



受试者知情同意书

尊敬的受试者：

我们邀请您参加一项研究，本研究已经得到潍坊市人民医院伦理委员会的审查和同意。在您作决定之前，我们希望您能了解开展本研究的原因以及它需要您做的事情。您参加本研究纯属自愿，也就是说您既可以选择参加，也可以选择不参加。研究团队将会为您讲解本信息告知书，并解答您的任何疑问。

如果您有任何不清楚的地方，请向我们提问。欢迎您与伴侣、家人、朋友和医生等与您关系亲近的人讨论本研究及本文件所含的信息。

在您考虑了与本研究相关的所有信息，并且您的所有问题都得到解答后，如果您同意参加，则在进行任何研究相关的程序之前，研究团队会请您签署知情同意书并注明日期（在本文件末尾）。

一、研究背景

食管胃结合部腺癌是指其生发中心位于食管胃交界线周围 5 cm 以内的腺癌，因为其解剖位置和生物学特性被列为一种独立的疾病，并且发病率在全世界范围内显著增加。目前，手术切除仍是治疗食管胃交界处腺癌的主要方法，Siewert I 型食管胃结合部腺癌建议经胸入路手术切除食道癌；Siewert III 型食管胃结合部腺癌建议采用经腹途径彻底切除胃癌。但是，目前 Siewert II 食管胃结合部腺癌手术方法的选择尚无定论。Siewert II 食管胃结合部腺癌手术治疗共有三种常用方法：经胸腔入路，经腹上腹入路和经胸腹联合入路。其中经胸腔入路，经腹上腹入路较为常用。为了探讨经胸腔入路、经腹上腹入路两种手术入路治疗食管胃结合部癌的手术效果、术后肺功能变化、预后差异，本研究选取我院普外科和胸外科手术治疗的 138 例食管胃结合部癌患者进行研究。

二、研究目的

探讨两种手术入路治疗食管胃结合部癌的手术效果、术后肺功能变化、预后差异。

三、研究过程

1.多少人将参与这项研究？

大约 138 人会在本院参与本研究。



2. 研究持续时间

该项目研究会持续3个月。您可以在任何时间选择退出研究而不受到任何惩罚，也不会丧失您本应获得的任何利益。然而，如果在研究途中您决定退出本研究，我们鼓励您先和您的医生商议。

3. 研究步骤

进入研究后您将继续接受您原有的治疗，您的诊断和治疗将由研究医生根据常规实践自行判断。在此期间，您将需要完成血液采集、心脏彩色多普勒超声、肺功能、胸部CT、腹部CT、常规心电图、生化常规、凝血功能检查。期间研究医生会统计血压变化情况，及不良反应情况。

请您仔细考虑这些检查和访视对您日常工作和家庭生活的影响。同时请您考虑每次访视的交通安排、是否需要预约检查、有些检查是否会给您带来不适。如果您有关于研究检查或步骤的任何问题，请询问研究医生。

请您确保及时向您的医生或医院告知您的任何健康状况的变化。

四、风险和/或不适

我们会尽全力保护您提供的信息不被泄露，然而，我们并不能保证信息的绝对安全。本研究中我们所问您的一些问题可能会让您感到不舒服，你可以拒绝回答此类问题，同时，研究过程中您随时都可以休息。在研究中任何时刻，您都可以退出本研究。

•**血液采集：**血液样本将通过插入您的手臂或手部静脉内的小针头采集。在插入和拔出针头时您可能会感到不适和/或酸痛，并有可能出现小的瘀伤。在极少数情况下，静脉可能堵塞，或者可能发生小的神经损伤，导致麻木和疼痛。如果发生这种情况，一段时间后会消退……

•**心脏彩色多普勒超声：**妇女在妊娠早期进行检查，以避免声波对胎儿造成潜在的风险。某些人可能会对超声凝胶或其他检查材料产生过敏反应。如果您有过敏史，请告知医生。

•**肺功能：**可能出现短暂的喉咙刺激感或咳嗽，通常很快就会消失。极少数情况下，患者感到窒息或呼吸急促。做过多次检查的人群中，可能会出现晕厥或头晕的情况。肺功能检查可能会导致过敏反应，如药物过敏或呼吸道过敏。这种情况可能需要及时处理。



•**胸部 CT、腹部 CT:** CT 检查使用的是 X 射线，因此存在一定的辐射风险。这种辐射风险通常是非常小的，但是对于某些特定的人群，如孕妇和儿童，辐射可能会对其身体健康造成不良影响。使用对比剂的 CT 检查，可能会引起过敏反应，例如皮肤瘙痒、呼吸急促和低血压等。因此，如果您曾经对对比剂或者碘过敏，或者曾经患有肾脏疾病等相关疾病，应该在进行 CT 检查之前告诉医生。

五、参加研究有什么受益？

参加本研究不能给您带来直接医疗获益。但我们希望通过您的参加将有助于为和您一样患有同样病情/疾病的病人扩展对综合征的认识，为将来该疾病的诊疗提供更多的信息。

六、备选的治疗方案

本研究不影响您对常规临床诊疗方案的选择。您的诊断和治疗将由研究医生根据常规实践自行判断，您可以继续维持本来的常规治疗方案。

七、研究结果的使用和个人信息的保密

当研究结束时，我们将对数据进行分析。您将有机会获知研究结果。您可以向您的研究医生询问研究结果，并请他们作出解释。本研究的结果也可能在期刊上发表，可能在会议上报告，但不会包含任何可能识别您身份的信息。

为保证隐私，出于研究目的发布的记录不会附上您的姓名及其它身份识别信息。相反，您的信息将仅通过一个代码标识。只有研究医生和授权人员能够通过一份清单把此代码与您的姓名联系起来，该清单将在研究中心安全地保存。

可能为了确保研究是否在研究中心正确进行，必要时申办者、伦理审查委员会以及政府管理部门按规定可以查阅您的资料，他们受保密义务约束，不会侵犯您的隐私。

您有权控制对您个人信息的使用和披露。在国家法律允许的情况下，您可以随时要求查看您的医疗信息。您有权通过研究医生查看所收集的有关您的所有信息，并要求进行纠正。

八、研究相关新信息

研究期间，若有研究程序变化、新发现的副作用或可能影响您健康或参加意愿的重大情况出现，研究小组将通知您。研究医生会立即通知您，还会与您一起讨论您是否想继续参加本研究。



九、关于研究费用、补偿以及损害赔偿

1. 研究相关检查费用及补偿

参加本研究您不需要承担任何费用。本研究也不会给予您任何补偿。

2. 损害赔偿

参加本研究没有补偿，研究过程中如果发生了与研究相关的损伤，潍坊市人民医院承担相应的诊疗费用并依据我国相关法律法规予以赔偿。

十、受试者的权利和责任

1. 您的权利

在参加研究的整个过程中，您都是自愿的。如果您决定不参加本研究，也不会影响您应该得到的其他治疗。如果您决定参加，会要求您在这份书面知情同意书上签字。您有权在试验的任何阶段随时退出试验而不会遭到歧视或受到不公平的待遇，您相应医疗待遇与权益不受影响。

2. 您的责任

参与研究，请您遵守以下约定：

- 如您想终止临床研究，任何时候您都可以告诉您的研究医生
- 需要提供有关自身病史和当前身体状况的真实情况
- 遵从研究人员的指示
- 告诉研究医生自己在本次研究期间所发现的任何不适。

十一、相关联系方式

如果您有与本研究相关的任何问题，请通过电话 与 孙充兵 联系。

如果您有与自身权利/权益相关的任何问题，或者您想反映参与本研究过程中遭遇的困难、不满和忧虑，或者想提供与本研究有关的意见和建议，请联系潍坊市人民医院伦理委员会，联系电话：0536-8192451，电子邮件：
wfsrmyyjgb@126.com



受试者签名字页

知情同意声明

我已被告知此项研究的目的、背景、过程、风险及获益等情况。我有足够的
时间和机会进行提问，问题的答复我很满意。

我也被告知，当我有问题、想反映困难、顾虑、对研究的建议，或想进一步
获得信息，或为研究提供帮助时，应当与谁联系。

我知道我可以选择不参加此项研究，或在研究期间的任何时候无需任何理由
退出本研究。此外，研究者没有对我使用欺骗、利诱、胁迫等手段强行让我同意
参加研究。

我已知道如果我的状况更差了，或者我出现严重的不良反应，或者我的研究
医生觉得继续参加研究不符合我的最佳利益，他/她会决定让我退出研究。无需
征得我的同意，资助方或者监管机构也可能在研究期间终止研究。如果发生该情
况，医生将及时通知我，研究医生也会与我讨论我的其他选择。

我已经阅读这份知情同意书，并且同意参加本研究。

我将得到这份知情同意书的副本，上面包含我和研究者的签名。

受试者签名:

日期: 2018.6.19

联系电话: 13

法定代表人签字: _____ 日期: _____

联系电话:

(注: 如果受试者无行为能力或限制行为能力时, 如纳入精神障碍/意识不清等
弱势群体则需法定代表人在以下法定代表人签字处签名)

公平见证人签名: _____ 日期: _____

联系电话:

(注: 仅当可能纳入有知情能力, 但无法阅读文本的受试者(如: 文盲、视力障
碍)时, 才需要公平见证人签名, 见证人知情时研究者最好留取视频材料作为知
情证据)。

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,
并证明该受试者有机会提出问题, 他/她是自愿同意的。

研究者签名: _____ 日期: 2018.6.19

联系电话: