

洛阳市中心医院医学伦理委员会(论文)伦理审查表

(伦理审查委员填写)

审批号: 2018-02-18

论文名称: DNAH17-AS1 exhausting miR-432-5p promotes pancreatic carcinoma by increaring PPME1 expression.

论文第一作者: 徐涛 作者科室: 肝胆外科一病区 联系电话: 15637985120

伦理审查委员评审内容:

一、临床试验研究文章中涉及伦理学内容的要求:

- 1、是否涉及我国人类遗传资源开展的国际合作科学研究 ☐是 ☒否
- 2、是否保护患者隐私权: ☐患者签署知情同意书 ☒匿名患者的图像及身份信息
- 3、研究注册要求: 前瞻性、干预性临床试验研究, 以评估该干预(例如药物、外科手术、器械、行为治疗)对健康结局的影响, 需要提供临床试验注册平台进行的前瞻性注册号; 回顾性的干预性临床研究建议补注册; 纯粹的观察性研究可不注册。

☐前瞻性 ☐干预性 ☒回顾性 ☒观察性

4、免知情同意: 若文中提出研究不需要/未获得知情同意, 则需要合理的理由进行解释:

- ①因研究目的而采集的样本, 签署的知情同意书上已明确写明可以用于后续的临床研究;
- ②已经留存的剩余样本;
- ③在伦理批件之前的日期留取的标本;
- ④本项临床研究为回顾性研究, 仅采集患者临床资料, 不干预患者治疗方案, 不会对患者生理带来风险, 研究者会尽全力保护患者提供的信息不泄露个人隐私, 特申请免除知情同意。

免知情同意 符合/不符合 以上第 二 条, 同意/不同意 申请免除知情同意。

二、动物实验研究文章中涉及伦理学内容的要求:

- 1、该实验动物在麻醉下进行所有手术(如有必要应提供安乐死方法), 并尽一切努力最大限度减少其疼痛、痛苦和死亡。
- 2、医学科研人员在动物实验中需遵循国际实验动物护理和使用指南的建议, 即 Weatherall (2006) 报告和 NC3Rs 指南。涉及动物实验研究的文章应遵循 ARRIVE 写作指南。
- 3、动物实验研究数据在相关国际数据库注册, 如若是从其他渠道获取的开放获取的数据, 须明确说明数据来源。

评审结果: ☒同意 ☐作必要的修改后同意 ☐不同意

伦理审查委员签名: 1、林一 2、张 日期: 2018.2.18

伦理审查意见:

经洛阳市中心医院医学伦理审查委员会审查, 该项目研究内容和过程遵循/不遵循国际及国家颁布的有关生物医学研究的伦理要求, ☒审核通过 ☐审核不通过

洛阳市中心医院医学伦理委员会

2018年2月18日