

伦理委员会批件

	批件号：KY【2023】190			
项目名称	护理实习生临床归属感与职业认同、信息能力的研究			
项目来源	自选课题			
科室/专业	护理部	主要研究者	张改	
审查情况	初始审查方式	快速审查	审查日期	NA
	审查地点	NA		
	表决情况	备注：快速审查。		
审查决定	同意开展研究。			
审查同意文件	1. 初始审查申请			
	2. 研究方案(版本号:V1.0; 版本日期:2023-05-20)			
跟踪审查频率	3. 知情同意书 (版本号:V1.0; 版本日期:2023-05-20)			
	4. 研究者专业履历			
及批件有效期	跟踪审查频率 12 个月，伦理委员会会根据实际进展情况改变跟踪审查频率的权利。			
	请于 2024 年 8 月 下旬提交年度/定期跟踪审查报告（研究进展报告）。 批件有效期为：2023 年 8 月 15 日至 2024 年 8 月 14 日。			
主任委员/被授权者签字	日期:			
盖章	佛山市中医院医学伦理委员会			
声明:	1. 佛山市中医院医学伦理委员会(以下简称本伦理委员会)的相关工作遵循中华人民共和国《涉及人的生物医学研究伦理审查办法》和《药物临床试验质量管理规范》等国家法律法规以及 ICH-GCP 的要求操作。2. 研究实施前提: 所有研究需经伦理委员会审查获得同意后方可实施, 实施过程应遵循伦理委员会同意的方案执行, 应符合赫尔辛基宣言和 GCP 的基本原则。特殊情况: (1) 属《人类遗传资源采集、收集、买卖、出口、出境审批行政许可事项》规定范畴的研究, 获得中国人类遗传资源管理工作办公室批准/备案后, 将批准/备案成功结果书面递交伦理委员会备案后方可实施。(2) 属《需进行临床试验审批的第三类医疗器械目录》内医疗器械的临床试验, 获得国家药品监督管理局备案成功结果书面提交伦理委员会 备案后方可实施。(3) 属需在国			

家药品监督管理局各案/默示许可的项目，获得备案成功 结果/默示许可的结果及时提交伦理委员会备案后方可实施。

3. 研究过程中，对研究方案和知情同意书等相关文件所作的任何修订，均需得到本伦理委员会审查同意后方可实施。

4. 研究过程中，发生的以下情况需要及时报告伦理委员会：(1)在本中心发生的严重不良事件（SAE）或可疑且非预期严重不良反应（SUSAR）以及药物安全报告评估摘要等安全性信息；(2)本中心发生的严重或持续的方案违背/偏离；(3)暂停或终止研究。

5. 需按照伦理初始审查伦理批准函的持续审查频率和首次批准时间提交持续审查申请，确保批件到期前1个月递交年度跟踪审查申请，以获得伦理委员会的批准。（本伦理委员会有权根据实际开展情况改变持续审查频率）

6. 本中心研究结束时，需在关闭中心前及时向本伦理委员会递交研究完成报告及相关附件。

