

试验项目名称	硫酸粘菌素治疗碳青霉烯耐药革兰氏阴性杆菌肺炎的临床分析		
试验产品名称	不适用	注册分类	不适用
NMPA 批件号	不适用	临床研究分类	回顾性观察性研究
申办者/实施者	中国人民解放军北部战区总医院		
临床试验专业/科室	重症医学科	本院主要研究者	许昌海
审查会议地点	不适用	审查日期	2024 年 01 月 30 日
审查方式	☐ 会议审查 ☒ 快速审查 ☐ 紧急会议审查		
送审资料	1、初审申请表 2、研究方案（版本号：4.0；版本日期：2024 年 1 月 16 日） 3、免除知情同意申请 4、主要研究者简历		
年度/定期 持续审查频率	12 个月		

根据卫健委、教育部、科技部、国家中医药局《涉及人的生命科学和医学研究伦理审查办法（2023）》、NMPA《药物临床试验质量管理规范（2020）》、《医疗器械临床试验质量管理规范（2022）》、WMA《赫尔辛基宣言》和 CIOMS《人体生物医学研究国际道德指南》的伦理原则，经本伦理委员会审查，同意按所批准的临床研究方案、知情同意书、招募材料开展本研究。

请遵循 GCP 原则、遵循伦理委员会批准的方案开展临床研究，保护受试者的健康与权利。研究过程中，若变更主要研究者，对临床研究方案、知情同意书、招募材料等做出任何修改，请申请人提交修正案审查申请。

发生严重不良事件，请申请人按规定时限及时提交严重不良事件报告。请按照伦理委员会规定的年度/定期持续审查频率，在截止日期前 1 个月提交研究进展报告。当出现任何可能显著影响试验进行或增加受试者危险的情况时，请及时提交书面报告。

研究出现违背方案开展研究的情况；或可能对受试者的权益/健康以及研究的科学性造成不良影响等违背 GCP 原则的情况，请提交违背方案报告。

申请人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，请申请人提交结题报告。

本批件有效期为 2 年，一年内未实施的，则自行废止，需重新递交伦理审查。

主任委员（签名）：

日期：2024 年 01 月 30 日

