**I-Stroke II**

Är idag [datum] inkluderad i studien I-Stroke II. Detta är en randomiserad, dubbelblind, placebo-kontrollerad, fas tre studie för att utvärdera effekten av Imatinib vid akut ischemisk stroke.

Dag 1 ges 800 mg Imatinib (2 st. 400 mg tabletter) eller matchande placebo (2 st. ej verksam substans) så snart som möjligt efter randomisering.

Dag 2 – 6 ges 400 mg Imatinib (1 tablett) eller placebo (1 tablett) två gånger dagligen. Total behandling är 6 dagar.

Om patienten skrivs ut innan dag 6 kommer kontakt tas dagligen för att kontrollera om patienten har tagit studieläkemedel.

Studien pågår i ca 3 månader, med ett återbesök.

Är informerad muntligt och skriftligt att delta i i-Stroke II-studien.

Samtycke är inhämtat av (läkare): …

Studieid: …

Burknummer/Randomiseringsnummer: …

Huvudansvarig prövare: …….(Telefon nr…….)

Forskningssjuksköterska: …….(Telefon nr ……)

Studieläkare….

Vid akut situation som kräver att kodningen behöver brytas ska Apotekets Kliniska prövningsenheten kontaktas;

Vardagar 8-16, Tel: 010-103 29 62

Övriga tider, Tel: 010-447 74 50 – vid talsvar ska man välja 4 för att bli kopplad vidare.

Ange patient ID samt burknummer.