**研究受試者同意表**

您獲邀請參與一項研究實驗。

在您同意參與之前，研究員必須告知您：(i) 本次研究的目的、程序及持續時間；(ii) 任何實驗性的程序；(iii) 任何可合理預見的與研究相關的風險、不適及益處；(iv) 任何可能有益的備選手朮或治療；及 (v) 如何進行保密。

在適用的情況下，研究員將在展示其他資訊之前向您展示關鍵資訊。

如適用，研究員亦必須告知您：(i) 若出現受傷情況，提供的任何補償或醫學治療；(ii) 可能存在不可預見的風險；(iii) 研究員可能會終止您參與研究的情況；(iv) 對您而言任何新增的費用；(v) 若您決定退出研究，將會發生什麼情況；(vi) 何時會告知您可能會影響您的參與意願的新發現；及 (vii) 將有多少人參與研究；(viii) 出於商業利益使用您的生物標本；(ix) 是否將您的研究結果告訴您；(x) 研究是否可能包括全基因體測序；(xi) 己經或將要提交關於研究的資訊供納入臨床試驗註冊表；(xii) 將您的資訊或生物標本用於未來研究。

若您同意參與研究，您將得到一份已簽名的本文件副本及本次研究的書面摘要。

若您對研究存有疑問，則可隨時撥打上述電話號碼聯絡研究團隊。

若您對自己作為研究受試者的權利或在受傷時應如何處理存有疑問，則可撥打（電話號碼）聯絡 IRB。

您參與本次研究純屬自願，且不會因拒絕參與或決定退出研究而受到懲罰或損失利益。

於本文件中簽名即表示我們已口頭向您描述本次研究實驗的相關情況（包括上述資訊），並且您自願參與本次研究。

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