**临床试验伦理委员会**

**研究完成报告表**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | |
| 伦理审查  批件号 |  | 伦理审查批件  有效期 |  |
| 申办单位 |  | | |
| 承担科室 |  | 主要研究者 |  |
| **受试者信息** | | | |
| 1 合同研究总例数：  2 已入组例数：  3 完成观察例数：  4 提前退出例数：  5 严重不良事件例数：  6 已报告的严重不良事件例数： | | | |
| **研究情况** | | | |
| 1 研究开始日期：  2 最后1例出组日期：  3 是否存在与研究干预相关的、非预期的严重不良事件：□是 □否  4 研究中是否存在影响受试者权益的问题：□否 □是→请说明：  5 严重不良事件或方案规定的必须报告的重要医学事件已经及时报告：□不适用 □是 □否 | | | |
| 申请人（项目负责人）签字： 日期： | | | |

注：1 填写“□”时请按照此格式“☑”。

2 其他详细汇报内容请另附总结报告。