

## 患者知情同意书

### 知情同意书

尊敬的受试者：

您被邀请参加《松弛素在产后耻骨联合分离患者中作用的研究》，该项研究的目的是通过研究松弛素水平的变化对产后耻骨联合分离患者的影响，明确松弛素在产后耻骨联合分离患者中的作用，完善耻骨联合分离的治疗理论基础。从而指导有产后耻骨联合分离风险的孕妇分娩方式的选择和产后耻骨联合分离患者骨盆带固定的时间。

如果产后无耻骨联合分离需要在您分娩后抽取肘正中静脉血 4ml 以检测体内松弛素受体 H2 含量。若产后有耻骨联合分离需要在您分娩后、分娩后 4 周及 8 周抽取肘正中静脉血 4ml 以检测体内松弛素受体 H2 含量。

参加本研究风险：可能在抽血过程中造成皮下淤血、抽血时疼痛等不适症状。

参加研究的受益：我们会优先为您提供优质的孕产康复指导和治疗。

您的权利：整个过程中您都是自愿的，如果您决定不参加本次研究，也不会影响到您应该得到的其他治疗。如果您同意参加会要求您在此同意书上签字。您有权在试验的任何阶段退出而不会遭到不公平的待遇。

请您仔细阅读此知情同意书，并慎重做出是否参加本项研究的决定。

受试者签字：



日期：2019.8.7