

## 乙型肝炎相关肝衰竭研究受试者知情同意书●告知页

- 1、研究背景：肝衰竭是临床常见的严重肝病症候群，病情进展快，病死率极高，总体预后差。因此需要早诊断，早治疗。在我国，引起肝衰竭的主要病因是乙型肝炎病毒感染，本研究将结合乙型肝炎相关肝衰竭的发病机理，探索可用于临床乙型肝炎相关肝衰竭预后判断的方便、有效的评定指标。
- 2、研究目的：探索乙型肝炎相关肝衰竭患者的循环中黏膜相关恒定T(MAIT)细胞的变化，评估该细胞对乙型肝炎相关肝衰竭患者的预后评定价值。
- 3、研究方法及步骤：收集患者及健康受试者血标本，进行实验分析，查阅文献，撰写论文。
- 4、研究持续的时间：1年
- 5、受试者风险与受益：因本研究为观察性研究，对患者不施加干预措施，无明显风险与受益，但可以探索预后判断相关指标，更好地评估病情，有利于医务工作者更科学有效地对患者进行诊治。
- 6、风险防范与救治预案：无风险。
- 7、保密措施：严格保密。
- 8、自愿原则：
- 9、受试者应该了解的其他事项：无。

## 乙型肝炎相关肝衰竭研究受试者知情同意书●同意签字页

本人已仔细阅读“乙型肝炎相关肝衰竭研究受试者知情同意书●告知页”，已了解这是一项临床研究，临床研究者已就此研究的特点和可能存在的风险向我做了详细解释，并对有关问题给与了解答。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、本临床研究的结果只用于科研目的，除外国家相关管理部门、南通市第三人民医院伦理委员会、研究者等，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。
- 3、我自愿参加本研究。研究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。
- 4、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。

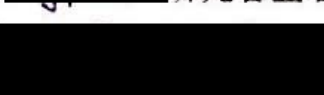
受试者签名:



研究者签名:

薛红

联系电话:



联系电话: 13813758327

日期: 2018-08-21

日期: 2018.08.21