

## 研究者知情同意书

项目名称：基于药物心理社会技能的综合干预模式对慢性精神分裂症患者用药依从性和认知能力的影响研究

尊敬的研究者：

您好！我们诚挚地邀请您参与本项关于慢性精神分裂症患者治疗干预模式的研究。本研究旨在探索一种结合药物治疗、心理干预与社会技能训练的综合模式，以期提高患者的用药依从性和认知能力，从而改善其生活质量和社会功能。为确保研究的科学性、伦理性及保护所有参与者的权益，以下为本研究的知情同意书内容，请您仔细阅读并充分理解后，自愿决定是否参与本研究。

### 一、研究目的与背景

本研究旨在通过对比分析，评估基于药物、心理及社会技能的综合干预模式相较于传统单一药物治疗，在提升慢性精神分裂症患者用药依从性和认知能力方面的有效性和可行性。背景基于当前精神分裂症治疗中患者用药不依从和认知功能损害普遍存在的问题，期望通过综合干预策略寻找更优的治疗路径。

### 二、研究内容与方法

研究对象：本研究将招募符合入组标准的慢性精神分裂症患者，通过随机对照试验设计，分为综合干预组和对照组。

干预措施：

综合干预组：接受常规药物治疗基础上，增加个性化心理干预（如认知行为疗法）和社会技能训练（如社交技巧、生活自理能力等）。

对照组：仅接受常规药物治疗。

评估指标：主要包括用药依从性（如服药记录、自我报告）、认知能力（如记忆力、注意力、执行功能等测试）、生活质量量表及社会功能评估。

数据收集与处理：采用问卷调查、量表评估、临床访谈及标准化测试等方式收集数据，确保匿名处理，保护个人隐私。

### 三、风险与受益

风险：参与本研究可能带来的主要风险包括时间投入、可能的情绪波动或不快感（由于心理干预过程中的自我探索），以及因研究设计需要而进行的额外检查或访视。所有干预措施均基于安全、有效原则设计，并设有严格的伦理审查机制。

受益：参与者将有机会接受到更为全面和个性化的治疗服务，可能直接改善其用药依从性和认知能力，提高生活质量。同时，您的参与将为精神分裂症治疗领域的研究提供宝贵数据，促进未来医疗服务的改进。

### 四、隐私保护与数据使用

所有收集到的个人信息和研究数据将严格保密，仅用于本研究目的，未经参与者明确同意，不得泄露给第三方。研究结束后，相关数据将按照相关规定进行匿名处理并妥善保存。

### 五、自愿参与与退出权

您的参与完全基于自愿原则。在任何时候，您都有权无条件退出本研究，且不会因此影响您的医疗待遇或其他权益。

### 六、联系方式与疑问解答

如您对本研究有任何疑问或需要进一步的解释，请随时联系项目负责人王海军，联系电话：

\_\_\_\_\_

#### 七、知情同意确认

我已仔细阅读并理解了上述关于本研究的全部内容，包括研究目的、方法、可能的风险与受益、隐私保护措施及我的权利。我自愿同意参与本研究，并同意按照研究要求提供相关信息和接受干预措施。

研究者签名：\_\_\_\_\_

日期：\_2022\_年\_5\_月\_1\_日