

# 四川大学华西医院生物医学伦理分委会审查批件

2017年 审 ( 83 ) 号

科室 ( 专业 ) : 消化内科		项目负责人姓名及职称 : 胡兵 教授	
项目名称	上消化道粘膜下病变的自然生长史相关研究		
研究方案	版本号 : 1.1	版本日期 : 2017.3.12	
知情同意书	无		
招募广告:	无		

## 审查意见 :

1. 研究者资质符合伦理要求。
2. 研究方案基本符合伦理要求。
3. 同意豁免知情同意书。

审查结果 : ☒ 批准    ☐ 修改后批准    ☐ 修改后再审    ☐ 不批准    ☐ 暂停或者终止研究  
持续审查频率 :    ☐ 3 个月/3months    ☐ 6 个月/6months    ☐ 1 年/1year    ☒ 不适用/NA

请遵循我国相关法律、法规和规章 (《涉及人的生物医学研究伦理审查办法》等) 以及 WMA《赫尔辛基宣言》和 CIOMS《人体生物医学研究国际道德指南》, 遵循伦理委员会批准的方案和知情同意书开展临床试验 (研究), 保护受试者的健康与权利。

请遵循《人类遗传资源管理暂行办法》和《人类遗传资源采集、收集、买卖、出口、出境审批行政许可服务指南》, 对我国人类遗传资源 (例如生物样本等) 及其相关数据信息采集和使用等仅限在我国境内, 未经我国相关部门审批, 人类遗传资源及其相关数据信息不能出境; 若储存的生物样本作其他研究之用, 必经华西医院生物医学伦理分委会审查同意。

在试验 (研究) 过程中, 若变更主要研究者, 对临床研究方案、知情同意书等的任何修改, 请申请人提交修正案审查申请。

发生严重不良事件, 请申请人及时提交严重不良事件报告; 紧急报告之后, 尽快提交详细的严重不良事件随访报告。

请递交年度和定期跟踪审查报告; 当出现任何可能显著影响试验 (研究) 进行或增加受试者危险的情况时, 请申请人及时向伦理专委会提交书面报告。

试验 (研究) 纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者, 符合中止试验 (研究) 规定而未让受试者退出试验 (研究), 给予错误治疗或剂量, 给予方案禁止的合并用药等没有遵从方案开展研究的情况; 或可能对受试者的权益/健康、以及研究的科学性造成不良影响等违背伦理原则与规范的情况, 请申办者/监查员/研究者提交违背方案报告。

申请人暂停或提前终止临床试验 (研究), 请及时提交暂停/终止试验 (研究) 报告。完成临床试验 (研究), 请申请人提交结题报告。

未经伦理审查批准, 不能开展临床研究。

单位 (章):

主任委员 (签名):

2017年 4 月 7 日

