

全内技术与传统技术重建前交叉韧带的临床疗效对比研究受试者知情同意书 • 告知页

- 1、研究背景：前交叉韧带重建是膝关节镜领域研究的热点，该疾病越来越引起运动医学科医师的重视。解放军总医院第三医学中心自2017年1月至2019年10月连续收治80例患者，本研究将膝关节交叉韧带重建诊治经验及国内外文献，从临床表现、辅助检查、诊断、治疗和预后等方面报道。
- 2、研究目的：分析报道全内技术与传统技术重建前交叉韧带的临床疗效。
- 3、研究方法及步骤：收集病例资料，查阅文献，撰写论文。
- 4、研究持续的时间：3年。
- 5、受试者风险与受益：本研究对受试者无明显风险与受益，但可以总结此类患者的临床特征，加强医务工作者得重视。
- 6、可供选择的其他治疗方法。
- 7、风险防范与救治预案：无风险。
- 8、保密措施：严格保密
- 9、自愿原则；
- 10、受试者应该了解的其他事项：无。

全内技术与传统技术重建前交叉韧带的临床疗效对比研究受试者知情同意书 • 同意

签字页

临床研究项目名称：全内技术与传统技术重建前交叉韧带的临床疗效对比研究

申办者：解放军总医院第三医学中心

同意声明

本人已仔细阅读“研究受试者知情同意书 • 告知页”，已了解这是一项临床研究，临床试验研究者已就此研究的特点和可能存在的不良反应向我做了详细解释，并对有关问题给予了解答。我在充分了解受试者须知的全部内容以及参加受试带来的利弊后，志愿参加本研究。我已充分理解：

- 1、 作为受试者，我将遵守受试者须知要求，自愿参加本试验，并与研究人员充分合作，如实、客观地向研究人员提供参加本研究前的健康状况及相关情况。
- 2、 本临床试验的结果只用于科研目的，除外国国家相关管理部门、解放军总医院委员会、申办单位、研究者或监查员等，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律规定得到保护。
- 4、 我自愿参加本研究。申办者将减轻或者免除受试者在受试过程中

因受益而承担的经济负担，并确保受试者因受试受到损伤时得到及时免费治疗并得到相应的赔偿，申办者将会负责由此引起的相关治疗费用及赔偿。

5、 我参加本临床试验完全是自愿的，我可以拒绝参加或在任何时间退出试验，而不会遭到歧视或报复，我的医疗待遇与权益亦不会受影响。

受试者签名：	研究者签名： 安佰东
联系电话： 1	联系电话：
日期： 2017. 9. 6	日期： 2017. 9. 6