

脓毒症急性胃肠损伤研究受试者知情同意书

临床研究项目名称：肝素酶通过 AMPK 介导的自噬对脓毒症急性胃肠损伤的分子机制研究
申办者：兰州大学第一医院重症医学科

1. 研究背景及目的：脓毒症时极易引起患者发生急性胃肠损伤（AGI），但目前脓毒症 AGI 的诊断和治疗效果并不十分让人满意。肝素酶（HPA）在脓毒症 AGI 中发挥着重要作用，但其具体机制尚不完全清楚。临床上鲜见报道。所以我们旨在探讨 HPA 水平被抑制之后对脓毒症 AGI 患者的影响及其机制。
2. 研究方法及步骤：收集病例资料，化验血液相关指标，查阅文献，撰写论文。
3. 受试者风险：本研究对受试者无明显风险，有一定的受益，可以总结观察此类患者的临床疗效，加强医务工作者的重视。
4. 可供选择的其他治疗方法。
5. 保密措施：严格保密。
6. 自愿原则。
7. 受试者应该了解的其他事项：无。

同意申明

本人/直系亲属已仔细阅读上述内容，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和可能存在的不良反应向我做了详细解释，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，自愿参加本研究。

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、兰州大学第一医院伦理委员会、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。

研究者签字：

联系电话：

受试者（患方）签字：

联系电话：

签字时间：2022. 8. 10

