

# 四川大学华西医院临床试验与生物医学伦理专委会审查批件

2015年 审 ( 225 ) 号

科室 ( 专业 ) : 消化内科	项目负责人姓名及职称: 杨锦林 副教授	
项目名称	消化系统组织胞浆菌病临床病理及内镜特征的回顾性研究	
研究方案	版本号: 1.0	版本日期: 2015年10月16日
知情同意书	版本号: -	版本日期: -

审查意见:

1. 研究者资质符合伦理要求。
2. 研究方案基本符合伦理要求。
3. 同意免除书面知情同意申请。但是, 请注意研究对象随访信息收集的知情同意过程。

审查结果: ☒ 同意    ☐ 作必要修正后同意    ☐ 作必要修正后再审    ☐ 不同意    ☐ 终止或暂停

请遵循我国相关法律、法规和规章 ( SFDA《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》和CIOMS《人体生物医学研究国际道德指南》、卫生部《涉及人的生物医学研究伦理审查办法 ( 试行 ) ( 2007 ) 》 ) , 遵循伦理委员会批准的方案和知情同意书开展临床试验 ( 研究 ) , 保护受试者的健康与权利。


在试验 ( 研究 ) 过程中, 若变更主要研究者, 对临床研究方案、知情同意书等的任何修改, 请申请人提交修正案审查申请。


发生严重不良事件, 请申请人及时提交严重不良事件报告; 紧急报告之后, 尽快提交详细的严重不良事件随访报告。

请递交年度和定期跟踪审查报告; 当出现任何可能显著影响试验 ( 研究 ) 进行或增加受试者危险的情况时, 请申请人及时向伦理专委会提交书面报告。

试验 ( 研究 ) 纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者, 符合中止试验 ( 研究 ) 规定而未让受试者退出试验 ( 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的情况; 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伦理原则与规范的情况, 请申办者/监查员/研究者提交违背方案报告。

申请人暂停或提前终止临床试验 ( 研究 ) , 请及时提交暂停/终止试验 ( 研究 ) 报告。完成临床试验 ( 研究 ) , 请申请人提交结题报告。

单位 ( 章 ) : 

主任委员 ( 签名 ) : 

2015年 10 月 27 日