# Journal of Clinical Monitoring and Computing - 投稿指南

原文: Journal of Clinical Monitoring and Computing | Submission quidelines

校: 絵守辛玥

## Contents / 目录

- Instructions for Authors / 作者须知
  - Types of Papers / 论文类型
  - Manuscript Submission / 手稿提交
  - Title Page / 标题页
  - Text / 正文
  - o References / 引用
  - Statements & Declarations / 语句与声明
  - o Tables / 表格
  - Artwork and Illustrations Guidelines / 插图指南
  - Supplementary Information (SI) / 补充信息
  - Ethical Responsibilities of Authors / 作者伦理责任
  - Authorship principles / 作者身份原则
  - Compliance with Ethical Standards / 符合道德标准
  - o Competing Interests / 竞争利益
  - Research involving human participants, their data or biological material / 涉及人类参与者、其数据或生物材料的研究
  - Informed consent / 知情同意
  - Research Data Policy / 研究数据政策
  - o After Acceptance / 论文接受后续
  - Open Choice / 开放选择
  - o Editing Services / 编辑服务
- Open access publishing / 开源出版
- Mistakes to avoid during manuscript preparation

## Instructions for Authors / 作者须知

## Types of Papers / 论文类型

期刊欢迎以下类型的手稿,并包括以下临床和技术内容。此外,特刊的提案应发送给主编,并清楚说明提案相对于现有文献的新颖性以及它与期刊的范围,尤其是临床范围的关系。它还应清晰地突显为何特刊的客座编辑和建议的作者在特定主题方面是专家。因此,任何特刊提案都应包含两个个特定的分节,一个标题为: How this special issue fits with the Journal's technological and clinical scope, 另一个标题为: Why the proposed guest editors are experts within the suggested topics。后一小节应说明为拟议的特刊列出的所有建议的编辑。

#### 手稿类型

#### 1. 原始论文

原始论文应重点关注与麻醉、重症监护医学、急诊医学和围手术期医学相关的新颖测量、监测、设备或技术。应明确阐述临床或生理问题,并清晰描述技术解决方案。

原始论文可以包括以下内容:

- 针对小组患者测试的新型概念技术的报告。
- 与测试准确性或临床效果 (结果) 相关的技术的大规模临床评估。
- 对当前技术的评估。
- 对技术解决方案的比较。
- 研究方案, 如果被认为特别创新。
- 动物研究、模拟研究和体外研究,在结果具有临床应用潜力明确时。
- 对治疗或医学干预效果的研究,仅当焦点与干预引起的技术问题有关,或者干预旨在评估技术时。
- 对技术当前使用情况的调查。

#### 2. 叙事性综述和系统性综述

- 描述与麻醉、重症监护医学、急诊医学和围手术期医学相关的测量、监测或其他技术方面 的最新技术水平。
- 为教育目的编写的综述,描述仪器细节或技术的临床应用。

#### 3. 技术笔记

• 短篇论文, 突出技术的特定新颖或有趣特征。

#### 4. 编辑来信

• 对先前发表的作品进行讨论。

与技术及其应用相关的关键问题。在某些情况下,将考虑关注描述有趣技术问题的临床病例的高质量简报。

#### 5. 社论和评论

• 通常会邀请为值得注意的论文写社论和评论,但欢迎未经邀请的评论论文。请在提交之前联系主编。

#### 6. 临床和技术内容

- 与麻醉、重症监护医学、急诊医学和围术期医学相关。
- 围术期医学包括与手术过程相关的所有监测方面,包括住院期间的术前和术后监测以及出院后的监测。手术监测包括术中神经监测。
- 慢性疾病通常不在期刊的范围内,除非:
  - 。 问题涉及慢性疾病在急性环境中的呈现。
  - 。 慢性疾病属于麻醉科医生的临床领域, 例如疼痛管理。
- 体育医学或对正常对象的研究通常不在期刊的范围内, 除非:
  - 为了进一步了解与麻醉、重症监护医学、急诊医学和围手术期监测相关的病理生理 学或患者的病理生理学(这必须是工作的明确焦点)
- 对测量和治疗仪器或设备及其使用的描述。
- 用于监测数据分析的算法。
- 数学建模。
- 图像分析。
- 信息管理系统。
- 决策支持和控制系统。
- 电子教学。
- 人体工程学、工作流程和人因。
- 麻醉/重症护理中的流程或效率优化。
- 监测数据的统计分析。

#### 投稿

#### 1. 语言

我们感谢您为确保在投稿前对语言进行校正所做的一切努力。如果英语不是您的母语,这将大大提高论文的可读性。如果稿件没有用简洁明了的英语表述,我们将退还给作者,要求其在审稿前进行修改。有关编辑服务的更多信息在作者推荐审稿人中有详细说明。

#### 2. 推荐审稿人

作者必须提名至少两位来自不同机构和国家(除投稿作者所在国家外)的审稿人,并说明他们在 所投稿件特定领域的科学成就。但人口众多的国家(如美国)或投稿作者提供了明确理由的国家 除外。本刊采用单盲审稿程序。 作者在投稿时(在投稿信中)或在审稿期间的任何时候都应披露预印本的发布情况,包括D0I和许可条款。

预印本出版后,作者有责任确保用出版参考文献更新预印本记录,包括DOI和期刊网站上文章出版版本的URL链接。

## Manuscript Submission / 投稿

#### 1. 提交稿件

提交稿件意味着:所描述的工作以前未曾发表过;未考虑在其他任何地方发表;已获得所有共同作者(如果有的话)以及工作所在机构主管当局(默许或明示)的批准。如需索赔,出版商不承担任何法律责任。

#### 2. 权限

作者如需引用已在其他地方发表的图、表或文字段落,必须获得印刷版和在线版版权所有者的许可,并在提交论文时附上已获得许可的证据。任何未提供此类证据的材料将被视为来自作者。

#### 3. 在线提交

请点击"Submit manuscript"的超链接并根据屏幕上的说明上传所有手稿文件。

#### 4. 源文件

请确保在每次投稿和修改时提供所有相关的可编辑源文件。如果未能提交一套完整的可编辑源文件,您的文章将不被考虑评审。对于稿件文本,请务必以常用的文字处理格式(如.docx或LaTeX)提交。

#### 5. 提交声明

请注意,必须在通过投稿界面投稿时提供作者贡献信息和竞争利益信息。只有通过界面提交的信息才会在最终出版版本中使用。如果您是编委会成员,同时也是列名作者,请确保您也在界面的Competing Interests部分声明了这一信息。

关于这些声明以及其他可能的强制性声明的更多信息,请参见本指南的相关章节。

## Title Page / 标题页

请确保您的标题页包含以下信息。

#### 1. 标题

标题应简洁而具信息性。

#### 2. 作者信息

- 作者(们)的姓名
- 作者的从属机构,即机构、(部门)、城市、(州)、国家
- 通讯作者的明确说明和有效的电子邮件地址
- 如有, 请提供作者 (们) 的16位 ORCID

如果提供了隶属机构的地址信息,也将予以公布。

对于(暂时)没有隶属关系的作者,除非特别要求,否则我们将只采集其居住城市和国家,而不采集其电子邮件地址。

大型语言模型 (LLM) 如 ChatGPT,目前不符合我们的作者资格标准。值得注意的是,作者署名意味着要对工作负责,而这不能有效地应用于LLM。应在稿件的"方法"部分 (如果没有"方法"部分,可在适当的替代部分)适当记录LLM的使用情况。

#### 3. 摘要

请提供150至250字的结构化摘要, 摘要应分为以下几个部分:

- 目的 (说明主要目的和研究问题)
- 研究方法
- 结果
- 结论

仅适用于生命科学期刊时的附加信息(如适用)

- 预先注册试验的试验注册号和注册日期
- 追溯注册的试验, 试验注册号和注册日期后加"retrospectively registered"字样

#### 4. 关键词

请提供4至6个可用于索引的关键词。

# Text / 正文

#### 1. 正文格式

手稿应以Word格式提交。

- 使用普通、简单的字体 (例如, 10pt的 Times Roman) 进行文本排版。
- 使用斜体进行强调。
- 使用自动页码功能对页面进行编号。
- 不使用字段 (field functions) 功能。
- 使用制表符 (tab) 或其他命令进行缩进,而不是使用空格 (space bar)。
- 使用表功能制作表格,而不是使用电子表格 (spreadsheets)。
- 使用公式编辑器或 MathType 制作公式。
- 将文件保存为 docx 格式 (Word 2007 或更高版本) 或 doc 格式 (较旧的 Word 版本)。

具有数学内容的手稿也可以以 LaTeX 格式提交。我们建议使用 Springer Nature 的 LaTeX 模板。

#### 2. 标题

请不要使用超过三级的标题显示。

#### 3. 缩写词

缩写词应在首次提及时进行定义,并在之后保持一致使用。

#### 4. 脚注

脚注可用于提供附加信息,其中可能包括引用参考文献列表中包含的参考文献。它们不应该仅仅由参考文献引用组成,同时永远不应包含参考文献的文献详细信息,也不应包含任何图表。

文本的脚注按顺序编号;表格的脚注应由上标小写字母(或用于显著性值和其他统计数据的星号)表示。文章标题或作者的脚注不附上引用符号。

请始终使用脚注而不是尾注。

#### 5. 致谢

对于个人、资助、基金等的致谢应放在标题页的单独部分。资助机构的名称应完整写出。

## References / 引用

#### 1. 引用

文本中的引用应由方括号中的数字标识。一些示例:

- 1. Negotiation research spans many disciplines [3].
- 2. This result was later contradicted by Becker and Seligman [5].
- 3. This effect has been widely studied [1-3, 7].

#### 2. 参考文献

参考文献应只包括在文本中引用的已发表或已接受发表的作品。个人通信和未发表的作品应仅在文本中提及。

清单中的条目应按顺序编号。

如果可以的话,请始终在参考文献中提供 DOI,并以完整的 DOI 链接形式提供 (e.g. "https://doi.org/abc")。

#### • 期刊文章

Gamelin FX, Baquet G, Berthoin S, Thevenet D, Nourry C, Nottin S, Bosquet L (2009) Effect of high intensity intermittent training on heart rate variability in prepubescent children. Eur J Appl Physiol 105:731-738. https://doi.org/10.1007/s00421-008-0955-8

理想情况下,应提供所有作者的姓名,但对于较长的作者列表,也可接受使用"et al":

Smith J, Jones M Jr, Houghton L et al (1999) Future of health insurance. N Engl J Med 965:325–329

• 通过 DOI 引用文章

Slifka MK, Whitton JL (2000) Clinical implications of dysregulated cytokine production. J Mol Med. https://doi.org/10.1007/s001090000086

#### • 书籍

South J, Blass B (2001) The future of modern genomics. Blackwell, London

#### • 书籍章节

Brown B, Aaron M (2001) The politics of nature. In: Smith J (ed) The rise of modern genomics, 3rd edn. Wiley, New York, pp 230-257

#### • 在线文档

Cartwright J (2007) Big stars have weather too. IOP Publishing PhysicsWeb. http://physicsweb.org/articles/news/11/6/16/1. Accessed 26 June 2007

#### • 学位论文

Trent JW (1975) Experimental acute renal failure. Dissertation, University of California

请始终使用根据 ISSN Title Word Abbreviations 列表的期刊名称的标准缩写,详见题名词缩写表 ISSN.org LTWA

如果不确定,请使用完整的期刊名称。

使用 LaTeX 编写手稿的作者可以使用包含在 Springer Nature 文章模板中的 sn-basic.bst 参考文献样式文件。

# Statements & Declarations / 语句与声明

以下的声明必须包含在您提交的手稿中,放在"Statements and Declarations"标题下。 这应放置在参考文献部分之后。请注意,不包括所需声明的投稿将被退回为不完整。

#### 1. 资助

请描述支持这项工作的任何资金来源。该声明应包括任何获得的拨款的详细信息(请提供资金机构的名称和拨款编号)。

#### 示例声明:

"This work was supported by [...] (Grant numbers [...] and [...]). Author A.B. has received research support from Company A."

"The authors declare that no funds, grants, or other support were received during the preparation of this manuscript."

#### 2. 竞争关系

作者必须披露与提交的出版物直接或间接相关的财务或非财务利益。在进行研究和准备提交工作的过去3年内产生的利益应报告。如果在3年的时间框架之外的利益可能被合理地视为影响提交的工作,则必须披露。

#### 示例声明:

"Financial interests: Author A and B declare they have no financial interests. Author C has received speaker and consultant honoraria from Company M. Dr. C has received speaker honorarium and research funding from Company M and Company N. Author D has received travel support from Company O. Non-financial interests: Author D has served on advisory boards for Company M and Company N."

"The authors have no relevant financial or non-financial interests to disclose."

有关如何完成这些部分的更多信息,请参考下面的 "Competing Interests" 部分。

#### 3. 作者贡献

鼓励作者包含一份说明每位作者对研究和手稿准备的贡献的声明。

#### 示例声明:

"All authors contributed to the study conception and design. Material preparation, data collection and analysis were performed by [full name], [full name] and [full name]. The first draft of the manuscript was written by [full name] and all authors commented on previous versions of the manuscript. All authors read and approved the final manuscript."

有关如何完成此部分的更多信息,请参考下面的 "Authorship principles" 部分。

除上述内容外,报告涉及人类和/或动物研究结果的手稿还应包含以下声明:

#### 1. 伦理审批

涉及人类或动物研究的作者应包含一份确认研究已获得(或豁免)适当机构和/或国家研究伦理委员会批准的声明(包括伦理委员会的名称和参考编号,如果有)。对于涉及动物、数据或生物材料的研究,作者应在提交时提供有关其动物合理处理的详细信息。如果研究获得豁免或不需要伦理批准,这也应在手稿中详细说明。

"This study was performed in line with the principles of the Declaration of Helsinki. Approval was granted by the Ethics Committee of University B (Date.../No....)."

"This is an observational study. The XYZ Research Ethics Committee has confirmed that no ethical approval is required."

有关相关伦理标准和标准的详细信息,请参考 "Research involving human participants, their data or biological material"、"Research involving animals, their data or biological material" 部分。

#### 2. 参与同意

对于涉及人类受试者的所有研究,必须从参与者 (或16岁以下儿童的父母或法定监护人) 那里获得自愿、知情的参与同意,并在手稿中出现此类声明。

#### 示例声明:

"Informed consent was obtained from all individual participants included in the study."

"Written informed consent was obtained from the parents."

请参考 "Informed Consent" 部分,以获取有关如何完成此信息的额外帮助。

#### 3. 发表同意

个体可能同意参与研究,但反对他们的数据在期刊文章中发表。如果您的手稿以任何形式包含任何个体的数据(包括任何个体细节、图像或视频),则必须从该个体(或儿童的父母或法定监护人)那里获得发表同意。这尤其适用于案例研究。手稿中应包含一份确认已从所有参与者那里获得发表同意的声明。

#### 示例声明:

"The authors affirm that human research participants provided informed consent for publication of the images in Figure(s) 1a, 1b and 1c."

请参考 "Informed Consent" 部分,以获取有关如何完成此信息的额外帮助。

## Tables / 表格

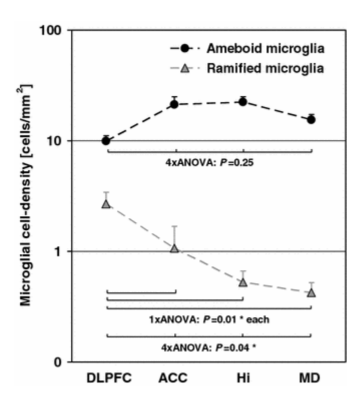
- 所有表格都应使用阿拉伯数字编号。
- 表格应始终按照连续的数字顺序在文本中引用。
- 对于每个表格,请提供一个表格标题 (标题),解释表格的各个部分。
- 通过在表格标题的末尾以参考文献的形式提供原始来源来识别任何先前发表的材料。
- 表格的脚注应由标注为上标小写字母(或用于显著性值和其他统计数据的星号)并包含在表格主体下方。

## Artwork and Illustrations Guidelines / 插图指南

#### 1. Electronic Figure Submission

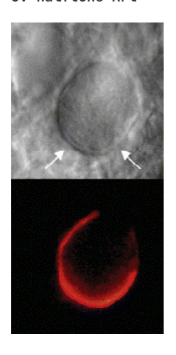
- 提供所有图形的电子版本。
- 指明用于创建艺术品的图形程序。
- 对于矢量图形, 首选格式是 EPS; 对于 halftone 图, 请使用TIFF格式。MSOffice 文件也是可接受的。
- 包含字体的矢量图形必须在文件中嵌入字体。
- 以"Fig"和图形编号命名图形文件,例如,Fig1.eps。

#### 2. Line art



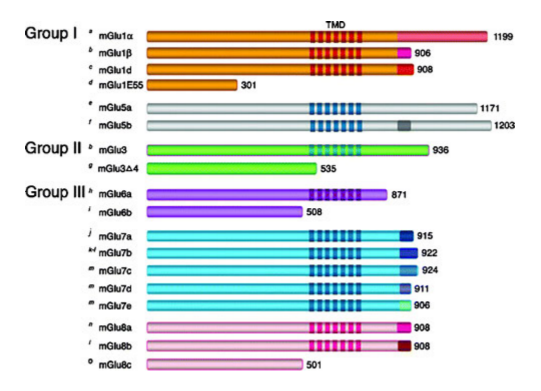
- 定义:无渐变的黑白图形。
  - 。 不要使用淡线条和/或字母, 并确保图形内的所有线条和字母在最终大小下可读。
  - 。 所有线条的宽度应至少为0.1毫米 (0.3pt)。
  - 。 扫描的线图和位图格式 (bitmap) 的线图的最小分辨率为1200 dpi。
  - 。 包含字体的矢量图形必须在文件中嵌入字体。

#### 3. Halftone Art



- 定义: 带有细微阴影等的照片、绘画或图画。
- 如果在照片中使用了任何放大倍数,请在图中使用比例尺来指示。
- Halftone art 的最小分辨率为300 dpi。

#### 4. Combination Art



- 定义: 半色调和线描艺术的组合, 例如包含线描、大量字母、彩色图表等的半色调。
- Combination art 的最小分辨率为600 dpi。

#### 5. Color Art

- Color art 在在线出版中是免费的。
- 如果在印刷版本中显示为黑白,请确保主要信息仍然可见。在转换为黑白时,许多颜色之间可能无法区分。检查的一种简单方法是制作一份静电复印件,以查看不同颜色之间的必要区别是否仍然明显。
- 如果图形将以黑白打印,请不要在标题中提到颜色。
- 彩色插图应以RGB (每通道8位) 格式提交。

#### 6. 图中字母

- 为了添加字母, 最好使用 Helvetica 或 Arial (无衬线字体)。
- 在最终大小的艺术品中,保持字母大小一致,通常约为2-3毫米 (8-12pt)。
- 插图内的字体大小变化应该很小,例如,不要在坐标轴上使用 8pt 字体,而在坐标轴标 签上使用 20pt 字体。
- 避免使用阴影、轮廓字母等效果。
- 不要在插图中包含标题或说明。

#### 7. 图像编号

- 所有图形都应使用阿拉伯数字编号。
- 图形应始终按照连续的数字顺序在文本中引用。
- 图形的各个部分应由小写字母 (a, b, c, 等) 表示。

• 如果文章中包含附录并且其中包含一个或多个图形,请继续对主文本进行连续编号。不要对附录图形进行编号,例如"A1, A2, A3,等"。然而,在在线附录[补充信息(SI)]中的图形应单独编号。

#### 8. 图注

- 每个图形都应有一个简明的说明,准确描述图形的内容。将说明包含在手稿的文本文件中,而不是图形文件中。
- 图形说明以粗体的"Fig."开始,后面是粗体的图形编号。
- 编号后不得包含任何标点符号,说明末尾也不得加标点符号。
- 在图形说明中标识图中的所有元素;并使用方框、圆圈等作为图表中的坐标点。
- 通过在图形说明的末尾以参考引用的形式提供原始来源,标识以前发表的材料。

#### 9. 图像位置和大小

- 图形应提交在文本正文中。只有在手稿的文件大小导致上传问题时,才应将大图形与文本分开提交。
- 在准备图形时,请将图形的大小调整到适应列宽。
- 对于大型期刊,图形应为84毫米 (双列文本区域)或174毫米 (单列文本区域)宽,高度不超过234毫米。
- 对于小型期刊,图形应为119毫米宽,高度不超过195毫米。

#### 10. 权限

• 如果您包含已在其他地方发表的图形,必须从版权所有者那里获取打印和在线格式的许可。请注意,某些出版商不免费授予电子权利,Springer将无法退还为获得这些权限可能发生的任何费用。在这种情况下,应使用其他来源的材料。

#### 11. 可访问性

为了让所有能力和残疾人都能访问图形内容, 请确保:

- 所有图形都有描述性标题(盲人用户可以使用文本转语音软件或文本转盲文硬件)。
- 使用图案而不是颜色传达信息(色盲用户将能够区分视觉元素)。
- 任何图形字母都具有至少 4.5:1 的对比度。

# Supplementary Information (SI) / 补充信息

Springer 接受以电子多媒体文件 (动画、电影、音频等) 和其他附加文件的形式一同在线发布文章或书章。这一功能可以为作者的文章增添维度,因为某些信息无法打印或在电子形式中更为方便。

在将研究数据提交为补充信息之前,作者应阅读期刊的研究数据政策。我们鼓励在可能的情况下将研究数据存档在数据存储库中。

#### 1. 提交

• 请以标准文件格式提供所有附加材料。

- 请在每个文件中包含以下信息: 文章标题、期刊名称、作者姓名; 通讯作者的机构和电子邮件地址。
- 为了方便用户下载,请记住较大的文件可能需要很长时间才能下载,有些用户在下载过程中可能会遇到其他问题。
- 高分辨率 (可流式传输质量) 的视频最大可提交25GB; 低分辨率视频不应超过5GB。

#### 2. 音频、视频和动画

- 纵横比: 16:9 或 4:3
- 最大文件大小: 高分辨率文件25GB; 低分辨率文件5GB
- 最小视频持续时间: 1秒
- 支持的文件格式: avi、wmv、mp4、mov、m2p、mp2、mpg、mpeg、flv、mxf、mts、m4v、3gp

#### 3. 文本和演示文稿

- 请以PDF格式提交您的材料; .doc或.ppt文件不适合长期保存。
- 多幅图也可以组合在一个PDF文件中。

#### 4. 电子表格

• 电子表格应提交为.csv或.xlsx文件 (MS Excel)。

#### 5. 专业格式

• 还可以提供专业格式,如 .pdb (化学), .wrl (VRML), .nb (Mathematica笔记本)和 .tex。

#### 6. 收集多个文件

• 可以将多个文件收集在一个 .zip 或 .qz 文件中。

#### 7. 编号

- 如果提供任何附加材料,文本必须明确提到该材料,类似于图表的引用。
- 将附加材料称为"Online Resource", 例如, "... as shown in the animation (Online Resource 3)", "... additional data are given in Online Resource 4".
- 按顺序命名文件,例如"ESM\_3.mpg", "ESM\_4.pdf"。

#### 8. 标题

• 对于每个附加材料,请提供一个简洁的标题,描述文件的内容。

#### 9. 附加文件的处理

• 附加信息 (SI) 将按照作者的原样发布,不进行任何转换、编辑或重新格式化。

#### 10. 可访问性

为了使所有能力和残疾人士都能够访问您的附加文件内容, 请确保

- 手稿中包含每个附加材料的描述性标题
- 视频文件不包含每秒闪烁超过三次的内容 (以防癫痫效应导致的人群不受到威胁)

## Ethical Responsibilities of Authors / 作者伦理责任

该期刊致力于维护科学记录的完整性。作为出版伦理委员会 (COPE) 的成员,该期刊将遵循 COPE 关于如何处理潜在不端行为的指南。

作者应避免歪曲可能损害期刊信任、科学作者职业道德以及整个科学事业的研究结果。通过遵循 良好科学实践的规则来维护研究及其展示的完整性,其中包括\*:

- 提交的手稿不应同时提交给多个期刊进行审查。
- 提交的工作应为原创性,不应以任何形式或语言(部分或全部)在其他地方发表,除非新工作涉及对先前工作的扩展。 (请提供关于材料重复使用的透明度,以避免对文本重复使用("自我剽窃")的担忧)。
- 一项研究不应分为几个部分以增加提交数量,也不应提交给各种期刊或在一段时间内提交给一个期刊(即"切片/发表")。
- 有时可以接受同时或次要发表,前提是满足某些条件。示例包括:翻译或面向不同读者群的手稿。
- 结果应清晰、诚实地呈现,不得篡改、伪造或不适当地操纵数据(包括基于图像的操纵)。作者应遵守获取、选择和处理数据的学科特定规则。
- 不得将他人的数据、文本或理论表现为作者自己的("剽窃")。必须给予其他作品适当的 致谢(包括紧密复制的材料(近似原文)、总结和/或改写的材料),对于直接复制的材料应使用引号(表示从其他来源摘取的文字),并且必须为有版权的材料获得权限。

#### 重要说明:期刊可能使用软件对剽窃行为进行检测。

- 作者应确保在他们的研究中使用的软件、问卷/(网络)调查和量表的使用得到了许可 (如果适用)。
- 研究文章和非研究文章 (例如观点、评论和评论文章) 必须引用支持所作声明的适当和相关的文献。强烈不鼓励过度和不适当的自我引用或多个作者协作共同进行自我引用。
- 作者应避免关于某个实体 (可以是个人或公司) 的虚假陈述或其行为或行动的描述, 这可能被视为对该人的人身攻击或指控。
- 可能被误用以对公共健康或国家安全构成威胁的研究应在手稿中明确标识(例如,研究的双重用途)。示例包括:生物制剂或毒素产生有害后果、疫苗免疫中的免疫破坏、化学品使用中的不寻常危险、研究/技术的武器化等。
- 建议作者在提交时确保作者组、通讯作者和作者顺序均正确。一般不允许在修订阶段更改作者资格,但在某些情况下可能是正当的。更改作者资格的原因应详细说明。请注意,在手稿被接受后,无法更改作者资格。

\*以上所有内容仅为指南,作者需要确保尊重第三方的权利,例如版权和/或道德权利。

作者应当遵守提供相关文献或数据以验证所呈现结果有效性的请求。这可能包括原始数据、样本、记录等。但是,涉及机密或专有数据的敏感信息不在此要求的范围内。

如果存在违规行为或涉及欺诈的怀疑,编辑委员会和/或出版商将按照 COPE 的指导方针进行调查。在调查后,如果发现有效的担忧,将通过提供的电子邮件地址联系相关作者以解决问题。根据情况,期刊和/或出版商可能采取措施,包括但不限于:

- 如果稿件仍在审查中,可能被拒绝并退还给作者。
- 如果文章已经在线上发表,可能采取的措施包括:
  - 。 在文章中添加勘误/更正。
  - 。 在文章中添加关切表达。
  - 。 在严重情况下,撤销文章。

原因会将在已发布的勘误/更正、关切表达或撤销说明中提供。请注意,撤销意味着文章**仍然保留在平台上**,但标有"已撤销"的水印,并在与水印文章相关联的说明中提供了有关为何要进行撤销的解释。

#### 1. 基本错误

作者在发现其已发表的文章存在重大错误或不准确之处时有责任纠正。作者被要求与期刊联系, 并解释错误对文章的影响。如何纠正文献的决定将取决于错误的性质。这可能是一项更正或撤 销。撤销说明应提供透明度,指明错误影响的文章部分。

#### 2. 建议/排除审稿人

作者在提交稿件时可建议合适的审稿人和/或要求排除某些个体。在建议审稿人时,作者应确保他们完全独立,与工作没有任何联系。强烈建议建议不同国家和不同机构的审稿人混合建议。在建议审稿人时,通讯作者必须为每个建议的审稿人提供机构的电子邮件地址,或者如果不可能提供其他验证身份的手段,比如链接到个人主页,链接到出版记录或提交信中的研究员或作者ID。请注意,期刊可能不使用这些建议,但赞赏这些建议可能有助于促进同行评审过程。

## Authorship principles / 作者身份原则

这些准则描述了作者应遵循的作者原则和良好的作者实践。

#### 1. 阐明作者身份

期刊和出版商认为所有作者都同意内容,并且他们都明确同意提交,并且在提交工作之前,他们从工作所在的研究机构/组织获得了授权同意。

出版商不规定什么样的贡献才会被认为是作者资格。建议作者遵循适用于其特定研究领域的作者 资格准则。在没有具体准则的情况下,建议遵循以下准则\*:

所有在提交中列名的作者

- 1) 在工作的构思或设计;或数据的获取、分析或解释;或工作中使用的新软件的创建方面做出了实质性的贡献;
- 2) 起草了工作或为其重要的知识内容进行了修改;
- 3) 批准要发表的版本;以及

4) 同意对确保与工作的任何部分相关的准确性或完整性的问题进行适当的调查和解决,对工作的所有方面负责。

#### \*基于/改编自:

ICMJE, Defining the Role of Authors and Contributors,

Transparency in authors' contributions and responsibilities to promote integrity in scientific publication, McNutt at all, PNAS February 27, 2018

#### 2. 披露和声明

要求所有作者提供有关资金来源、财务或非财务利益、涉及人类和/或动物研究的适当伦理委员会批准,涉及人类参与研究的知情同意以及涉及动物研究的动物福利的信息。

是否应包含此类信息的决定不仅取决于期刊的范围,还取决于文章的范围。提交发表的工作可能对公共卫生或普遍福祉产生影响,在这些情况下,所有作者有责任包含适当的披露和声明。

#### 3. 数据透明度

要求所有作者确保所有数据和材料以及软件应用程序或自定义代码支持其发表的声明,并符合领域标准。请注意,期刊可能根据学科规范和期望制定关于(共享)研究数据的个别政策。

#### 4. 通讯作者的角色

分配**一名**作者作为通讯作者,并代表所有合著者行事,并确保对工作的任何部分的准确性或完整性提出的问题得到适当的解决。

#### 通讯作者负责以下要求:

- 确保在提交之前, 所有列名的作者都已批准手稿, 包括作者的名称和顺序;
- 在发表之前和之后,管理期刊与所有合著者之间的所有沟通; \*
- 在给编辑的投递信中,提供关于重复使用材料的透明度,并提到手稿中包含的任何未发表的材料(例如正在印刷的手稿);
- 确保将所有作者的披露、声明和与数据有关的透明度适当地包含在手稿中(见上文)。

\*在提交和校对期间管理期刊与所有合著者之间的所有通信的要求可能被委托给一位联系或提交作者。在这种情况下,请确保在手稿中明确指出通讯作者。

#### 5. 作者贡献

在没有具体说明并且在可能描述个别努力的研究领域中,出版商建议作者在工作中包含贡献说明,以指定每位作者的贡献,以促进透明度。这些贡献应列在单独的标题页上。

#### 以下是这些声明的示例:

• Free text:

All authors contributed to the study conception and design. Material preparation, data collection and analysis were performed by [full name], [full name] and [full name]. The first draft of the manuscript was written by [full name] and all authors commented on previous versions of the manuscript. All authors read and approved the final manuscript.

#### • Example: CRediT taxonomy:

Conceptualization: [full name], ...; Methodology: [full name], ...; Formal analysis and investigation: [full name], ...; Writing - original draft preparation: [full name, ...]; Writing - review and editing: [full name], ...; Funding acquisition: [full name], ...; Resources: [full name], ...; Supervision: [full name], ....

对于不太适用于离散语句的**综述文章**,应包含一份说明,说明谁有关于文章的想法,谁进行文献 检索和数据分析,以及谁起草和/或对工作进行了批判性修订。

对于基于学生的论文或论文的文章,建议将学生通常列为第一作者:

A Graduate Student's Guide to Determining Authorship Credit and Authorship Order, APA Science Student Council 2006

#### 6. 隶属关系

每位作者的主要隶属关系应为其大部分工作完成的机构。如果作者后来搬到其他地方,可能还需 提供当前地址。文章发表后将不再更新或更改地址。

#### 7. 作者身份变更

强烈建议作者在提交时确保正确的作者组、通讯作者和作者顺序。一旦**接受手稿后**,**不**接受通过添加或删除作者、更改通讯作者或更改作者顺序而进行的作者身份的变更。

#### • 请注意,作者姓名将按照接受的提交稿件上的实际情况进行发布!

请确保所有作者的姓名都出现且拼写正确,地址和隶属关系都是最新的。

通常情况下,在修订阶段不允许添加和/或删除作者,但在某些情况下可能是有正当理由的。应解释更改作者身份的原因。对于在修订期间的更改,是否批准由主编决定。请注意,期刊可能对在修订阶段添加和/或删除作者具有个别政策。

#### 8. 作者身份标识

建议作者在提交文章时使用他们的 ORCID ID, 或通过提交过程获取 ORCID ID。

#### 9. 已故或无能为力的作者

在写作、提交或同行评审过程中,如果合著作者死亡或无能为力,并且合著作者认为包括该作者是适当的,合著作者应获得(法定的)代表的批准,该代表可能是直系亲属。

#### 10. 作者身份问题或争议

在同行评审过程中或在接受和发表后,如果存在作者身份争议,期刊将无法进行调查或裁定。作者将被要求自行解决争议。如果他们无法解决,期刊保留随时撤回手稿或在发表的论文中提出问题的权利,提请作者所在机构的注意,并遵守其指南。

#### 11. 保密性

作者应将与期刊的所有通信视为机密,包括与期刊的直接代表 (例如主编和/或处理编辑) 的通信以及审稿人的报告,除非已获得明确同意共享信息。

## Compliance with Ethical Standards / 符合道德标准

为确保研究的客观性和透明度,并确保遵循了道德和专业行为的公认原则,作者在提交论文时应提供有关资金来源、潜在利益冲突(财务或非财务)、研究涉及人类参与者的知情同意,以及如果研究涉及动物则需要提供动物福利声明的信息。

当提交论文时,作者应在单独的部分中写明"Compliance with Ethical Standards (符合道德标准)",包括以下陈述 (如果适用):

- 潜在利益冲突的披露
- 涉及人类参与者和/或动物的研究
- 知情同意

请注意,标准可能会根据期刊的同行评审政策 (例如,单盲或双盲同行评审)以及期刊的学科领域而有所不同。在提交文章之前,请仔细查阅本节后面的说明。

通讯作者应准备好搜集符合道德标准的文件,并在同行评审或发表后如有需要提供。

编辑有权拒绝不符合上述准则的手稿。作者将对虚假陈述或未能履行上述准则承担责任。

## Competing Interests / 竞争利益

作者被要求披露与其提交的研究工作直接或间接相关的利益。应该报告在进行研究并准备提交工作的最后3年内存在的利益。如果超出3年的时间范围,但这些利益在公开后仍可能被认为对提交的工作产生影响,也必须进行披露。利益的披露提供了一个完整透明的过程,有助于读者形成对潜在偏见的判断。这并不意味着与资助研究的组织存在财务关系或因咨询工作而获得报酬是不适当的。

编辑委员会成员和编辑必须声明任何竞争性利益,如果存在竞争性利益,则可能被排除在同行评审过程之外。此外,他们在存在竞争性利益的情况下应该排除自己处理手稿,这可能包括与一名或多名作者先前发表过文章,以及与一名或多名作者共享同一机构的情况。如果编辑或编辑委员会成员在作者名单上,他们必须在提交的手稿的 Competing Interests 部分声明这一点。如果他们是作者或在特定手稿方面有任何其他竞争性利益,将指定另一位编辑或编辑委员会成员负责监督同行评审。这些提交将受到与任何其他手稿相同的审查过程。

应该考虑和披露的利益包括但不限于以下内容:

**资金:** 从资金机构获得的研究资助(请提供研究资助方和资助编号)和/或由于发表该手稿而可能在财务上获得或失去的组织提供的研究支持(包括工资、设备、用品、参加研讨会的报销以及其他费用)。

**雇佣关系:** 在进行研究项目期间获得的最近 (即便有多个从属关系的情况) 或现在或预期的任何可能由于发表该手稿而在财务上获得或失去的组织的雇佣。

**财务利益**: 可能由于发表该手稿而在财务上获得或失去的公司的股票或股份(包括配偶和/或子女的持股);从可能在财务上获得或失去的组织那里获得的咨询费或其他形式的报酬;由于发表该手稿可能影响的专利或专利申请的价值。

很难确定财务利益何时变得显著,任何此类数字都是难以确定的,因此一个可能的实用指导原则是:"任何未声明的财务利益,如果在工作发表后变为公开,可能使作者感到尴尬。"

**非财务利益**: 此外,作者被要求披露超越可能对提交的工作产生偏见的财务利益的利益,如专业利益、个人关系或个人信仰等。例如:在编辑委员会、咨询委员会或董事会等管理关系;为教育目的而撰写和/或咨询;作为专家证人;指导关系等。

主要研究文章需要提供一个披露声明。评论文章呈现了对证据的专业综合,可能被视为对某一主题的权威作品。因此,评论文章需要提供披露声明。其他文章类型,如社论、书评、评论等(具体取决于其内容),可能也需要提供披露声明。如果不确定您的文章类型是否需要披露声明,请联系主编。

请注意,除了上述要求外,资金信息(鉴于资金是潜在的竞争性利益(如上所述))需要在提交手稿时在同行评审系统中进行披露。这些信息将自动添加到CrossMark 的记录中,但**不会**添加到手稿本身。在"要求摘要"中,资金信息应包含在"Declarations"部分中。

#### 要求摘要总结

上述内容应总结在一份声明中,并放置在参考文献列表之前的 "Declarations" 部分下,标题为 "Funding" 和/或 "Competing interests"。其他声明包括伦理审批、同意、数据、材料和/或代码的可用性以及作者贡献说明。

请参阅下面的各种措辞示例,并根据自己的需要修改/定制示例声明。

当所有作者具有相同(或没有)冲突和/或资金时,使用一个总体声明即可。

#### 获得资金的情况下使用的声明示例:

- Partial financial support was received from [...]
- The research leading to these results received funding from [...] under Grant Agreement No[...].
- This study was funded by [...]
- This work was supported by [...] (Grant numbers [...] and [...]

#### 没有资金的情况下使用的声明示例:

- The authors did not receive support from any organization for the submitted work.
- No funding was received to assist with the preparation of this manuscript.
- No funding was received for conducting this study.
- No funds, grants, or other support was received.

#### 有利益需要声明的情况下使用的声明示例:

• Financial interests: Author A has received research support from Company A. Author B has received a speaker honorarium from Company Wand owns stock in Company X. Author C is consultant to company Y.

**Non-financial interests:** Author C is an unpaid member of committee Z.

• Financial interests: The authors declare they have no financial interests.

**Non-financial interests:** Author A is on the board of directors of Y and receives no compensation as member of the board of directors.

• Financial interests: Author A received a speaking fee from Y for Z. Author B receives a salary from association X. X where s/he is the Executive Director.

Non-financial interests: none.

• Financial interests: Author A and B declare they have no financial interests. Author C has received speaker and consultant honoraria from Company M and Company N. Dr. C has received speaker honorarium and research funding from Company M and Company O. Author D has received travel support from Company O.

**Non-financial interests:** Author D has served on advisory boards for Company M, Company N and Company O.

#### 没有声明的情况下使用的声明示例:

- The authors have no relevant financial or non-financial interests to disclose.
- The authors have no competing interests to declare that are relevant to the content of this article.
- All authors certify that they have no affiliations with or involvement in any organization or entity with any financial interest or non-financial interest in the subject matter or materials discussed in this manuscript.
- The authors have no financial or proprietary interests in any material discussed in this article.

作者对手稿中提供的声明的正确性负责。另请参阅作者原则。主编保留拒绝不符合本节所述准则 的提交的权利。

# Research involving human participants, their data or biological material / 涉及人类参与者、其数据或生物材料的研究

#### 1. 伦理审批

当报告涉及人类参与者、其数据或生物材料的研究时,作者应包括一份声明,确认该研究已经得到适当的机构和/或国家研究伦理委员会的批准(或获得豁免),并证明该研究是根据1964年《赫尔辛基宣言》及其后续修订或相当的伦理标准进行的。如果对研究是否符合1964年《赫尔辛基宣言》或相当标准存在疑虑,作者必须解释其方法的原因,并证明独立的伦理委员会或机构审查委员会明确批准了研究中存在疑虑的方面。如果研究获得豁免而无需获得伦理批准,也应在手稿中详细说明(包括豁免的原因)。

#### 2. 回顾性伦理批准

如果研究在开始之前没有获得伦理委员会的批准,通常无法获得回顾性伦理批准,并且可能无法考虑将手稿提交给同行评审。在这种情况下是否继续同行评审的决定由编辑自行决定。

#### 3. 回顾性研究的伦理批准

尽管回顾性研究是基于已有数据或生物材料进行的(不需要或难以获得正式同意),但根据国家的法律和伦理指南,仍然可能需要伦理批准。作者应该向他们的机构咨询,确保他们符合其国家特定要求。

#### 4. 个案研究的伦理批准

案例报告需要伦理批准。大多数机构都会有具体的政策。作者应该向他们的机构咨询,确保他们符合机构特定要求,并在需要时寻求伦理批准。作者应该注意从个人(或参与者为未成年人或无法行为能力的情况下,为父母或监护人)那里获得知情同意。另请参阅 Informed Consent 部分。

#### 5. 细胞系

如果使用了人类细胞,作者必须在手稿中声明:使用了哪些细胞系,描述细胞系的来源,包括何时和从何处获得,以及细胞系是否最近经过验证以及验证方法。如果细胞是从生命科学公司购买的,则手稿中需要提供以下信息:公司的名称(提供细胞的公司),细胞类型,细胞系的编号以及细胞的批次。

建议作者检查 NCBI 数据库以查看人类细胞系的误认和污染。这一步将提醒作者细胞系可能存在问题,并可能节省大量的时间和精力。

更多信息可在 International Cell Line Authentication Committee (ICLAC) 处获得。

作者应包括一份声明,确认机构或独立伦理委员会(包括伦理委员会的名称)批准了研究,并从 捐赠者或亲属那里获得了知情同意。

#### 5. 研究资源标识符 (RRID)

研究资源标识符 (RRID) 是生物医学和生物研究以及具有生物应用的研究的持久唯一标识符 (类似于DOI)。该期刊鼓励作者在手稿中报告关键生物资源 (抗体、细胞系、模型生物和工具) 时采用RRID。

#### 例子:

Organism: Filip1<sup>tm1a(KOMP)Wtsi</sup> RRID:MMRRC\_055641-UCD

Cell Line: RST307 cell line RRID:CVCL\_C321

Antibody: Luciferase antibody DSHB Cat# LUC-3, RRID:AB\_2722109

Plasmid: mRuby3 plasmid RRID:Addgene\_104005

Software: ImageJ Version 1.2.4 RRID:SCR\_003070

RRID 由 Resource Identification Portal 提供。许多常用的研究资源已经有指定的RRID。该门户还为作者提供链接,以便他们可以 快速注册 新资源并获取RRID。

#### 6. 临床试验注册

世界卫生组织 (WHO) 对临床试验的定义是"任何将人类参与者或人群有预期地分配给一个或多个与健康相关的干预以评估其对健康结果的影响的研究"。WHO将健康干预定义为"为了评估、改善、维持、促进或修改个体或人群的健康、功能或健康状况而执行的行为",健康相关的结果通常被定义为作为干预结果的个体或人群健康的变化。

为确保对患者中心试验的报告完整和透明,作者必须在适当的公开可用的存储库中注册前瞻性临床试验(II至IV期试验)。例如 www.clinicaltrials.gov 或任何参与WH0国际临床试验注册平台的主要注册处。

试验注册号 (TRN) 和注册日期应包含在手稿摘要的最后一行。

对于未提前注册的临床试验,鼓励作者以回顾性方式注册,以确保完整发布所有结果。试验注册号 (TRN)、注册日期和"回顾性注册"的字样应包含在手稿摘要的最后一行。

#### 7. 报告标准

Springer Nature主张对生物医学和生物研究以及具有生物应用的研究进行完整透明的报告。 在准备手稿时,建议作者遵循EQUATOR Network托管的最低报告指南。

具体要求可能因期刊而异, 请参阅期刊的作者须知。

提供了一系列研究设计的清单,包括:

随机试验 (CONSORT) 和研究方案 (SPIRIT)

观察性研究 (STROBE)

系统综述和荟萃分析 (PRISMA) 及其研究方案 (Prisma-P)

诊断/预后研究 (STARD) 和 (TRIPOD)

病例报告 (CARE)

临床实践指南 (AGREE) 和 (RIGHT)

定性研究 (SRQR) 和 (COREQ)

动物临床前研究(ARRIVE)

质量改进研究 (SQUIRE)

经济评估 (CHEERS)

#### 8. 要求摘要

上述内容应总结在一份声明中,并置于参考文献列表之前,标题为"Ethics approval"。

#### 已获得伦理批准的使用语例:

- All procedures performed in studies involving human participants were in accordance with the ethical standards of the institutional and/or national research committee and with the 1964 Helsinki Declaration and its later amendments or comparable ethical standards. The study was approved by the Bioethics Committee of the Medical University of A (No. ...).
- This study was performed in line with the principles of the Declaration of Helsinki. Approval was granted by the Ethics Committee of University B (Date.../No. ...).
- Approval was obtained from the ethics committee of University C. The procedures used in this study adhere to the tenets of the Declaration of Helsinki.
- The questionnaire and methodology for this study was approved by the Human Research Ethics committee of the University of D (Ethics approval number: ...).

#### 用于回顾性研究的使用语例:

- Ethical approval was waived by the local Ethics Committee of University A in view of the retrospective nature of the study and all the procedures being performed were part of the routine care.
- This research study was conducted retrospectively from data obtained for clinical purposes. We consulted extensively with the IRB of XYZ who determined that our study did not need ethical approval. An IRB official waiver of ethical approval was granted from the IRB of XYZ.
- This retrospective chart review study involving human participants was in accordance with the ethical standards of the institutional and national research committee and with the 1964 Helsinki Declaration and its later amendments or comparable ethical standards. The Human Investigation Committee (IRB) of University B approved this study.

当无需伦理批准/获得豁免时的使用语例:

- This is an observational study. The XYZ Research Ethics Committee has confirmed that no ethical approval is required.
- The data reproduced from Article X utilized human tissue that was procured via our Biobank AB, which provides de-identified samples. This study was reviewed and deemed exempt by our XYZ Institutional Review Board. The BioBank protocols are in accordance with the ethical standards of our institution and with the 1964 Helsinki declaration and its later amendments or comparable ethical standards.

作者负责提供在手稿中的声明的准确性。请参阅作者原则。主编保留拒绝不符合本节指南的提交的权利。

## Informed consent / 知情同意

所有个体都有不得侵犯的个体权利。参与研究的个体,例如,有权决定对于所收集的(可识别的)个人数据、对于他们在研究或访谈中所说的内容以及对于任何拍摄的照片,发生什么事情。 在涉及到易受伤者(例如未成年人、患者、难民等)的图像或在敏感环境中使用图像时,这一点尤为重要。在许多情况下,作者在包含图像之前需要获得书面同意。

被研究参与者的识别细节(姓名、出生日期、身份证号、生物特征(如面部特征、指纹、书写风格、语音模式、DNA或其他可区分特征)以及其他信息)不应在书面描述、照片和基因组概要中公开,除非这些信息对学术目的至关重要,而参与者(或未成年人或无能力的参与者的父母/监护人或法定代表)已经就发表给予书面知情同意。在某些情况下,匿名是难以实现的。对于个别参与者的详细描述,无论是他们的整体还是身体部分,都可能导致其身份的泄露。在某些情况下,只要信息是匿名的,且提交不包含可能识别该人的图像,就无需获得同意。

如果有任何疑虑,应获得发表的知情同意。例如,在参与者的照片中遮蔽眼部区域是无法保护匿 名性的不足之处。如果为了保护匿名性而更改了识别特征,比如在基因概要中,作者应提供确保 更改不会扭曲含义的保证。

不需要获得同意的例外情况:

- 图像,如X光、腹腔镜图像、超声图像、脑扫描、病理切片,除非担心识别信息,在这种情况下,作者应确保获得同意。
- 图像的再利用:如果图像是从之前的出版物中重新使用的,出版商将假定之前的出版物已获得了有关同意的相关信息。作者应提供重新发布图像的适当归属。

#### 1. 同意和已经可用的数据和/或生物材料

无论材料是从活着的还是死去的患者那里收集的,他们(如果死者没有做出临终决定,那么他们的家人或监护人)必须事先给予书面同意。对机密性以及死者的任何意愿应予以尊重。

#### 2. 数据保护、机密性和隐私:

当生物材料被捐赠或数据作为研究项目的一部分生成时,作者应确保作为知情同意程序的一部分,参与者被告知将处理何种(个人)数据,将如何使用以及出于何种目的使用。在通过生物库/生物库获得数据的情况下,他们可能适用广泛同意,允许研究参与者同意其数据和样本的广泛使用,这被研究伦理委员会视为足够具体,被认为是"知情的"。但是,作者应始终检查特定的生物库/生物库政策或任何其他类型的数据提供者政策(在非生物研究的情况下)以确保情况属实。

#### 3. 参与同意

对于涉及人类主体的所有研究,必须从参与者(或16岁以下儿童的父母或法定监护人)获得自愿、知情的参与同意,并在手稿中应包含一份关于此的声明。对于描述人体移植研究的文章,作者必须包含一份声明,声明没有从囚犯那里获得器官/组织,并且还必须命名通过哪个机构/诊所/部门获得了器官/组织。对于报告涉及易受伤害群体的研究的手稿,存在对同意可能没有充分告知的风险,编辑将格外谨慎,并可能转交给 Springer Nature 研究诚信组。

#### 4. 发表同意

个体可能同意参与研究,但反对其数据在期刊文章中发布。作者应确保在向期刊提交论文之前,还要征得个体发布其数据的同意。这特别适用于案例研究。可以在 此处 (下载 docx, 36kB) 找到发表同意表格。

#### 5. 要求摘要

上述要求应总结在一份声明中,并在参考文献列表之前的 "Declarations" 部分下,以 "Consent to participate" 和/或 "Consent to publish" 的标题放置。其他声明包括资金、竞争利益、伦理批准、同意、数据和/或代码可用性以及作者贡献声明。

请参阅下面的各种措辞示例,并根据自己的需要修改/定制这些示例声明。

#### "参与同意"示例声明:

Informed consent was obtained from all individual participants included in the study.

Informed consent was obtained from legal quardians.

Written informed consent was obtained from the parents.

Verbal informed consent was obtained prior to the interview.

#### "发表同意"示例声明:

The authors affirm that human research participants provided informed consent for publication of the images in Figure(s) 1a, 1b and 1c.

The participant has consented to the submission of the case report to the journal.

Patients signed informed consent regarding publishing their data and photographs.

如果文章中包含有关参与者的身份信息的识别信息,示例声明:

Additional informed consent was obtained from all individual participants for whom identifying information is included in this article.

作者负责提供手稿中陈述的正确性。参见 Authorship Principles。主编保留拒绝未符合本节描述的准则的提交的权利。

如果作者未获得知情同意,图像将被从出版物中删除,或者该论文可能被移除,并用一份解释移除原因的通知替换。

## Research Data Policy / 研究数据政策

本期刊采用类型1的研究数据政策。鼓励作者在可能且适用的情况下,将支持其研究结果的数据存储在公共存储库中。对于没有首选存储库的作者和编辑,建议参考 Springer Nature 的存储库列表和研究数据政策。

#### 存储库列表

#### 研究数据政策

也可以使用适用于所有类型研究数据的通用存储库,如 figshare 和 Dryad。

通过数据存储库分配数字对象标识符 (DOIs) 的数据集应在参考文献中引用。数据引用应包括 DataCite 建议的最低信息:作者、标题、出版者(存储库名称)、标识符。

#### DataCite

如果您提交的期刊采用双盲同行评审,并且您向审稿人提供了访问您的数据的权限 (例如通过存储库链接、附加信息或根据请求提供数据),强烈建议对数据的作者身份进行脱敏。有一些数据存储库可以协助实现这一点,或者将创建一个链接以掩盖数据的作者身份。

需要帮助理解我们的数据共享政策、寻找合适的数据存储库或组织和共享研究数据的作者可以访问我们的作者支持门户 获取额外的指导。

## After Acceptance / 论文接受后续

一旦您的文章被接受,将被导入生产环节进行排版。排版完成后,您将收到一个链接,要求您确认所属机构、选择文章的出版模式,并安排支付与任何相关出版费用相关的权利。

完成上述步骤后,您的文章将被处理,您将收到校样。

#### 1. 文章出版协议

根据期刊的所有权和政策,您将要么授予出版商独家发表文章的许可,要么被要求将文章的版权转让给出版商。

#### 2. 样张

通讯作者可以订购样张。

#### 3. 彩色插图

发表彩色插图是免费的。

#### 4. 校对

校对的目的是检查排版或转换错误以及文本、表格和图形的完整性和准确性。未经编辑批准,不允许对内容进行重大更改,例如新的结果、更正的数值、标题和作者。

在线发表后,只能通过勘误表的形式进行进一步的更改,该勘误表将与文章进行超链接。

#### 5. 在线先行发表

在纠正校样后,文章将在网上首次发表。这是具有DOI的官方第一次发表,印刷版本发布后,也可以通过期和页码进行引用。

## Open Choice / 开放选择

开放选择允许您在超过1850种 Springer Nature 期刊上进行开放获取出版,使您的研究在发布后立即变得更加可见和可访问。

文章处理费 (APCs) 因期刊而异 - 查看完整列表。

#### 优势:

- 增强研究人员参与: 开放选择使任何有互联网连接的人在发布后立即获取文章。
- 更高的可见性和影响: 在 Springer 混合期刊中, 开放获取文章平均被访问4次, 引用平均增加1.7次\*。
- 轻松遵守资助方和机构要求:许多资助方要求开放获取出版,并在评估未来资助申请时考虑遵守情况。

找到支持开放获取的资金很容易 - 请查看我们的资金和支持页面获取更多信息。

\*) 在发表的头三年内。Springer Nature 混合期刊开放获取文章影响分析, 2018。

#### 开放选择

#### 资金和支持页面

#### 版权和许可条款 - CC BY

开放选择文章无需转让版权,因为版权仍归作者所有。选择开放获取的作者同意在知识共享署名 许可协议下发表文章。

#### 了解有关许可协议的更多信息

## Editing Services / 编辑服务

您怎么做才有助于改进您的稿件以便顺利发表?

如果在结构精巧的稿件中用精心组织的英语展示您的作品,就能最大限度地让编辑和审稿人理解并公正评估您的作品。许多研究人员发现,获得一些独立支持有助于他们以尽可能美好的方式展示他们的成果。Springer Nature Author Services 的专家可帮助您准备稿件,具体包括**润色英语表述、添加有见地的注释、为稿件排版、设计图表、翻译**等。

#### 开始使用即可节省 15% 的费用

您还可以使用我们的 免费语法检查工具 来评估您的作品。

请注意,使用这些工具或任何其他服务不是发表前必须满足的要求,也不暗示或保证相关文章定会被编辑接受(甚至未必会被选送同行评审)。

# Open access publishing / 开源出版

了解在 Journal of Clinical Monitoring and Computing 中以开放获取方式发表您的作品的更多信息,包括有关费用、资金和许可的信息,请访问我们的开放获取发布页面。