


首都医科大学附属北京同仁医院科研项目临床研究

伦理审批件

编号: TRECKY2017-024

项目名称	高海拔对眼压的影响及其机制的研究		
项目来源	自选课题		
科 室	眼科	研究负责人	王宁利
会议审查材料	1. 研究方案 （版本号: 2016-06-06, 版本日期: 2016-06-30 ） 2. 知情同意书（版本号: 2016-06-06, 版本日期: 2016-06-30 ）		
会议时间	2017 年 7 月 14 日 14:00-17:00		
会议地点	首都医科大学附属北京同仁医院 行政楼 601 会议室		
出席人数	应到: 7 人; 实到: 7 人; 回避: 1 人; 投票: 6 人		
投票结果	<input checked="" type="checkbox"/> 同意: <u> 3 </u> 票 <input checked="" type="checkbox"/> 作必要的修正后同意: <u> 3 </u> 票 <input type="checkbox"/> 作必要的修正后重审: <u> </u> 票 <input type="checkbox"/> 不同意: <u> </u> 票		
审查结果	同意 <input type="checkbox"/> ; 作必要的修正后同意 <input checked="" type="checkbox"/> ; 作必要的修正后重审 <input type="checkbox"/> ; 不同意 <input type="checkbox"/>		
<div>审查决议:</div> <div>经伦理委员会审查, 同意按方案进行临床研究。</div> <div>(副) 主任委员 (签章)</div> <div></div>			

备注: 1) 如发生严重不良事件, 请在获知后 24 小时内报告至伦理委员会; 2) 如修改研究方案及相关研究材料, 请及时提交伦理委员会审查; 3) 如为跨年度研究, 请及时提交年度报告至伦理委员会; 4) 研究结束后, 请及时以书面形式通知伦理委员会。5) 本审批件有效期自签发后 1 年。
声明: 本伦理委员会组成及操作遵守中国药物临床试验质量管理规范(GCP)、ICH GCP 及中国相关法律法规。