

结题报告

项 目			
申办单位			
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、研究参与者信息 <ul style="list-style-type: none"> • 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 <ul style="list-style-type: none"> • 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: <input type="checkbox"/> 是, <input type="checkbox"/> 否 • 研究中是否存在影响研究参与者权益的问题: <input type="checkbox"/> 否, <input type="checkbox"/> 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: <input type="checkbox"/> 不适用, <input type="checkbox"/> 是, <input type="checkbox"/> 否 			
三、研究结果 			
主要研究者签字		日期	

<p>临床试验机构意见</p>	<p>负责人签字: 年 月 日</p>
<p>伦理委员会意见</p>	<p>负责人签字: 年 月 日</p>