研究者声明及签字页

研究者声明:

- (1) 我同意亲自参与并指导本临床研究。
- (2) 我已收到研究者手册(版本号: 2.0), 知晓该试验药物的相关研究情况。
- (3) 我已阅读过临床试验方案,研究将根据赫尔辛基宣言和 GCP 规定的伦理标准和科学原则进行。我同意按照本方案设计及规定开展此项临床研究,并只有在通知申办者后才对方案进行修改。需经伦理委员会同意后才可实施,除非为保护受试者的安全、权利和利益而必须采取的措施。
- (4) 我将根据 GCP 要求,保证所有受试者在进入研究前,签署书面知情同意书。
- (5) 我将负责做出与临床试验相关的医疗决定,保证受试者在试验期间出现不良事件时及时得到适当的治疗,并按照国家有关规定,记录和报告严重不良事件。
- (6) 我保证将数据真实、准确、完整、及时地载入研究病历。我将配合申办者派遣的监查员或稽查员的监查和稽查,及药品监督管理部门的稽查和视察,确保临床试验的质量。
- (7) 我承诺对受试者信息和相关事宜保密。如果违背承诺,我愿意承担由此导致的法律责任。
- (8) 我同意向申办者公开自己的姓名、职业,同意应要求公开与临床研究有关的开支。同意禁止与本试验相关的商业、经济行为。

我方已阅读此临床试验方案,方案编号: TSL-TCM-XJRPNJN-II,版本号 2.2 (版本日期: 2019年09月18日),我方已确认此临床试验方案,并同意按此临床试验方案,进行临床试验。我将对此方案及相关内容保密。

临床研究组长单位:上海中医药大学附属曙光医院

