesquisa.

Fui informado de que mulheres que amamentam, grávidas ou que pretendam engravidar nos próximos 12 meses não podem participar dessa pesquisa.

Recife, _____ de _____ de 2011

assinatura do participante