

## 医学伦理委员会审查批件

审-PJ-2021-142

项目名称	前列腺硬化性腺病临床病理特征分析		
项目来源	昆明医科大学第二附属医院		
申请科室	病理科	主要研究者	冯润林
研究类型	<input type="checkbox"/> 药物临床试验 <input type="checkbox"/> 医疗器械、设备	<input type="checkbox"/> 器官移植 <input type="checkbox"/> 医疗技术	<input type="checkbox"/> 人类辅助生殖 <input checked="" type="checkbox"/> 科研课题 <input type="checkbox"/> 其他
审查类别	初始审查	审查方式	<input type="checkbox"/> 会议审查 <input checked="" type="checkbox"/> 快速审查
审查日期	2021.09.06	审查地点	不适用
审查委员	周泽平、赵辉		
审查文件	1. 主要研究者专业履历 2. 研究经济利益声明 3. 研究工作方案 4. 免除知情同意申请		
年度/定期跟踪审查频率	3个月	有效期	截止日期: 2022.09.05

审查意见:

经伦理委员会讨论决定: 批准在本中心开展研究。

主任/副主任委员签字:

昆明医科大学第二附属医院医学伦理委员会（盖章）

## 注意事项:

- 如试验预期未完成, 请提前一个月提交《研究进展报告》申请延长有效期;
- 自同意研究之日起, 请按照跟踪审查频率要求, 提前一个月提交《研究进展报告》;
- 发生严重不良事件, 请及时提交《严重不良事件报告表》;
- 研究过程中变更主要研究者, 或者对临床研究方案、知情同意书等进行修改, 请提交《修正案审查申请》;
- 研究纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者, 符合中止试验规定而未让受试者退出研究, 给予错误治疗或剂量, 给予方案禁止的合并用药等没有遵从方案开展研究的情况, 请提交《违背方案报告》;
- 暂停或提前终止临床研究, 请及时提交《暂停/终止研究报告》;
- 完成临床研究, 请提交《研究完成报告》。

声明: 本伦理委员会的职责、人员组成、运行和记录遵循国家药监局和国家卫生健康委颁布的药物临床试验质量管理规范 (GCP) 和 ICH-GCP 伦理审查原则, 并遵守中国的相关法律及法规。