研究完成报告

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目来源 |  |
| 研究者 |  |
| 专业科室 |  |
| 伦理审查同意函号 |  |
| 药物临床试验分类 |  |
| 一、研究参与者信息 |
| * 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（若有SUSAR需特别注明）：
* 已报告的严重不良事件例数（若有SUSAR需特别注明）：
* 本中心严重不良事件汇总（若有SUSAR需特别注明）：
 |
| 二、研究情况 |
| * 研究开始时间：
* 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（若有SUSAR需特别注明）：

□是，□否* 研究中是否存在影响研究参与者权益的问题：□否，□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：□不适用，□是，□否
* 本中心严重不良事件发生情况
 |
| 严重不良事件情况 | 处理措施 | 研究参与者情况 | 是否退出研究 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| 研究者签字 |  | 日期 |  年 月 日 |