

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

受试者告知页

尊敬的患者：

您好！您将作为 PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选 临床研究的一名受试者，为了确保本次试验顺利进行并充分保障您的权益，在您同意参加之前，您需要清楚知道以下相关信息：

1. 研究背景：尽管 30 年前已经开发出一种高效且安全的疫苗，但慢性乙肝病毒（HBV）感染仍然是全球和我国主要的公共卫生问题，目前，慢性乙型肝炎的抗病毒策略主要在于有效抑制病毒和恢复 HBV 特异性免疫反应。由于聚乙二醇干扰素- α -2a（PEG-IFN α ）具有直接的抗病毒和免疫调节作用，因此它已成为治疗慢性乙型肝炎的首选药物之一。

2. 研究目的：观察 PEG-IFN α 治疗的细胞因子/趋化因子表达水平与 CHB 患者之间的相关性。

3. 研究方法：如果你同意参加本试验，我们在整个研究期间计划采血 3 次，每次均为清晨空腹采取静脉血 6ml，总共 18mL，抽取您的血液后我们会检测相关细胞因子，后期我们会总结您的病例资料，进一步撰写论文。

4. 研究持续时间：您本次住院期间。

5. 受试者风险与利益：本研究对受试者无明显风险与利益冲突，但我们可以很好的总结慢性乙型肝炎患者的细胞因子特征；为了充分保障您的权益，我们制定了详细的临床研究方案，并已通过医院伦理委员会审议批准，我们将严格按照方案实施临床研究。

6. 保密责任：本次试验的结果与资料归临床验证项目的实施者及医疗机构所有并无偿使用，但您的合法权益不会因为本项研究而受到侵犯，您的个人资料由我院保密保管。我院伦理委员会、研究者可以查阅您的资料，但都不得对外披露其内容。研究结果将在不泄露您的身份的前提下因科学目的而发表。

7. 自愿原则：参加临床研究前，请您对本次临床研究做详细的了解，医院和医生有义务向您提供与该临床研究有关的信息资料，为您解答您所关心的问题，然后由您自愿决定是否参与临床研究治疗，您有权在临床研究的任何阶段退出，中途退出不会影响对您的常规治疗。

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

[Redacted Signature]

研究者签名：

[Redacted Signature]

联系电话：

联系电话：

[Redacted Phone Number]

日期：

日期：

2019. 6. 10

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因国家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

[Redacted Signature]

研究者签名

[Redacted Signature]

联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2019. 6. 3

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。


3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：

2019.5.17

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除国家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2019. 5. 21

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名



联系电话：

日期：2018.8.3

PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名



联系电话：

日期：2018.8.27

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

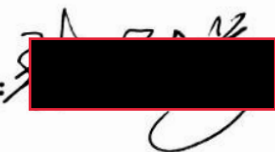
1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名：



联系电话：

日期：2018.9.10

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。


3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名：



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：

2018.9.23

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

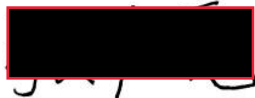
1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2018.9.26

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

- 1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。
- 2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。
- 3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。
- 4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

研究者签名：

联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2018.10.10

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名：



联系电话：

日期：

2018.11.8

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

2
[Redacted Signature]

研究者签名

[Redacted Signature]

联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2018.11.22

PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2018.12.10

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

[Redacted Signature]

联系电话：

日期：

研究者签名：

[Redacted Signature]

联系电话：

日期：

2018. 12. 17

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：

2018.12.29

PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除国家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

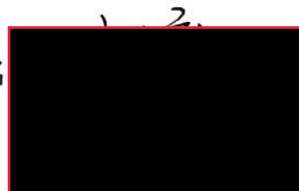
受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名



联系电话：

日期：

2019.1.5

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名：



联系电话：

日期：

2019. 1. 23

PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



联系电话：

日期：

研究者签名：



联系电话：

日期：

2019.2.9

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：

2019.3.7

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

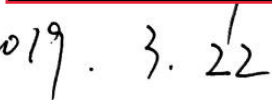


研究者签名：



联系电话：

联系电话：



日期：

日期：

2019. 3. 22

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

1. 2. 

联系电话：

日期：

研究者签名：

2. 

联系电话：

日期：

2019. 3. 27

PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名：



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：

2019. 4. 3

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

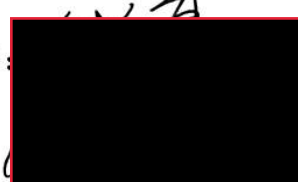
3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名：



联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2019.4.22

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因国家相关部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：

1

研究者签名：

2

联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2019.5.1

PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFN α 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除外因家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

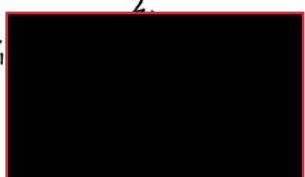
3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：



研究者签名

2.


联系电话：

联系电话：

日期：

日期：2019. 6. 23

PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书

同意签字页

本人已仔细阅读“PegIFNa 治疗慢乙肝用药指导指标的筛选知情同意书·受试者告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

1、作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。

2、本临床试验的结果只用于科研目的，除国家相关管理部门、兰州大学第一医院伦理委员会和研究者，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。

3、我自愿参加本研究，申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿。

4、我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遇到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名



联系电话：

日期：

研究者签名



联系电话：

日期：

2018. 10. 24