

PATIENT AND FAMILY RIGHTS:

- Right to impartial access to care
- Right to respect & dignity
- Right to privacy & confidentiality
- Right to personal safety & security
- Right to know the identity and professional status of the care givers
- Right to information regarding the diagnosis and treatment
- Right to informed participation in decision involving his/her care
- Right to refuse treatment
- Right to consult with other specialist(s) at his/her own expense
- Right to explanation of the need for transfer elsewhere for continuity of care
- Right to be informed of hospital rules & regulations
- Right to suggest or express your grievances
- Right to explanation for all items in the bill
- Right to access to your clinical records as per hospital policy

ರೋಗಿ ಹಾಗೂ ಕುಟುಂಬದವರ ಹಕ್ಕುಗಳು:

- ನಿಷ್ಪಕ್ಷಪಾತ ಆರೈಕೆಗೆ ಪ್ರವೇಶಾವಕಾಶದ ಹಕ್ಕು
- ಗೌರವ ಪಡೆಯುವ ಹಾಗೂ ಘನತೆ ಕಾಪಾಡಿಕೊಳ್ಳುವ ಹಕ್ಕು
- ಖಾಸಗಿತನ ಮತ್ತು ಗೌಪ್ಯತೆಯ ಹಕ್ಕು
- ವೈಯಕ್ತಿಕ ಸುರಕ್ಷತೆ ಹಾಗೂ ಭದ್ರತೆ ಹಕ್ಕು
- ಆರೈಕೆ ನೀಡುವವರ ಗುರುತು ಮತ್ತು ವೃತ್ತಿ ಸಂಬಂಧಿತ ಸ್ಥಾನ ತಿಳಿದುಕೊಳ್ಳುವ ಹಕ್ಕು
- ರೋಗಲಕ್ಷಣ ಪತ್ತೆಹಚ್ಚುವ ವಿಧಾನ ಮತ್ತು ಚಿಕಿತ್ಸೆಗೆ ಸಂಬಂಧಿಸಿದಂತೆ ಮಾಹಿತಿ ಪಡೆಯುವ ಹಕ್ಕು
- ಆತ/ಆಕೆಯ ಆರೈಕೆಗೆ ಸಂಬಂಧಿಸಿದಂತೆ ನಿರ್ಧಾರ ತೆಗೆದುಕೊಳ್ಳುವಲ್ಲಿ ಮಾಹಿತಿಪೂರ್ಣ ಪಾಲ್ಗೊಳ್ಳುವಿಕೆಗೆ ಹಕ್ಕು
- ಚಿಕಿತ್ಸೆ ನಿರಾಕರಿಸುವ ಹಕ್ಕು
- ತಮ್ಮ ಸ್ವಂತ ಖರ್ಚಿನಲ್ಲಿ ಇತರ ನುರಿತ ತಜ್ಞರೊಂದಿಗೆ ಸಮಾಲೋಚಿಸುವ ಹಕ್ಕು
- ಆರೈಕೆಯನ್ನು ಮುಂದುವರಿಸಲು ಬೇರೆಡೆಗೆ ವರ್ಗಾಯಿಸುವ ಅಗತ್ಯದ ಬಗ್ಗೆ ವಿವರಣೆ ಪಡೆಯುವ ಹಕ್ಕು
- ಆಸ್ಪತ್ರೆಯ ನಿಯಮಗಳು ಹಾಗೂ ನಿಬಂಧನೆಗಳ ಬಗ್ಗೆ ತಿಳಿದುಕೊಳ್ಳುವ ಹಕ್ಕು
- ನಿಮ್ಮ ಕುಂದುಕೊರತೆಗಳನ್ನು ವ್ಯಕ್ತಪಡಿಸುವ ಅಥವಾ ಸಲಹೆ ನೀಡುವ ಹಕ್ಕು
- ಬಿಲ್‌ನಲ್ಲಿ ನಮೂದಿಸಲಾದ ಪ್ರತಿಯೊಂದು ಐಟಂ ಬಗ್ಗೆ ವಿವರಣೆ ಪಡೆಯುವ ಹಕ್ಕು
- ಆಸ್ಪತ್ರೆಯ ನೀತಿಗೆ ಅನುಗುಣವಾಗಿ ನಿಮ್ಮ ವೈದ್ಯಕೀಯ ದಾಖಲೆಗಳನ್ನು ನೋಡುವ ಹಕ್ಕು

RESPONSIBILITIES:

- Providing accurate and complete information about your medical complaints, past illnesses, hospitalizations, medications, pain, and other matters relating to their health.
- Following the treatment plan recommended by those responsible for your care.
- To accept the consequences in-case of refusal of treatment from your care giver
- Paying your bills promptly
- Being considerate of the rights of other patients and hospital staff.
- To take care of your personal belongings.
- Notifying a member of the health care team if you do not understand information about your care and treatment
- Reporting changes in your conditions or symptoms, including pain, to a member of the health care team
- Keeping your scheduled appointments or to cancel them in advance if at all possible
- Following the rules and regulations of the Hospital

ಜವಾಬ್ದಾರಿಗಳು:

- ನಿಮ್ಮ ವೈದ್ಯಕೀಯ ದೂರುಗಳು, ಹಿಂದೆ ಇದ್ದ ಕಾಯಿಲೆಗಳು, ಆಸ್ಪತ್ರೆಯಲ್ಲಿ ಚಿಕಿತ್ಸೆ/ವಾಸ, ಔಷಧಿಗಳ ಸೇವನೆ, ನೋವು ಮತ್ತು ನಿಮ್ಮ ಆರೋಗ್ಯಕ್ಕೆ ಸಂಬಂಧಿಸಿದ ಇತರ ಸಂಗತಿಗಳ ಬಗ್ಗೆ ನಿಖರವಾದ ಮತ್ತು ಸಂಪೂರ್ಣ ಮಾಹಿತಿ ಒದಗಿಸುವುದು
- ನಿಮ್ಮ ಆರೈಕೆಗೆ ಜವಾಬ್ದಾರರಾದವರಿಂದ ಶಿಫಾರಿಸಲಾದ ಚಿಕಿತ್ಸಾ ಯೋಜನೆಯನ್ನು ಚಾಚೂ ತಪ್ಪದೆ ಪಾಲಿಸುವುದು
- ಚಿಕಿತ್ಸೆ ನಿರಾಕರಣೆಯಿಂದಾಗಿ ಆಗುವ ಪರಿಣಾಮಗಳಿಗೆ ಬದ್ಧರಾಗಿರುವುದು/ಒಪ್ಪಿಕೊಳ್ಳುವುದು
- ನಿಮ್ಮ ಬಿಲ್‌ಗಳನ್ನು ಪ್ರಾಮಾಣಿಕವಾಗಿ ಸಮಯಕ್ಕೆ ಸರಿಯಾಗಿ ಪಾವತಿಸುವುದು
- ಇತರ ರೋಗಿಗಳ ಹಾಗೂ ಆಸ್ಪತ್ರೆಯ ಸಿಬ್ಬಂದಿಯವರ ಹಕ್ಕುಗಳನ್ನು ಗೌರವಿಸುವುದು.
- ನಿಮ್ಮ ವೈಯಕ್ತಿಕ ವಸ್ತುಗಳ ಬಗ್ಗೆ ಕಾಳಜಿ ವಹಿಸುವುದು.
- ನಿಮ್ಮ ಆರೈಕೆ ಮತ್ತು ಚಿಕಿತ್ಸೆಯ ಬಗ್ಗೆ ಮಾಹಿತಿ ಅರ್ಥವಾಗದಿದ್ದರೆ ಆರೋಗ್ಯ ಆರೈಕೆ ತಂಡದ ಸದಸ್ಯರಿಗೆ ತಿಳಿಸುವುದು
- ನೋವು ಸೇರಿದಂತೆ ನಿಮ್ಮ ಸ್ಥಿತಿ ಮತ್ತು ರೋಗಲಕ್ಷಣಗಳಲ್ಲಿ ಬದಲಾವಣೆ ಕಂಡರೆ, ಆರೋಗ್ಯ ಆರೈಕೆ ತಂಡದ ಸದಸ್ಯರ ಗಮನಕ್ಕೆ ತರುವುದು
- ನಿಗದಿಪಡಿಸಿದ ಭೇಟಿಗಳನ್ನು ಸಮಯಕ್ಕೆ ಸರಿಯಾಗಿ ಈಡೇರಿಸುವುದು ಅಥವಾ ಸಾಧ್ಯವಾದರೆ ಮುಂಚಿತವಾಗಿ ರದ್ದುಪಡಿಸುವುದು
- ಆಸ್ಪತ್ರೆಯ ನಿಯಮಗಳನ್ನು ಹಾಗೂ ನಿಬಂಧನೆಗಳಿಗೆ ಬದ್ಧರಾಗಿರುವುದು

Rights and Responsibilities of Subjects



Rights being a subject

- You have right to know about the protocol and protocol related procedures to be followed
- Your medical information is confidential and privacy should be maintained by not disclosing the name and personal information throughout the study. You will be given a unique code for identification.
- Information regarding the new entity will be provided with pre clinical and previous human research data. (if available)
- To know about visit Schedules
- To know about information regarding Risk Vs Benefits of the new drug or device
- Study related compensation if you are eligible for that.
- You have rights to withdraw yourself from the study any time.
- You have rights to participate voluntarily without any force.
- You have rights to provide grievance / opinion. To obtain subject opinion institute will provide a feedback form after consenting process.
- To have the contact information of the investigator and the study team for any emergency contact
- Ethics committee contact information will also be provided.
- Free medical treatment in case of SAE related to study drug or device will be provided by the sponsor as per the present CDSCO guidelines.
- You have rights to get approved conventional treatment.
- Patient rights are regardless of the sex, race, religion, caste, economic, educational status and the source of payment of the patient.
- You have a right to be informed by your physician or an authorized delegate of the continuing healthcare requirements following your discharge from the hospital.
- To receive life-saving treatment without delay regardless your economic status or source of payment. Should it not be an emergency, you have the right of safe transfer to a facility that agrees to receive and treat you.
- In case of any investigation to be carried out outside the hospital the hospital will make the necessary arrangements for the same.
- To change consultant or take second opinion from another physician, consult outside physicians, or change hospitals if he wishes to do so. The organization supports patient's right to seek a second opinion without fear of compromise to their care. The 'Second Opinion' can be sought from another practitioner within the organization or outside the organization. The second opinion will be with the knowledge and permission of the primary physician and the management. The organization will facilitate the process and ensure that there is no compromise in the care.
- In case of second opinion being sought from an outside practitioner, the organization and the primary physician will provide relevant details and investigations.

Responsibilities being a subject

- Signing Informed Consent Form before participating into the study.
- Compliance to protocol
- Disclosing past medical history to Investigator/study team.
- In case of any adverse event or serious adverse event you should inform investigator or the study team immediately
- Returning the used investigational products or empty container at site.
- You cannot participate in any other trial for 6 months after completion of one ongoing trial.
- You have to comply with hospital rules and regulations.