
知情同意书

伦伐替尼在肝细胞肝癌治疗的真实世界临床研究

申办方：北京协和医院

版本号：Version 3.0

版本日期：2018 年 11 月 29 日

知情同意书签字页

临床研究项目名称： 仑伐替尼在肝细胞肝癌治疗的真实世界临床研究

主办研究单位： 北京协和医院

伦理审查批件号：

同意声明：

我已经阅读了上述有关本研究的介绍，同意病历资料的收集使用。而且有机会就此项研究与医生讨论并提出问题。我提出的所有问题都得到了满意的答复。我知道参加本研究可能产生的风险和受益。我知晓参加研究是自愿的，我确认已有充足时间对此进行考虑，而且明白：我可以随时向医生咨询更多的信息；我可以随时退出本研究，并不会因此受到歧视或报复，我的医疗待遇与权益将不会受到任何影响。

如果因病情变化我需要采取任何其他的治疗，我会在事先征求医生的意见，如实告诉医生我的想法。

我同意伦理委员会、研究者及需要的国家政府机构代表查阅我的研究资料和知情同意书。我同意本研究以外的其他研究利用我的医疗记录。

我将获得一份经过签名并注明日期的知情同意书副本及我的医生的 24 小时联系方式。

最后我决定同意参加本项研究，并尽量遵从医嘱。

患者签名： _____ **日期：** _____ 年 ____ 月 ____ 日

患者家庭或亲属或好友固定电话： _____ 手机： _____

医生声明：我确认已向患者解释本临床试验的详细情况，包括其权利以及可能的受益和风险，并给其一份签署过的知情同意书副本及我的 24 小时联系方式。

研究者签名： _____ **日期：** _____ 年 ____ 月 ____ 日

研究者工作电话： _____ 手机： _____