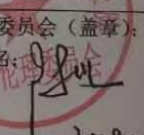


# 华中科技大学同济医学院医学伦理委员会

## 伦理审查批件

[2018]伦审字(S377)号

审查日期: 2018年07月11日

|   |  |   |          |         |
|---|--|---|----------|---------|
| 研究项目名称  |  | 常见恶性肿瘤分子病理与临床队列研究   |          |         |
| 项目来源  | 类别   | <input type="checkbox"/> 国家 <input type="checkbox"/> 省市 <input type="checkbox"/> 学术团体 <input type="checkbox"/> 基金会 <input type="checkbox"/> 国际组织 <input type="checkbox"/> 院、校课题 <input type="checkbox"/> 企业<br><input type="checkbox"/> 研究生课题 <input type="checkbox"/> 其他 |          |         |
|   | 名称   | 华中科技大学同济医学院附属协和医院   |          |         |
| 申请单位/科室   |  | 华中科技大学同济医学院附属协和医院病理科  | 项目负责人/职称 | 聂秀/主任医师 |
| 合同研究组织  |  | NA  |          |         |
| 审查文件  | 1. 研究方案(版本号: 1.0 版本日期: 2018-05-28);<br>2. 知情同意书(版本号: 1.0 版本日期: 2018-05-28);<br>3. 研究人员的名单; 项目负责人专业履历;<br>4. 生活质量评分量表(EORTC QLQ-C30 version3);<br>5. 健康登记表 - 随访用(版本号: 1.0 版本日期: 2018-05-28)                                 |   |          |         |
| 审查方式  | <input checked="" type="checkbox"/> 会议审查 会议时间: 2018年07月11日   |   |          |         |
| 审查委员  | 随附伦理委员会会议签到表   |   |          |         |
| 审查意见  | 1. 经本伦理委员会审查, 同意按所批准的研究方案进行该临床研究。<br>2. 伦理委员会对该研究实施过程进行持续审查, 审查频度为研究批准之日(2018年07月11日)起:<br><input type="checkbox"/> 3个月 <input type="checkbox"/> 6个月 <input checked="" type="checkbox"/> 1年<br>3. 伦理委员会有权根据研究进展情况改变持续审查频度。 |   |          |         |
| 本伦理委员会的人员组成和工作程序遵循ICH-GCP、中国GCP及相关法律法规。<br>注意: (请仔细阅读)<br>1. 须按照本伦理委员会已批准的方案开展临床研究, 须符合GCP和《赫尔辛基宣言》的原则, 保护受试者的健康和权益。<br>2. 对已批准的临床研究方案、知情同意书等相关文件所作的任何修改, 须及时报告本伦理委员会, 经重新审查同意后方可实施。<br>3. 本中心发生的严重不良事件或非预期不良事件, 须及时向本伦理委员会作出书面通报, 伦理委员会有权根据对其评估作出新的决定。<br>4. 根据伦理委员会对持续审查频度的意见, 无论试验开始与否, 请在持续审查日到期前1个月提出再次审查的申请。<br>5. 暂停/提前终止临床研究, 须及时向伦理委员会提交暂停/终止试验报告。<br>6. 如有不依从/违背方案情况须及时向伦理委员会书面报告。<br>7. 临床试验结束后, 须提交结题报告供伦理委员会审查。<br>8. 凡涉及人类遗传资源出口或者按照国家规定必须经有关部门专项审批的研究内容, 均须遵循国家相关法规及规定向有关部门申报并获批准。<br>9. 本伦理批件自批准之日起有效期1年, 逾期未实施本批件自行作废。 |  |   |          |         |
| 华中科技大学同济医学院医学伦理委员会 (盖章):<br>主任/副主任委员签名: <br>日期: 2018.7.11   |  |   |          |         |