**浙江医院伦理审查委员会 PPT汇报内容**

**初始审查且是会议审查请按照如下内容制作PPT，PPT至少会前三天发至伦理邮箱** zjyykjkli@163.com . **汇报时间请控制在5~10min。**

1. 主要研究者、研究团队和设备条件；
2. 研究背景、临床前研究概况及有关临床研究结果；
3. 研究目的、基本研究内容、流程、方法及研究时限；
4. 纳入和排除标准；
5. 受试者可能遭遇的风险和受益；
6. 知情同意的过程（Who/ When /Where）；
7. 对受试者信息保密措施；
8. 提供给受试者的服务及补偿（如挂号费、检验/检查费、医疗咨询/救助服务、交通费、误工费、伙食费等）的说明；受试者因参加临床试验而受到损害的治疗费用、补偿和/或赔偿费安排的说明；是否为受试者购买保险及保单项目；
9. 其他