

## 研究受试者知情同意书—告知页

项目名称：不同发病时间急性心肌梗死冠脉内血栓成分与 PCI 术后冠脉血流的相关性。

研究机构：鞍钢集团公司总医院

您将被邀请参加一项临床研究。本知情同意书提供给您一些信息以帮助您决定是否参加此项临床研究。请您仔细阅读，如有任何疑问请向负责该项研究的研究者提出。您参加本项研究是自愿的。本次研究已通过本研究机构伦理审查委员会审查。如果您有与受试者自身权益相关的问题，可与鞍钢集团公司总医院伦理委员会联系，联系电话：0412-6706220。

研究目的：研究急性心肌梗死冠脉内血栓成分与直接 PCI 术中支架植入后冠脉血流的相关性。

研究过程：如果您同意参与这项研究，我们将对每位受试者进行编号，建立病历档案。您的病例报告会发表于全球性的网站和期刊上，印刷版本和网络版本会供医生、媒体、大众阅读。

风险与不适：对于您来说，所有的信息将是保密的。您的手术由专业具备冠脉介入资质的术者完成，不会增加额外风险及费用。

受益：通过对您的病例进行研究，将有助于对疾病作出诊断，为您的治疗提供必要的建议，或为疾病的研究提供有益的信息。

## 研究受试者知情同意书—同意签字页

项目名称：不同发病时间急性心肌梗死冠脉内血栓成分与 PCI 术后冠脉血流的相关性。

研究机构：鞍钢集团公司总医院

本人和代理人已经仔细阅读“研究受试者知情同意书-告知页”内容，我和被授权人有机会提问而且所有问题均已得到解答。

我理解参加本项研究是自愿的。

我可以选择不参加本项研究，或者在任何时候通知研究者后退出而不会遭到歧视或报复，我的任何医疗待遇与权益不会因此而受到影响。

如果我需要其它治疗，或者我没有遵守研究计划，或者发生了与研究相关的损伤或者有任何其它原因，研究医师可以终止我继续参与本项研究。

受试者（代理人）签名：

研究者签名：16m3

联系电话：

联系电话：

日期：2018年10月4日

日期：2018年10月4日