

PROPPR

Pragmatic, Randomized Optimal Platelet and Plasma Ratios



NOTIFICACIÓN PÚBLICA

Buscando comentarios de la comunidad
Estudio de investigaciones de transfusiones de sangre en pacientes con traumas

Junio del 2012

Obtener información acerca de un estudio de transfusión de sangre de emergencia en el Centro Médico LAC + USC que puede afectarle a usted o alguien que usted conoce

Las lesiones traumáticas son la principal causa de muerte en personas menores de 45 años. El estudio PROPPR, el cual se iniciará pronto en el Centro Médico de LAC + USC, está tratando de encontrar la mejor manera de dar transfusiones de sangre a las personas mayores de 15 años con lesiones graves que necesitan una transfusión masiva de sangre. El objetivo de este estudio es saber qué proporción de los productos de sangre mejoraran la sobrevivencia. Ambas proporciones son de uso clínico generalizado en los Estados Unidos.

Todos los otros tratamientos y el cuidado que el paciente recibirá en LAC + USC seguirá siendo el mismo. Si un paciente no es parte del estudio, la cantidad de productos de sangre que recibirá es decidido por los cirujanos de traumatología, y no por el estudio.

Normalmente, los investigadores del estudio le piden al paciente, tutor legal o sustituto, consentimiento antes de que un paciente este inscrito en un estudio. Debido a que un paciente con una lesión grave no será capaz de dar su consentimiento al llegar a LAC + USC, los cirujanos inscribirán a los pacientes en el estudio sin obtener consentimiento. Esto se llama, "Excepción de Consentimiento Informado". Nos pondremos en contacto con un tutor legal o sustituto tan pronto como sea posible para informarle de este estudio y obtener su permiso para que el paciente permanezca en el estudio. Los pacientes pueden optar por abandonar el estudio en cualquier momento.

La razón por la que usted está viendo este material es que queremos informar a la comunidad acerca de este estudio y obtener comentarios al respecto. También queremos proporcionar información de contacto y los recursos donde se puede aprender más sobre el estudio, incluyendo la opción de negarse a participar en el estudio en el caso de que se lesione. Este estudio está aprobado por la junta del Centro Médico LAC + USC de Revisión Institucional, un comité que revisa los estudios de investigación para proteger los derechos y el bienestar de participantes.

**PROPPR Información de contacto:
LAC + USC Medical Center**

**Investigador Principal- Kenji Inaba, MD, FACS
Los Coordinador del estudio - Jay Zhu y Laura Sarmiento
(323) 6960-USC
Correo electrónico: proprr@usc.edu**

<http://clinicaltrials.gov/>

<http://www.surgery.usc.edu/acutecare/proprrstudy.html>