香橘乳癖宁胶囊项目知情过程模板

XXXX年XX月XX日XX：00，XX医生在本院XX楼XX室依据“香橘乳癖宁临床试验”2.2.版方案和2.2版知情同意书向患者xxx详细介绍了本试验的情况，包括研究目的、方法流程、风险和获益、持续时间，受试者要求等相关信息。并给予患者充分的时间考虑并解答了患者提出的所有问题。患者表示愿意参加该研究并按照方案要求完成所有访视，双方于20XX年 XX月XX日签署知情同意书（版本号2.2；版本日期：2019-09-18）一式两份。患者已经获得其中一份签署完毕的知情同意书。