研究进展报告

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项 目 | |  | | | | |
| 申办单位 | |  | | | | |
| 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 | |  |
| 伦理审查批件有效期 | |  | | | | |
| **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、研究进展情况**   * 研究阶段：口 研究尚未启动，口 正在招募受试者（尚未入组），口 正在实施研究，   口 受试者的试验干预已经完成，口 后期数据处理阶段   * 是否存在影响研究进行的情况：口 否，口 是→请说明： * 是否存在于试验干预相关的、非预期的、严重不良事件：口 是，口 否 * 研究风险是否超过预期：口 是，口 否 * 是否存在影响研究风险与受益的任何新信息、新进展：口 否，口 是→请说明： * 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 | | | | | | |
| **三、其他**   * 是否申请延长伦理审查批件的有效期：口 是，口 否 | | | | | | |
| **申请人签字** |  | | **日期** | |  | |