

超声造影联合血清学指标无创预测肝癌术后早期复发的价值研究受试者知情同意书·告知页

1. 研究背景：肝癌首选手术切除，然而术后 2 年内复发率仍达到 30% - 50%，成为患者及临床医师的巨大困扰。因此许多学者致力于肝癌术前模型的建立来预测术后早期复发，便能及早做出干预，降低复发率。本研究联合肝癌术前超声造影和血清学指标，建立无创预测模型，预测肝癌术后早期复发。
2. 研究目的：构建并验证超声造影与血清学生物标志物相结合的无创预测模型。
3. 研究方法和步骤：收集病例相关资料，整理分析数据，查阅文献，撰写论文。
4. 研究持续时间：2 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，但可以总结分析病例相关资料，尝试构建无创预测模型，以达到预测术后早期复发的目的。
6. 风险防范与救治预案：无风险。
7. 保密措施：严格保密。
8. 自愿原则。
9. 受试者应该了解的其它事项：无。

超声造影联合血清学指标无创预测肝癌术后早期复发的价值研究受试者知情同意书·同意签字页

临床研究项目名称：超声造影联合血清学指标无创预测肝癌术后早期复发的价值
申办者：福建医科大学孟超肝胆医院超声科

本人已经仔细阅读“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了解，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者带来的利弊后，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本研究需要的相关资料。
2. 本临床试验的结果只用于科研目的，除国家相关管理部门、福建医科大学孟超肝胆医院伦理委员会、申办单位、研究者或监察员等，我参加研究的个人资料均属保密，将依照法律得到保护。
3. 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。
4. 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：

联系电话：

日期：

20

研究者签

联系电话

日期：

20