

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			
• 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			
•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:□ 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			
申请人签字		日期	