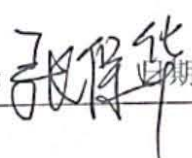


淄博市中心医院
医学伦理专家委员会审查申请表

编号: 2018-ZBZH-017

项目名称 (编号)	M2 极化巨噬细胞外泌体传递的 miR-588 有助于胃癌细胞的顺铂耐药性				
试验产品名称	无				
项目起始时间	2018 年 12 月至 2020 年 12 月				
项目申办/实施者	淄博市中心医院				
临床试验专业	消化内科	本院项目负责人	张保华		
项目类别	<input type="checkbox"/> 药物临床试验 <input type="checkbox"/> 医疗器械临床验证 <input type="checkbox"/> 人类辅助生殖技术 <input type="checkbox"/> 医疗新技术 <input checked="" type="checkbox"/> 动物实验 <input type="checkbox"/> 临床观察研究 <input type="checkbox"/> 其它 _____				
本院项目负责人 (申请人) 信息					
姓名	张保华	性别	男	科室	病理科
学历	硕士研究生	单位	淄博市中心医院	联系电话	
项目 (经费) 来源	自筹自选项目				
项目简要说明	M2 极化巨噬细胞衍生的外泌体 miR-588 的创新功能对胃癌细胞 DDP 抗性的作用。				
<p>申请人 (项目负责人) 承诺:</p> <p> 以上所填内容均属实, 如获批准, 我将严格按照项目计划方案进行研究, 并遵守我院伦理委员会的相关规定。</p> <p style="text-align: right;">申请人 (项目负责人) 签字:  日期: 2018.11.19</p>					
<p>医院医学伦理专家委员会意见:</p> <p> 研究者的资格、经验符合项目要求;</p> <p> 研究符合科学性和伦理原则的要求;</p> <p> 获得知情同意的方法适当;</p>					

资料齐全，同意受理。

经本院医学伦理专家委员会审查，同意按所批准的临床研究方案开展此项目。

其他：

请遵循 GCP 原则、遵循医学伦理专家委员会批准的方案开展临床研究，保护受试者健康与权利。

研究过程中医学伦理专家委员会将对项目实施情况跟进监督。

研究过程中项目负责人、临床研究方案、知情同意书、招募材料等出现任何修改申请人应提出修正申请。

研究过程中发生任何不良事件时请严格按照要求上报，并同时报医学伦理专家委员会办公室备查（医务部）。

任何违背方案开展研究的情况或可能对受试人健康或其他权益产生不良影响的情况请提交违背方案报告。

申请人暂停或提前终止临床研究请及时提交暂停/终止研究报告。

申请人暂停或提前终止研究请及时提交暂停/终止研究报告。

完成临床研究请提前结题报告。

本批件下发后一年内项目未实施自行废止。

受理日期：2018年 11月28日

医院伦理委员会盖章

