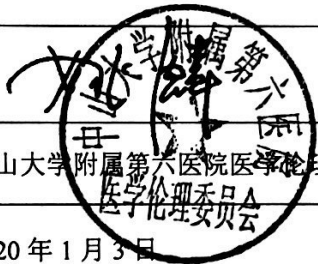
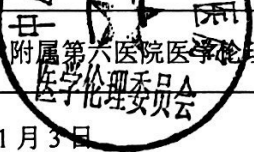


中山大学附属第六医院伦理委员会审查批件

批件编号	2020ZSLYEC-005				
会议日期	--				
伦理委员会 方案编号	E2019079				
项目名称	胃癌新辅助化疗后病理完全缓解相关因素分析及诺模图构建				
申办者	中山大学附属第六医院/胃肠外科/陈永和				
主要研究者/研究单位	中山大学附属第六医院/胃肠外科/彭俊生				
审查类别	初审		审查方式	快速审查	
审查委员	刘焕亮、李冠宏				
利益冲突 回避委员	无				
投票意见	同意	修改后同意	修改后重审	不同意	弃权/回避
票数	2	0	0	0	0
审查文件 (含版本号):	1. 伦理审查申请表 2. 研究方案 (版本号 1.0, 版本日期 2019 年 12 月 1 日) 3. 豁免知情同意申请 4. 主要研究者履历及课题组成人员说明、签名样表				
评审意见	1. 审查决定: 根据 ICH-GCP 原则及中国相关的法规/指南, 经本伦理委员会审查, 同意按所批准的临床研究方案开展本项目试验/研究。 2. 请遵循伦理委员会批准的方案开展临床试验/研究, 保护受试者的健康与权力。 3. 试验/研究开始前, 建议申请人完成临床试验/研究注册。 4. 修正审查: 试验/研究过程中若变更主要研究者, 对临床试验/研究方案、知情同意书等的任何修改, 请申请人提交修正案审查申请。 5. SAE 审查: 发生严重不良反应时, 请申请人及时提交严重不良事件报告。 6. 年度审查: 请按照伦理委员会规定的年度/定期跟踪审查频率, 申请人在截止日期前 1 个月提交试验/研究进展报告; 申办者应当向组长单位伦理委员会进展报告; 申办者应当向组长单位伦理委员会提交各中心试验/研究进展的汇总报告; 当出现任何可能显著影响试验/研究进行、或增加受试者风险的情况时, 请申请人立即向伦理委员会提交书面报告。 7. 方案违背: 试验/研究纳入了不符合纳入标准或符合排除标准的受试者, 符合终止试验				



	<p>规定而未让受试者退出试验/研究，没有遵从方案开展试验/研究的情况；或可能对受试者的权益/健康、以及试验/研究的科学性造成不良影响等违背 GCP 原则的情况，请申办者/监查员/研究者提交违背方案报告。</p> <p>8. 暂停试验：申请人暂停或提前终止临床试验/研究，请及时提交暂停/终止试验/研究报告。</p> <p>9. 结题审查：完成临床试验/研究，请申请人提交结题报告。</p> <p>10. 本项临床试验/研究应当在批准之日起一年内实施，逾期未实施的，本批件自行作废。</p>
试验起止时间	2020 年 1 月—2021 年 1 月
有效期	2020 年 1 月 3 日至 2021 年 1 月 3 日
年度/定期跟踪 审查频率	<p>该研究进行过程中将接受伦理委员会的持续审查？<input checked="" type="checkbox"/>是 <input type="checkbox"/>否。</p> <p>伦理委员会会根据实际进展情况改变持续审查频度的权利。</p>
联系人 /联系方式	<p>伦理委员会秘书：卢向恩，办公电话：020-38379764，</p> <p>传真：020-38379764，邮箱：lunli66@126.com</p>
主任委员签字	
伦理委员会	中山大学附属第六医院医学伦理委员会（盖章） 
日期	2020 年 1 月 3 日

