# Pasientinformasjonsbrosjyre for EBMT-registeret for barn fra 6 til 11 år

# Hva handler det om?

Vi vil gjerne spørre deg om vi kan samle inn informasjon om deg og helsen din. Andre leger kan bruke denne informasjonen til å forstå sykdommen din bedre og for å kunne velge den beste behandlingen for andre pasienter med sykdommen din. Du kan selv velge om du vil dele informasjonen din.

# Hva vil skje?

Ingenting kommer til å endre seg for deg. Du vil besøke sykehuset for behandlingen din. I løpet av disse besøkene samler vi inn informasjon fra journalen din.

# Imagen que contiene Texto  Descripción generada automáticamenteHva er fordelene og ulempene?

Du får ingen fordeler. Ved å dele informasjonen din kan du bidra til bedre pasientbehandling og -utfall.

Hvis du ikke deler informasjonen din, får du ingen ulemper. Du vil få samme behandling og pleie som vanlig.

# Det er viktig å vite:

* Du må ikke dele informasjonen din.
* Du kan alltid slutte å dele informasjonen din uten å måtte si hvorfor.
* Du kan alltid stille spørsmål.

# Hvis du har spørsmål

Du kan spørre foreldrene dine om hva som helst. Eller du kan spørre legen [sett inn navn] sammen med foreldrene dine. Du kan ta kontakt med legen [sett inn navn] på: [sett inn informasjon, e-post eller telefonnummer].