

编号: AF/SC-08/03.0

南京大学医学院附属鼓楼医院
 医学伦理委员会伦理审查同意函
 IRB Review Approval Letter

编号: 2020-347-01

研究名称	胸椎间孔穿刺相关应用解剖的 CT 影像观察与测量		
研究方案号	NA	项目起止时间	2020 年 10 月 30 日 - 2021 年 5 月 30 日
申办者/ CRO 公司	陆丽娟/		
组长单位	南京鼓楼医院	试验批件号/受理号	NA
申请专业	疼痛科	本中心主要研究者	陆丽娟
研究期别	<input type="checkbox"/> I 期 <input type="checkbox"/> II 期 <input type="checkbox"/> III 期 <input type="checkbox"/> IV 期 <input type="checkbox"/> 医疗器械临床试验 <input checked="" type="checkbox"/> 科研		
审查途径	<input type="checkbox"/> 会议审查 <input checked="" type="checkbox"/> 快速审查	审查类型	<input checked="" type="checkbox"/> 首次审查 <input type="checkbox"/> 复审 <input type="checkbox"/> 跟踪审查
审查/报告日期	2020 年 12 月会议	审查地点	NA
主审委员	NA		

伦理审查文件:

- 1.初始审查申请
- 2.临床研究方案 （版本号：第一版，版本日期：2020 年 10 月 30 日）
- 3.免除知情同意书申报 （版本号：NA，版本日期：NA）
- 4.病例报告表 （版本号：第一版，版本日期：2020 年 10 月 30 日）
- 5.主要研究者专业履历

伦理委员会审评意见

声明：（请仔细阅读）

1. 本同意函有效期为初始审查同意之日起 3 年，超过有效期请继续提出申请延长同意函有效期。
2. 已同意项目须遵循本伦理委员会同意的方案执行，本伦理委员会组成、运行和操作规范符合《赫尔辛基宣言》、ICH-GCP、国家药品监督管理局的《药物临床试验质量管理规范》、《医疗器械临床试验质量管理规范》、国家卫生健康委员会的《涉及人的生物医学研究伦理审查办法》和国家其他相关法律法规的要求。
3. 对已同意的临床研究方案、知情同意书等材料的任何修改及主要研究者更换等，请及时向本伦理委员会提交修正案申请，获得本伦理委员会书面同意后方可执行。
4. 发生严重不良事件及影响研究风险受益比的非预期事件，请及时报告申办方和本伦理委员会。
5. 申请人申请终止/暂停已经同意的研究，请提前向伦理审查委员会提交申请。
6. 重新启动终止或者暂停已经同意的研究，在启动前提交重新启动申请。
7. 发现违反试验方案情况须及时报告本伦理委员会。
8. 请根据本伦理委员会持续审查频度的意见，无论试验开始与否，请在持续审查日到期前一个月提出持续审

查的申请。申办者应向组长单位提交各中心研究进展汇总报告。

9. 完成临床研究, 请提交结题报告供本伦理委员会审查。

10. 南京大学医学院附属鼓楼医院医学伦理委员会 地址: 南京市中山路 321 号, 邮编: 210008

联系电话: 025-68182923 Email: gyethics@163.com

1. 伦理委员会对项目审查决定为同意开展该项研究。

2. 国际多中心研究对我国人类遗传资源采集、收集、研究、开发、买卖、出口、出境等, 须取得中国人类遗传资源管理办公室批准后方可实施。

3. 持续审查

本伦理委员会对此项研究的持续审查频率为自研究同意之日起: ☐3 个月 ☐6 个月 ☒1 年
除非研究在周期内已经完成, 否则请在 2021 年 12 月 29 日之前一个月内向伦理委员会递交年度进展报告。本伦理委员会具有根据实际进展情况改变持续审查频度的权力。

4. 请仔细阅读声明页内容, 在同意研究开展后发生上述声明所述情况, 请及时递交相关审查申请。

主任委员签名: 仇晓东

日期: 2020 年 12 月 31 日

南京大学医学院附属鼓楼医院医学伦理委员会 (盖章)

医学伦理委员会