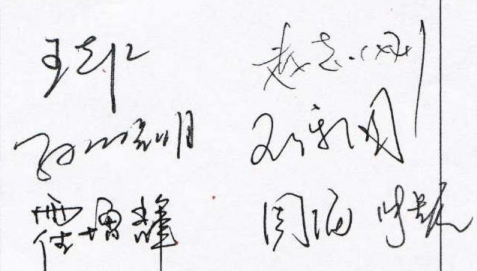





北京天坛医院临床研究伦理委员会批件

临床研究项目名称	急性缺血性卒中溶栓登记研究 (TRAIS)
项目承担单位	首都医科大学附属北京天坛医院
项目组织实施单位	中华人民共和国卫生部
<p>研究内容简介： TRAIS 试验为“十一五”国家科技支撑项目分课题（项目编号 2006BAI01A11）。为开放的、多中心、前瞻性、非随机的观察性研究，预计在中国有资质进行急性缺血性脑卒中静脉溶栓的 50 家研究中心展开登记研究。符合纳入标准的患者将被随访 3 个月。随访内容：症状性脑出血和死亡作为主要安全性结局指标；生活自理能力作为次要结局指标。研究结果将公开和不断更新。指导委员会每 6 个月评价一次所有研究结果，决定是否建议修改研究设计或由于安全原因终止研究。</p>	
同意者签字：	不同意者签字
	
<p>评审意见</p> <p style="text-align: center;">经伦理委员会审议符合相关要求和要求，同意项目实施。</p> <div style="display: flex; justify-content: space-around; align-items: center;">    </div>	
负责人签字	日期 2007-1-10