

## Rozhodl/a ses stejně jako Emička?

V tom případě si promluv  
se svým dětským lékařem



**Potřebuješ další informace?** Tak jdi na internetovou stránku evropské sítě věnované klinickému výzkumu cystické fibrózy ECFS-CTN:  
<http://www.ecfs.eu/ctn>.

## Emička se účastní výzkumu cystické fibrózy



# Emička se účastní výzkumu cystické fibrózy



Ahoj! Jmenuju se Emička a mám cystickou fibrózu!



**A** si víš, že musím brát hodně různých léků. Občas taky musím do nemocnice. Víš, co mi posledně řekl pan doktor?

**V**ysvětlil mi, že v laboratořích pracují doktoři, kteří se snaží vynalézt nové, lepší léky. Nejdřív musejí udělat hodně pokusů. Říká se tomu výzkum.



**P**an doktor se mě zeptal, jestli se tohoto výzkumu chci zúčastnit. Budu zjišťovat, jestli mi po novém léku je lépe než po tom, který teď beru.



**Ř**íkal, že nový lék budou zkoušet i další děti v různých zemích (taky v Itálii, kde jsem byla na prázdninách!). Máma s tátou se pana doktora hodně vyptávali. Nakonec se mě zeptali, jestli bych se výzkumu chtěla zúčastnit.

**Ř**ekli mi, že budu muset častěji chodit do nemocnice. Nelíbilo se mi, že mi pan doktor někdy bude brát krev. Ale vysvětlil mi, že z mé krve zjistí, jak nový lék účinkuje (možná, že moje krev dokonce poletí letadlem do speciální laboratoře).



A tak jsem souhlasila.

**D**oufám, že nový lék bude správně účinkovat a pomůže dalším dětem s CF cítit se lépe.

Přidej se ke mně a taky se přihlas, že ho chceš zkoušet!