

非药物治疗对注意缺陷多动障碍患者社会功能全面恢复的影响研究

受试者知情同意书·告知页

- 1、研究背景:研究显示,对于 ADHD 患者的治疗是慢性、长程的,在药物治疗过程中难以避免药物带来的一些不良反应,比如恶心呕吐、头晕头痛、睡眠障碍、生长发育影响等等,加上部分 ADHD 药物治疗后期维持效果欠佳,均会影响治疗的效果及社会功能的恢复。
- 2、研究目的:探究非药物治疗对注意缺陷多动障碍患者社会功能全面恢复的影响。
- 3、研究方法步骤:收集病例资料,查阅文献,撰写论文。
- 4、研究持续的时间:2-3 个月。
- 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、可供选择的其它治疗方法。
- 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。

非药物治疗对注意缺陷多动障碍患者社会功能全面恢复的影响研究受试者知情同意书·同意签字页

临床研究项目名称:非药物治疗对注意缺陷多动障碍患者社会功能全面恢复的影响研究

申办者:宁波市妇女儿童医院

同意申明

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,除外国家相关管理部门、华西医院伦理委员会、电办单位、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。