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:** |