

伦理审查批件

| | | | |
|---|--|--|------------|
| 项目名称 | 慢性萎缩性胃炎中医防治方案研究 | | |
| 批件号 | 2019-ky-24 | 项目来源 | 科委 |
| 研究单位 | 重庆市中医院 | 主要研究者 | 杨小军 |
| 审查类别 | 初始审查、复审 | 审查方式 | 会议审查、快速审查 |
| 审查日期 | 2019.4.8 4.29 | 审查地点 | 行政楼四楼会议室 |
| 审查委员 | 王守富、徐健众、周汛、卢卫忠、冷静、田丰玮、李伟、肖学海 | | |
| 批准文件 | 临床研究方案（版本号：1.1 日期：2019.4.23）；知情同意书（版本号：1.1 日期：2019.4.23）；招募材料；病历报告表；研究者手册；主要研究者履历。 | | |
| 审查意见 <p>根据卫生部《涉及人的生物医学研究伦理审查办法（2016）》、CFDA《药物临床试验质量管理规范（2003）》、《医疗器械临床试验规定（2004）》、WMA《赫尔辛基宣言（2013）》和 CIOMS《人体生物医学研究国际道德指南》的伦理原则，经本伦理委员会审查，同意按所批准的临床研究方案、知情同意书、招募材料开展本项研究。</p> <p>请遵循 GCP 原则、遵循伦理委员会批准的方案开展临床研究，保护受试者的健康与权利。研究开始前，请申请人完成临床试验注册。</p> <p>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、招募材料等的任何修改，请申请人提交修正案审查申请。</p> <p>发生严重不良事件，请申请人及时提交严重不良事件报告。</p> <p>请按照伦理委员会规定的年度/定期跟踪审查频率，申请人在截至日前 1 个月提交研究进展报告；申办者应向组长单位伦理委员会提交各中心研究进展的汇总报告；当出现任何可能显著影响试验进度或增加受试者危险的情况时，请申请人及时向伦理委员提交书面报告。</p> <p>研究纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者，符合终止试验而未让受试者退出研究，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 GCP 原则的情况，以上情况请申办者/监查员/研究者提交违背方案报告。</p> <p>申请人暂停或提前中止临床研究，请及时提交暂停/终止研究报告。</p> <p>完成临床研究，请申请人提交研究完成报告。</p> | | | |
| 年度/定期跟踪审查频率 | 12 个月 | 有效 期 | 2021.4.29 |
| 联系人 | 魏知 | 联系电话 | [REDACTED] |
| 主任委员签字 | [REDACTED] | 伦理委员会（盖章）  | |
| 2019 年 4 月 30 日 | | 2019 年 4 月 30 日 | |

伦理审查批件

| | | | |
|--|---|-------|------------|
| 项目名称 | 益胃消瘀颗粒治疗慢性萎缩性胃炎的临床观察 | | |
| 批件号 | 2019-ky-25 | 项目来源 | 科卫委 |
| 研究单位 | 重庆市中医院 | 主要研究者 | 陈万群 |
| 审查类别 | 初始审查、复审 | 审查方式 | 会议审查、快速审查 |
| 审查日期 | 2019.4.8 - 4.29 | 审查地点 | 行政楼四楼会议室 |
| 审查委员 | 王守富、徐健众、周讯、卢卫忠、冷静、田丰玮、李伟、肖学海 | | |
| 批准文件 | 临床研究方案（版本号：1.1 日期：2019.4.23）；知情同意书（版本号：1.1 日期：2019.4.23）；招募材料；病历报告表；研究者手册；主要研究者履历。 | | |
| 审查意见 <p>根据卫生部《涉及人的生物医学研究伦理审查办法（2016）》、CFDA《药物临床试验质量管理规范（2003）》、《医疗器械临床试验规定（2004）》、WMA《赫尔辛基宣言（2013）》和 CIOMS《人体生物医学研究国际道德指南》的伦理原则，经本伦理委员会审查，同意按所批准的临床研究方案、知情同意书、招募材料开展本项研究。</p> <p>请遵循 GCP 原则、遵循伦理委员会批准的方案开展临床研究，保护受试者的健康与权利。 研究开始前，请申请人完成临床试验注册。</p> <p>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、招募材料等的任何修改，请申请人提交修正案审查申请。</p> <p>发生严重不良事件，请申请人及时提交严重不良事件报告。</p> <p>请按照伦理委员会规定的年度/定期跟踪审查频率，申请人在截至日前 1 个月提交研究进展报告；申办者应向组长单位伦理委员会提交各中心研究进展的汇总报告；当出现任何可能显著影响试验进度或增加受试者危险的情况时，请申请人及时向伦理委员提交书面报告。</p> <p>研究纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者，符合终止试验而未让受试者退出研究，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 GCP 原则的情况，以上情况请申办者/监查员/研究者提交违背方案报告。</p> <p>申请人暂停或提前中止临床研究，请及时提交暂停/终止研究报告。</p> <p>完成临床研究，请申请人提交研究完成报告。</p> | | | |
| 年度/定期跟踪审查频率 | 12 个月 | 有效 期 | 2021.4.29 |
| 联系人 | 魏知 | 联系电话 | [REDACTED] |
| 主任委员签字 [REDACTED] | 伦理委员会（盖章）  2019 年 4 月 30 日 | | |
| | | | |