**（此处填写研究题目）**

**豁免知情同意申请**

【豁免知情同意模板使用说明】：

1. 此模板主要针对回顾性非干预性研究设计，其他研究（如前瞻性临床研究、紧急情况下的医学研究等）需要申请豁免知情同意时，请按各自具体情况撰写。
2. 模板仅供申办方及研究者参考，建议根据各自项目的情况按照GCP规范的要求撰写，不用限于此模板的格式。

尊敬的伦理委员会：

“此处插入研究题目”由××单位申办/为“此处插入课题名称”课题，由中国医学科学院肿瘤医院深圳医院牵头，联合国内×家单位，共同组织实施。

本项研究（简述研究背景和目的，100-150字左右），将回顾性收集××年×月至××年×月×例在中国医学科学院肿瘤医院深圳医院诊治的××患者常规诊疗过程中剩余的组织/血、尿、便、冲洗液等生物样本以及既往病历中的临床诊疗资料。（如使用生物样本需简要描述样本种类和检测内容）

本项研究为回顾性非干预性研究，不干扰常规诊断和治疗，不影响患者的任何医疗权益，没有额外增加患者风险。为充分保障个人隐私，纳入患者的姓名采用编码制，病历资料保存在中国医学科学院肿瘤医院深圳医院专门的电脑中，仅供研究者查阅；必要时，申办单位、伦理委员会或政府管理部门的成员按相应权限可以查阅本研究的数据和结果。研究结果将以经统计分析后的数据形式发表，不包含任何可识别的患者信息。本研究拟纳入的大部分患者已死亡或失访，客观上无法取得本人的知情同意。基于上述原因，现向伦理委员会申请豁免本项研究全部/部分患者的知情同意。

主要研究者：

日期：