

**三峡大学第三临床医学院-葛洲坝集团中心医院医学伦理委员会
伦理审查表**

伦理审查编号：(2015) 伦审第 (021) 号

项目名称	多血清学指标、Brighton PEWS 评分与儿童脓毒症死亡关系	
项目申请人	谢雄	职称： 主治医师
研究单位	三峡大学第三临床医学院-葛洲坝集团中心医院	电话： 13986814284
拟开展时间	2015.10~2017.12	
请求审查类型：	<input checked="" type="checkbox"/> 新申请项目 <input type="checkbox"/> 修订后项目 <input type="checkbox"/> 延续审查课题	
审查文件：	1. 伦理审查申请表 2. 免除知情同意或知情同意部分要素申请表 3. 研究者履历 4. 研究者申明 5. 研究方案	
<p>根据卫计委《涉及人的生物医学研究伦理审查办法（试行（2007））》、WMA《赫尔辛基宣言》和 CIOMS《人体生物医学研究国际伦理指南》的伦理原则，经本伦理委员会审查，同意按所批准的临床研究方案开展本项研究。</p> <p>请遵循伦理委员会批准的方案开展临床研究，保护受试者的健康与权利。</p> <p>研究过程中若变更主要研究者，对临床研究方案等的任何修改，请申请人提交修正案审查申请。</p> <p>发生严重不良事件，请申请人及时提交严重不良事件报告。</p> <p>请按照伦理委员会规定的年度/定期跟踪审查频率，申请人在截止日期前 1 个月提交研究进展报告；申办者应当向组长单位伦理委员会提交各中心研究进展的汇总报告；当出现任何可能显著影响试验进行或增加受试者危险的情况时，请申请人及时向伦理委员会提交书面报告。</p> <p>研究纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者，符合终止试验规定而未让受试者退出研究，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情况，请申办者/研究者提交违背方案报告。</p> <p>申请人暂停或提前终止临床研究，请及时提交暂停/终止研究报告。</p> <p>完成临床研究，请申请人提交结题报告。</p>		
结论：	<input checked="" type="checkbox"/> 同 意 <input type="checkbox"/> 作必要修改后同意 <input type="checkbox"/> 作必要修改后重申 <input type="checkbox"/> 不同意 <input type="checkbox"/> 终止或暂停已批准的试验	
<p>三峡大学第三临床医学院- 葛洲坝集团中心医院医学伦理委员会 (盖 章)</p> <p>2015 年 5 月 21 日</p> 		