**研究受试者同意表**

您受邀参加一项试验研究。

在您同意参加之前，研究员必须告诉您 (i) 研究的目的、程序和持续时间；(ii) 任何试验性程序；(iii) 任何可合理预测的研究风险、不适和益处；(iv) 任何可能有益的替代手术或治疗方案；以及 (v) 将如何进行保密。

在适用的情况下，研究员将在展示其他信息之前，先展示关键信息。

如适用，研究员还必须告诉您 (i) 如果出现损伤，您可以获得的任何补偿或治疗；(ii) 出现意外风险的可能性；(iii) 研究员在什么情况下可能让您停止参与研究；(iv) 研究给您带来的任何额外费用；(v) 如果您决定停止参与研究会怎样；(vi) 您何时会被告知可能影响您的参与意愿的新发现；以及 (vii) 将有多少人参与研究；(viii) 出于商业利益使用您的生物标本；(ix) 是否将向您告知您的研究结果；(x) 研究是否可能包括全基因体测序；(xi) 已经或将要提交关于研究的信息供纳入临床试验注册表；(xii) 未来研究将使用您的信息或生物标本。

如果您同意参与，您必须获得此文件的一份签名副本以及本研究的一份书面摘要。

如果您对研究存有任何疑问，则可随时拨打上述电话号码联系研究团队。

如果您对于作为研究受试者的权利或如果受到损伤应该怎么办存在疑问，则可拨打（电话号码）联系 IRB。

您参与本次研究纯属自愿，如果您拒绝参与或决定停止参与本次研究，均不会遭到处罚或失去权益。

签署本文件表明已经有人向您口头描述试验研究的情况（包括上述信息），并且您自愿同意参与研究。

[Paste the signtaure lines from the IRB-approved English consent form here]