

抗 N-甲基-D-天冬氨酸受体脑炎研究受试者知情同意书·告知页

1、研究背景: 抗 N-甲基-D-天冬氨酸受体脑炎是近年来新发现的 一 类 副肿瘤性大脑边缘叶脑炎, 2007 年,Dalmau 等在 12 例卵巢畸胎瘤并发精神行为异常的年轻女性患者血清和脑脊液中分离出抗 NMDAR 抗体, 而首次将其命名。该疾病逐渐引起妇产科、神经科、儿科、麻醉科、重症监护科医师的重视。中国医学科学院北京协和医院和北京天坛医院自 2011 年 6 月至 2013 年 5 月连续收治 5 例卵巢畸胎瘤合并抗 NMDAR 脑炎患者, 本研究将结合抗 NMDAR 脑炎诊治经验及国内外文献, 从临床表现、辅助检查、诊断、治疗和预后等方面报道一例男性抗 N-甲基-D-天冬氨酸受体脑炎患者。

2、研究目的: 分析报道一男性患者肺炎后抗 N-甲基-D-天冬氨酸受体脑炎加重的临床特征, 诊断及预后。

3、研究方法 & 步骤: 收集病例资料, 查阅文献, 撰写论文。

4、研究持续的时间: 2 月。

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, 加强医务工作者得重视。

6、可供选择的其它治疗方法。

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;

10、受试者应该了解的其他事项: 无。

抗 N-甲基-D-天冬氨酸受体脑炎研究受试者知情同意书•同意签字页

临床研究项目名称：肺炎加重抗 N-甲基-D-天冬氨酸受体脑炎病例报告

申办者： 华西医院感染性疾病中心

同意申明

本人已仔细阅读“_____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，志愿参加本研究。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，除国家相关管理部门、华西医院伦理委员会、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。

受试者签名：

联系电话：

日期： 年 月 日

研究者签名：

联系电话：

日期：2017年 4月 15日

患者出校

Linkai