**人类遗传资源管理承诺书（模板）**

医院药物临床试验机构办公室：

由**xx**研究者负责的“**xx项目**”（方案编号：**xx**；版本号：**xx**；日期：**xx**）拟在本机构**xx**科开展。本人代表项目组作出如下承诺：

1、在该项目研究过程中，将严格按照经伦理审批通过的方案、人类遗传资源行政许可批件（如有）进行样本采集和检测。

2、在临床研究过程中，所收集得到的生物样本将按照标准操作规程进行处理，经过处理后的生物样本通过**xx方式**运输到**xx公司**进行检测，并且生物样本仅用于**XXX、XXX和XXX**检测。

3、未获得人类遗传资源行政许可批件的，研究获得的全部数据信息不会对国外的企业、单位或个人提供和传输。

4、如项目需要进行人类遗传资源行政审批许可，在项目开展前，将严格按照《中华人民共和国人类遗传资源管理条例》的管理要求办理行政许可批件。

5、受试者的检测结果仅作为研究数据使用，保护受试者所有相关信息，不用于其他用途，不会超范围使用生物样本或生物样本相关数据信息。

6、本人对项目涉及的人类遗传资源保存、运输、检测等全过程及其真实性、保密性和规范性负责，且知晓并充分理解上述承诺内容，若承诺不实或违背承诺，愿意承担相应法律责任。

主要研究者签字：

 年 月 日

**资料真实性、一致性承诺书**

承诺人对递交的 XXX 项目的所有资料内容做出承诺，即保证递交资料真实、合法、有效、客观，无伪造、编造、变造、篡改和隐瞒等虚假内容，并保证在“医学研究登记备案信息系统”中填报的项目信息与递交伦理审批的纸质资料一致，否则，后果由承诺人自行承担。

 主要研究者签字：

 年 月 日

**无利益冲突声明**

XXXX项目在长沙市第三医院XX专业开展，XXX作为项目负责人，委托/资助方为XXX公司（如没有请删除），为了保证临床试验的数据真实性和安全性，现承诺如下：

本人在XX项目上与第三方（政府，企业（委托/资助方为XXX公司），基金会等）等合作单位不存在利益冲突：包括（但不限于）财务关系、股权关系、职务兼任、经济利益、产权利益等方面。我本人愿意接受医院相关管理部门的监督和检查，确保临床研究的数据质量和安全，保证临床研究的公正性和独立性。

本人承诺上述材料属实，若提供任何虚假不实信息，所导致的一切结果由本人承担。

主要研究者签字：

 年 月 日