

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

2014年审（37）号

| | | |
|-------------|--------------------|--------|
| 科室（专业）：肝脏外科 | 项目负责人姓名及职称：曾 勇 教授 | |
| 项目名称 | 肝癌早期诊断与综合治疗的转化医学研究 | |
| 研究方案 | 版本号：无 | 版本日期：无 |
| 知情同意书 | 版本号：无 | 版本日期：无 |

审查意见：

1. 研究者资质符合要求。
2. 研究方案及知情同意书基本符合伦理要求。
3. 建议对采集血样的受试者提供适当的补偿。

审查结果：■同意 □作必要修正后同意 □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）：

2014年 10月 9日

