

Convencido, tal como a Joana?

Então fala com o teu médico.



É um pai e precisa de alguma informação adicional? Vá ao website da European network dedicated to cystic fibrosis clinical research, a ECFS-CTN : <http://www.ecfs.eu/ctn>

A Joana participa na investigação em Fibrose Quística



A Joana participa na investigação em Fibrose Quística



Olá! O meu nome é Joana e eu tenho fibrose quística.



Talvez saibam o que isto quer dizer, eu tenho de tomar muitos remédios diferentes!

Eu também tenho de ir ao hospital de vez em quando. Sabem o que é que o meu médico me disse da última vez?

Alguns doutores chamados investigadores trabalham muito, ocupados a inventar remédios novos e melhores. Primeiro eles têm que fazer muitas experiências nos laboratórios. A isto chama-se investigação.



Agora o meu médico perguntou-me se eu queria participar no próximo passo desta investigação! Isso quer dizer que eu vou experimentar se o novo medicamento me faz sentir melhor que os remédios antigos.



Ele disse que outras crianças de vários países (por exemplo de Itália onde eu fui nas férias!) também vão experimentar este novo medicamento. A minha mãe e o meu pai fizeram muitas perguntas ao doutor. No fim eles perguntaram-me se eu queria fazer isto.

Eles disseram-me que eu tinha de vir ao hospital mais vezes. Só não gostei quando o doutor me disse que eu tinha de tirar sangue para análises algumas vezes. Mas depois ele explicou que podia ver no meu sangue como é que eu me estava a dar com o novo remédio. (Talvez o meu sangue vá mesmo de avião para um laboratório especial!)

Então eu decidi dizer que sim!

Eu espero que o novo medicamento vá funcionar tão bem que possa também ajudar outras crianças com FQ a sentir-se melhor.



Porque é que não perguntas se também podes experimentar um novo remédio?