

告知页

1、研究背景：分化型甲状腺癌 131I 治疗前低钠血症发生率及影响因素分析；低钠血症是临床上常见的电解质紊乱，发病率约为 15%~30%，虽然大多数患者症状较轻，但是部分表现较重，因此应注意低钠血症的诊断和治疗，主要是因为急性和重度低钠血症会加重病情，增加死亡率，根据低钠血症的诊断过程，实验室检查初步判断的低钠血症患者需要迅速判断病程、严重程度，收集病史，主要包括患者的饮食情况，饮用水，无论是否合并急性疾病或基础疾病恶化，是否有恶性肿瘤、内分泌系统疾病、肺病、脑外伤病史，近期应用是否可能导致低钠血症药物，本研究将结合国内外文献，从临床表现、辅助检查、诊断、治疗和预后等方面报道。

2、研究目的：目的是探讨分化型甲状腺癌（DTC）患者 131I 治疗前低钠血症的发生率及相关影响因素，以提高患者在 131I 治疗准备过程中的管理水平。。

3、研究方法及步骤：收集病例资料（化验单），查阅文献，撰写论文。

4、研究持续的时间：3 月。

5、受试者风险与受益：本研究对受试者无明显风险与受益，但可以总结此类患者的临床表现，提高对 131I 治疗前低钠血症的认识。

6、可供选择的其他治疗方法。

7、风险防范与救治预案：无风险。

8、保密措施：严格保密

9、自愿原则；

10、受试者应该了解的其他事项：无

分化型甲状腺癌 131I 治疗前低钠血症发生率及影响因素分析受试者知情同意书

同意签字页

临床研究项目名称：分化型甲状腺癌 131I 治疗前低钠血症发生率及影响因素分析

申办者： 山东大学第二医院核医学科

同意申明

本人已仔细阅读“ 研究受试者知情同意书·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，除外国家相关管理部门、山东大学第二医院伦理委员会、申办单位、研究者或监查员等，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。
- 4、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，申办者将会负责由此引起的相关治疗费用及赔偿。
- 5、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，而不会遭到歧视或报复，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：张伟

联系电话：

联系电话：0531-85875779

年 月 日

年 月 日