知情同意书

《超声监测胃剩余量对重症机械通气患者进食并发症、热量摄入及预后的影响》研究受试者知情同意书

受试者须知

受试者姓名:

联系电话:

住址:

尊敬的受试者:您将被邀请参加一项临床研究,本知情同意书提供给您一些信息,在您决定是否参加这项研究之前,请尽可能仔细阅读以下内容。它可以帮助您了解该项研究以及为何要进行这项研究,研究的程序和期限,参加研究后可能给您带来的益处、风险和不适。如果您愿意,您也可以和您的亲属、朋友一起讨论,或者请医生给予解释,帮助您做出决定。

一研究的

研究背景:(包括该药物或医疗器械国内、国外研究进展)

本研究目的:简要说明研究要达到的最终目标(评价新药物或新医疗器械的安全性及有效性)

二、研究简介关于此项临床研究的基本资料(包括本研究是否已通过伦理委员会审核、研究概况、主要研究内容、过程与期限、检查操作等)。

研究概况

(本研究将在南通大学附属医院急诊医学科重症监护(或研究中心)进行,预计有 1 名受试者自愿参加,受试者入选条件、告知受试者可能被分配到研究的不同组别等。)

(本研究已经得到批准,伦理委员会已经审议此项研究是遵从赫尔辛基宣言原则,符合医疗道德的。)

主要研究内容:

过程与期限:

检查操作:

三、哪些人不宜参加研究

根据不同研究目的和研究药物规定的人群,另外还有 1)正参加其它临床研究的患者:2)研究人员认为其它原因不适合临床研究者。