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 |