## 结题报告

注：请在相应选项中打“√”，即“☑”。

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | | | | |
| 研究类别 | □药物注册临床试验 □医疗器械注册临床试验  □研究者发起的临床研究 □其他 | | | | | |
| 申办方/项目来源 |  | | | | | |
| 主要研究者 |  | | | 研究科室 |  | |
| 1. **本中心研究参与者信息**   1.研究总例数： 例  2.已入组例数： 例  3.完成观察例数： 例  4.提前退出例数： 例（请另附“提前退出研究参与者一览表”）  5.SAE/SUSAR\*例数： 例（请另附“SAE/SUSAR一览表”）  6.研究过程中，发生的违背/偏离方案事件： 例次（请另附“违背/偏离方案一览表”）   1. **本中心研究情况(如是涉及样本的研究，则填写样本开始收集和完成收集的时间）**   1.第1例研究参与者入组日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  2.最后1例研究参与者出组日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  3.是否存在SUSAR：□是 □否 □不适用  4.研究中是否存在影响研究参与者权益的问题，如研究参与者的补偿与赔偿未全部给付：□是（请另页说明） □否 □不适用  5.SAE/SUSAR或方案规定必须报告的重要医学事件已经及时报告：□是 □否 □不适用  6.违背/偏离方案事件已经及时报告：□是 □否 □不适用 | | | | | | |
| 论文发表情况  （注明论文名称，期刊名称，发表日期，第一作者） | |  | | | | |
| 主要研究者签名 | |  | 日期 | | |  |