

## 试验参与者的权利法案

被邀请参与调查研究的所有个人均有权：

1. 知悉研究的性质和目的。
2. 获得关于调查研究中应遵循的程序以及要使用的任何药物或设备的说明，或者研究程序与一般标准实践有何不同的说明。
3. 获得关于研究中可合理预期出现的任何副作用、不适或风险的说明。
4. 知悉参与本研究可合理预期获得的任何益处（如果有）。
5. 知悉可能适用的任何替代程序、药物或设备，以及它们与建议的程序、药物或设备相比的风险和益处。
6. 知悉在出现并发症的情况下应接受哪些治疗（如果有）。
7. 知悉在同意参与研究之前，以及在研究过程中的任何时候，均有机会提出有关研究的任何问题。
8. 知悉个人可以拒绝参与研究。参与全凭自愿。研究参与者可以拒绝回答问题或随时退出研究，而不会遭到处罚，也不会丧失其有权获得的利益。研究参与者的决定不会影响其如未参与实验原本有权接受的护理。
9. 获得经签署并带日期的书面同意书副本和本表副本。
10. 有权自由决定是否参与调查研究，不受任何强迫、胁迫或不当影响。

-----

如果您对本调查研究有任何问题或疑虑，请联系本同意书上方列出的研究人员。

如果您无法联系到研究团队成员且您的疑问属于一般性问题，或者如果您对调查研究、研究团队有疑问或希望提出投诉，或者您对自己作为研究参与者的权利有任何疑问，请联系：

- 加州大学圣地亚哥分校IRB管理办公室：irb@ucsd.edu或858-246-4777