科研课题知情同意书

尊敬的病友:

我们邀请您参加广西壮族自治区卫生健康委员会批准开展的"不同客观营养指标在评估肝移植术后30天死亡率和并发症方面的比较"课题研究,请您仔细阅读以下信息,然后决定是否参加本项研究。如有不明白的问题,请向研究者咨询。本研究已经得到广西壮族自治区人民医院伦理委员会的审查和批准。

一、项目介绍

包括课题名称、研究者、研究单位及合作单位、研究目的、试验过程、受试者参与研究的时间和期限、随访的次数及过程、入选标准和排除标准、分组情况。

二、参加此项研究可能会对受试者带来什么风险和不良反应?可能对受试者的生活造成什么影响?

我们会监测研究中所有受试者的任何不良反应。如果您在研究期间出现任何不良反应,请及时给研究者打电话咨询。您可以告诉您的家人或与您亲近的朋友您正在参加一项临床研究,他们可以注意上面描述的事件。如果他们对您参加研究有疑问,您可以告诉他们怎样联系研究者。

三、参加此项研究会有何收益和酬劳?

您不会因参加本项研究而获得任何酬劳。为了补偿您参加本项研 究可能给您带来的不便,本研究将支付您参加本项研究期间所做的相 关检查费用以及随访时的挂号费。

四、受试者在研究期间受到损害怎么办?

- (1)如果您的健康确因参加本项研究而发生与研究相关的损害,请立即通知研究者,他们将负责对您采取适当的治疗措施及补偿。对 因医疗事故或因未遵循研究方案程序而导致受试者的损伤,研究者不 予补偿。
- (2)即使您已经签署这份知情同意书,您仍然保留您所有的合法权利。

五、受试者的个人信息将会严格保密。

您参加本项研究的所有个人资料均是保密的,除研究者及合作单位、研究主管部门、研究单位伦理委员会因工作需要可以使用外,其他人员不得使用。这些个人资料将以编号的形式进行存档,您的姓名和身份不会被暴露和公开。我们将在法律允许的范围内,尽一切努力保护您个人研究资料的隐私。

六、受试者完全自愿参加本项研究。

参加本项研究可能改善或不能改善您的健康状况,您参加本项研究是完全自愿的。您可以拒绝参加研究,或者研究过程中的任何时候选择退出研究,不需任何理由,您不会因此而受到任何处罚或失去任何应得利益,也不会影响您未来的治疗。但希望您能尽力做好有序地终止。如果您决定退出本项研究,请提前通知研究者。为了保障您的安全,您可能被要求进行相关检查,这对保护您的健康是有利的。七、如发现受试者出现本项研究预期以外的临床影响,有必要对知情同意书相关内容进行修改时,需经受试者或其法定代理人重新签名确

<u>我已认真阅读该知情同意书,研究人员已经向我做了详细说明并</u> 解答了我相关问题,我对参加本项研究可能产生的风险和受益充分了 解,我是自愿同意参加本文所介绍的临床研究。

日期: 2013、1・2

受试者签名: 法定代理人签名:

日期:

我已向受试者充分解释和说明了本研究的详细情况,特别是参加 本项研究可能存在的风险和潜在收益,并回答了受试者所有有关问题。 <u>在研究过程中,如有新的知情同意书以外的相关风险和收益,并可能</u> <u>影响到受试者是否继续参加研究,我会及时通知受试者。</u>

研究者签名:

日期:アクル、バ