

杭州市第一人民医院城北院区医学伦理委员会伦理 审查批件

编号: 5号

项目名称/版本号	医护患三方强化干预对于老年 HICH 患者首次发病康复住院期间再次出血的预防价值			
研究类型	<input type="checkbox"/> 药物临床试验 <input type="checkbox"/> 医疗器械临床试验 <input type="checkbox"/> 体外诊断试剂临床试验 <input type="checkbox"/> 科研项目 <input checked="" type="checkbox"/> 其他			
申办单位/参与单位	杭州市第一人民医院城北院区			
主要研究者	李彩霞	申请专业	护理	
审查类别	<input checked="" type="checkbox"/> 新方案 <input type="checkbox"/> 作必要修改后的复审案修正案			
审查方式	<input checked="" type="checkbox"/> 会议审查 快速审查			
审查日期		审查会议地点	无	
审查文件				
投票结果				
同意	作修改后同意	作修改后重审	不同意	终止或暂停
5 票	0 票	0 票	0 票	0 票
审查意见	同意, 研究可按方案实施			
主任委员签名 医学伦理委员会 (盖章) 日期: 2022年 3月 21日				
注: 1、研究者应遵循伦理委员会批准的方案执行, 本伦理委员会组成符合 SFDA/GCP 和赫尔辛基宣言原则。 2、实验实施过程中, 对研究方案和知情同意书等相关文件所做的任何修改, 均需得到伦理委员会审查同意后方可实施。 3、发生严重不良事件及可能影响风险受益比的任何方向和新信息需及时报告伦理委员会。 4、接受伦理委员会持续审查的项目, 请在到期前 1 个月 (无论试验开始与否) 提出持续审查的申请。 5、如有违背/偏离方案或暂停/提前终止的实验项目, 应及时以书面文件报告伦理委员会; 临床试验结束后, 需及时向伦理委员会提交结束报告。 6、本批件有效期一年 (自批准之日起), 如试验逾期未实施即自行废止。 7、本批件一式四份, 分别由申办方、主要研究者、药物临床试验机构和本伦理委员会保存。				