

## 结直肠肿瘤研究受试者知情同意书·告知页

1、研究背景：通过临床数据分析发现，约有70%的患者在术后会出现疼痛的不快感经历，而在恢复室时约有40%的患者会感受到明显疼痛感。减轻患者术后疼痛是作为麻醉师的基本要求。目前术后急性疼痛门诊主要是通过患者静脉自控为主，该术后镇痛方式具有镇痛效果好，持续时间长等特点，一般会选择阿片类止痛药，如吗啡、舒芬太尼、芬太尼等。结直肠肿瘤属于临床常见恶性肿瘤，而手术治疗是该类恶性肿瘤的常见治疗措施，患者手术期间通常会选择全身麻醉。但目前关于不同麻醉方式对结直肠肿瘤患者镇痛作用研究不足，仍需要继续探究。

2、研究目的：探究不同麻醉方式配合多模式镇痛对结直肠肿瘤患者术后疼痛程度影响。

3、研究方法及步骤：收集患者病例资料，查阅与结直肠肿瘤患者麻醉相关文献，撰写论文。

4、研究持续的时间：3年。

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特征，在选择麻醉方式时应结合患者个体特征，以提高麻醉安全性。

6、可供选择的其他麻醉方法：无

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：知情同意书的自愿原则是指，在医疗、科研等领域，医生、研究人员等在向被试者介绍相关研究计划和行为后，必须让被试者自主决定是否参与，而且被试者有权在任何时候撤回参与同意，并不会受到任何惩罚或不利后果。研究患者知情本研究。

10、受试者应该了解的其他事项：无。

糖尿病肾病研究受试者知情同意书 · 同意签字页

临床研究项目名称：人性化护理在糖尿病肾病患者血液透析护理中的体会

申办者： 江苏省无锡市江南大学附属医院肾内科

### 同意申明

本人已仔细阅读“糖尿病肾病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，除外国家相关部门、华西医院伦理委员会、申办单位、研究者或监察员等，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  
又益亦不会受影响。

签名

日期