

仙桃市第一人民医院受试者知情同意书

项目名称:CEA、CA125、CA199 联合检测评估贝伐单抗靶向治疗联合 XELOX 辅助化疗方案对晚期结直肠癌患者疗效及预后的效果观察
尊敬的受试者:

您将参加一项科研实验。本须知提供给您一些信息以帮助您决定是否参与此次实验。请您仔细阅读,如有疑问倾向负责该实验的研究者提出。您参与的本项实验是自愿的。本次研究已通过本研究机构伦理审查委员会审查。

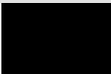
实验目的:探讨分析光学相干断层扫描血管造影(OCTA)对糖尿病性黄斑水肿(DME)分类的影响,并评价激光光凝治疗的疗效。

实验过程:观察疾病控制率(DCR)、不良反应发生率、血清标志物水平(CEA、CA125 和 CA19)和无进展生存期(PFS)。

风险与不适:采用 XELOX 治疗:奥沙利铂在周期第一天静脉注射 2 小时(130 mg/m²), CAP 片,每日 2 次,连续 14 天(1000mg/m²),停药 7 天。1 个化疗周期为 21 天,患者接受治疗 4 个周期。通过一线化疗达到 SD 或更好的状态后,给予 CAP 维持治疗,每日 2 次,口服 14 天(1000mg/m²),停药 7 天,周期 21 天,结合 BEV。接受维持治疗。若患者在治疗过程中有任何不适可以随时退出本次实验。

受试者声明:

我已阅读了本知情同意书,且已与本实验的研究者详细讨论并了解本项的目的,对象、过程、风险。并仔细阅读以上有关说明后,经过充分时间的考虑,我自愿成为此项研究的受试者,积极配合研究人员进行本项实验。

受试者签名: 

研究者签名: 

日期:2019.8.9