

知情同意书

(涉及收集人病史、数据、流行病学调查)

一、研究背景

研究项目名称：多学科诊疗模式下局部晚期甲状腺癌诊疗进展

研究单位名称：福建医科大学附属协和医院

您将被邀请参加本课题研究，本知情同意书提供给您一些信息以帮助您决定是否参加此项研究。请您仔细阅读，如有任何疑问请向负责该项研究的研究者提出。

您参加本项研究是自愿的。本项研究方案及知情同意书已通过单位伦理审查委员会审查，本项研究将历时 1 年，您无需为本研究额外付费。

二、研究目的

随诊多学科诊疗模式的开展，局部晚期甲状腺癌治疗模式已由手术-放射性碘-内分泌抑制逐步过渡到精准诊断-分子靶向-手术-放射性碘-内分泌抑制治疗。本课题组回顾性分析采取多学科诊疗模式患者的临床资料，总结其治疗经验，归纳新治疗模式对患者的影响，为进一步提高我科针对局部晚期或局部侵袭甲状腺癌的治疗提升提供理论依据。

三、研究过程

本课题组回顾性分析福建医科大学附属协和医院自 2018 年 12 月至 2021 年 12 月间采取多学科诊疗模式患者的临床资料。对比分析靶向治疗前后肿瘤大小、肿瘤分期等资料以及同期与原治疗模式患者的资料比较。归纳靶向治疗的优劣性及经验。

如果您同意参与这项研究，我们将和您或您的家人进行详细沟通，向您介绍该项研究的有关情况，也请您提供与疾病有关的情况，包括发病过程、家族史、以前就诊情况及曾经做过一些检查结果等。我们将对每位参与者进行编号，建立研究档案。

四、风险与受益

本研究为观察性研究，不会对您额外增加医疗干预。对于您来说，与我们进行沟通、交谈可能会有些心理不适。通过对您的信息资料进行研究，将为您的治

涉及收集人病史、数据、流行病学调查的知情同意书

疗提供必要的建议，或为疾病的研究提供有益的信息。

五、隐私问题

如果您决定参加本项研究，您参加试验及在试验中的个人资料均属保密。您的研究信息可能包括您的姓名、地址、电话号码、病史及在您研究来访时得到的信息，将以研究编号数字而非您的姓名加以标识。这些可以识别您身份的信息将不会透露给研究小组以外的成员，除非获得您的许可。所有研究成员都被要求对您的信息保密。这项研究结果发表时，将不会披露您个人的任何资料。

六、自由退出

您可以选择不参加本项研究，或者在任何时候通知研究者要求退出研究，您的数据将不纳入研究结果，您的任何权益不会因此而受到影响。

七、联系方式

您可随时了解与本研究有关的信息资料和研究进展，如果您有与本研究有关的问题，或有关于本项研究参加者权益方面的问题，

我已经阅读了本知情同意书。我有机会提问而且所有问题均已得到解答。我理解参加本项研究是自愿的。我可以选择不参加本项研究，或者在任何时候通知研究者后退出而不会遭到歧视或报复，我的任何权益不会因此而受到影响。如果我没有遵守研究计划，或者发生了与研究相关任何其它原因，研究负责人可以终止我继续参与本项研究。

日期: 2022 6月1日

我已准确地将这份文件告知受试者，他/她准确地阅读了这份知情同意书，并证明该受试者理解其内容，且他/她是自愿同意的。

代理人签名) 证人签名, 如果受试者无行为能力时则需