

皮质内螺钉插入加受限切开复位治疗 31A3 型老年股骨粗隆间骨折研究知情同意书·告知书

1. 研究目的: 探讨皮质内螺钉置入加有限切开复位治疗老年 31A3 型股骨粗隆间骨折的临床疗效。
2. 研究方法: 术中 c 臂确诊 31A3 型转子间不可复位骨折后, 均行皮质内置螺钉加断端有限切开复位及髓内螺钉内固定。评估手术的基本情况、复位效果和髋关节的 FRS 评分。收集病例资料, 查阅文献, 撰写论文。
3. 受试者风险及受益: 本研究对受试者无明显风险与受益, 但可以总结此类患者的临床特征, 加强医务工作者重视。
4. 可供选择的其他治疗方法: 无。
5. 风险防范与救治预案: 无风险。
6. 保密措施: 严格保密。
7. 受试者应该了解的其他事项: 无。

皮质内螺钉插入加受限切开复位治疗 31A3 型老年股骨粗隆间骨折研究知情同意·同意签字页

临床研究项目名称：皮质内螺钉插入加受限切开复位治疗 31A3 型老年股骨粗隆间骨折研究

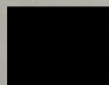
申办方：南京医科大学第一附属医院

同意申明

本人已仔细阅读“研究受试者知情同意书·告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。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，自愿参加本研究。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、本临床试验的结果只用于科研目的，除国家相关管理部门、华西医院伦理委员会、申办单位、研究者或监查员等，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。
- 4、我自愿参加本研究。申办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，申办者将会负责由此引起的相关治疗费用及赔偿。
- 5、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

陈群

2018.3.2