

Övertygad, precis som Maja?

Då ska du prata med din doktor



Behöver du få veta mer? Då kan du gå in på den hemsida där det står om European network för klinisk forskning om cystisk fibros, ECFS-CTN: <http://www.ecfs.eu/ctn>

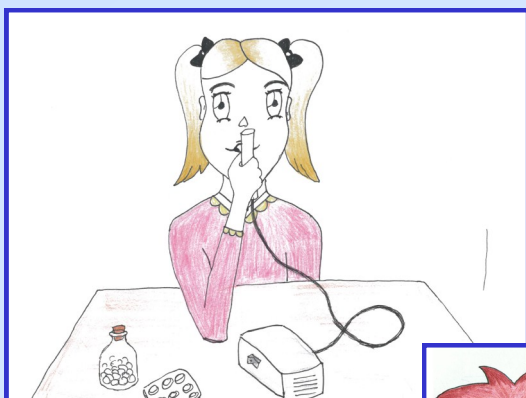
Maja deltar i forskning om Cystisk Fibros





Hej! Jag heter Maja och jag har cystisk fibros.

Maja deltar i forskning om Cystisk Fibros

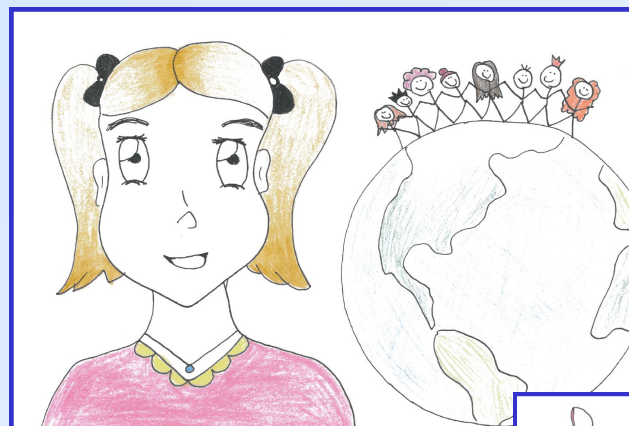


Kanske vet du att det betyder att jag måste ta en massa olika mediciner! Jag behöver också åka till sjukhuset lite då och då. Vet du vad min doktor berättade för mig när jag var där sist?

En del doktorer kallas forskare och de arbetar med att uppfinna nya och bättre mediciner. Först måste de göra en massa experiment i sina laboratorier. Det kallas forskning.



Nu har min doktor frågat mig om jag vill vara med i nästa del av denna forskning. Det betyder att jag ska se om den nya medicinen gör att jag mår bättre än med den gamla medicinen.



Han sa att barn i olika länder (också i Italien där jag var på min semester!) kommer att prova den här medicinen. Min mamma och pappa frågade doktorn en massa frågor. På slutet frågade de mig om jag skulle vilja vara med på det här.

De berättade att jag måste åka till sjukhuset oftare än förut. Det jag inte tyckte om är att de måste ta blodprov lite då och då. Men doktorn förklarade att han kommer att kunna se i mitt blod hur jag mår med den nya medicinen. (Mitt blodprov kommer kanske också att få åka flygplan till ett speciallaboratorium!)



Så jag bestämde mig för att svara ja!

Jag hoppas att den här nya medicine kommer att fungera bra så att den också kan hjälpa andra barn med CF att må bättre.

Du skulle kanske också vilja fråga om du kan vara med och prova en ny medicin?