研究完成报告

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 项 目 |  | | | |
| 项目来源 |  | | | |
| 方案版本号 |  | | 方案版本日期 |  |
| 知情同意书版本号 |  | | 知情同意书版本日期 |  |
| 伦理审查批件号 |  | | 主要研究者 |  |
| **一、受试者信息**   * 合同研究总例数： * 已入组例数： * 完成观察例数： * 提前退出例数： * 严重不良事件例数： * 已报告的严重不良事件例数： | | | | |
| **二、研究情况**   * 研究开始日期： * 最后1例出组日期： * 是否存在与研究干预相关的、非预期的严重不良事件：口 是，口 否 * 研究中是否存在影响受试者权益的问题：口 否，口 是→请说明： * 严重不良事件或方案规定必须报告的重要医学事件已经及时报告：口 不适用，口 是，口 否 | | | | |
| **申请人签字:** | | **日期:** | | |