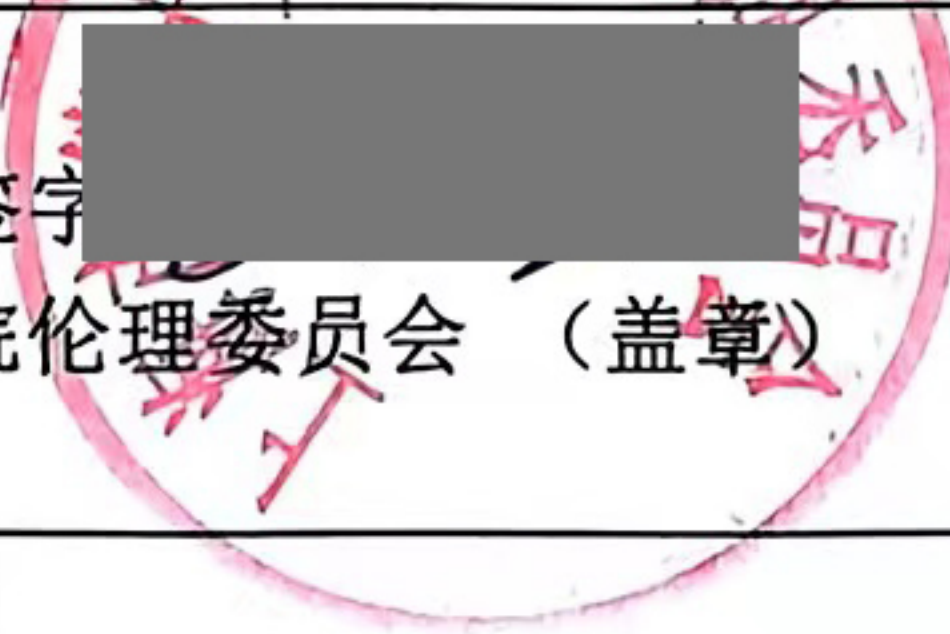


上海市第十人民医院伦理委员会审批件

声明：本伦理委员会按照国家卫计委和 CFDA 有关法规组成和工作，其审查和工作过程不受伦理委员会以外任何组织及个人的影响

批件号：SHSY-IEC-4.1/23-236/01

审查日期：	2023.08.30	本院伦理号：	23K190
审查会议地点：	NA	试验产品名称：	NA
研究项目名称：	The ratio of hemoglobin to mean corpuscular volume: a new index for discriminating between iron deficiency anemia and thalassemia trait		
审查文件：	详见随附“上海市第十人民医院伦理委员会审查文件清单”		
申办者/CRO：	上海市第十人民医院		
组长单位名称：	上海市第十人民医院		
主要研究者：	王厚才	本院研究者/科室：	血液科
审查类别：	初始审查 ☒ 复审 ☐ 修改后审查 ☐ 其他 ☐		
伦理审查方式：	会议审查 ☐ 快速审查 ☒ 紧急会议审查 ☐		
主审委员：	许青 蔡国君		
审查结果：	1. 同意 ☒ 修改后同意 ☐ 修改后重审 ☐ 不同意 ☐ 2. 伦理委员会对该研究实施过程的年度/定期跟踪审查是 ☒ 否 ☐ 审查频度为研究批准之日起：3 个月 ☐ 6 个月 ☐ 12 月 ☒ 3. 伦理委员会有权根据实际进展情况改变年度/定期跟踪审查频度。 4. 自批准之日起一年内项目未启动，该批件自动失效。		
主任或副主任委员签字  上海市第十人民医院伦理委员会（盖章） 日期：2023-08-30			
注意：（请仔细阅读） 1. 本伦理委员会批准的项目为涉及人体的生物医学研究，必须严格按照所批最新版本的 研究方案和知情同意书开展研究，并遵循国内相关法规指南要求。 2. 凡是涉及人类遗传资源出口或者按照国家规定必须经有关部门专项审批的内容，均需 在项目执行前向有关部门申报并获得批准。 3. 本批件可能用于其他中心伦理委员会参考，如果对方案审查存在不同意见，请及时与 本伦理委员会沟通。 4. 对已批准的研究方案、知情同意书等材料的任何修改及主要研究者更换等，须及时通 知本伦理委员会重新审查，获得批准后执行。 5. 发生严重不良事件及影响研究风险受益比的非预期事件，须及时报告本伦理委员会。 6. 根据伦理委员会对年度/定期跟踪审查频度的意见，无论研究开始与否，请在年度/定 期跟踪审查日到期前 1 个月提出年度/定期跟踪审查的申请。 7. 发现不依从/违反方案情况须及时报告伦理委员会审查。 8. 暂停/提前终止临床研究，请及时通知伦理委员会。 9. 完成研究，须提交结题报告供伦理委员会审查。			

地址：上海市静安区延长中路 301 号