**药物临床试验结题报告**

|  |  |
| --- | --- |
| 试验项目名称 |  |
| 试验药物名称 |  | 对照药物名称 |  |
| 申办方 |  | 联系人/电话 |  |
| CRO |  | 联系人/电话 |  |
| 研究科室 |  | 主要研究者 |  |
| CFDA批件号/日期 |  |
| 试验类别 | □ Ⅰ期 □Ⅱ期 □Ⅲ期 □ Ⅳ期 □其他 |
| 是否被列入需进行临床试验审批的第三类医疗器械目录 | □是（启动前向中心递交国家局批件），批件号：□否 |
| 组长单位伦理审查批件号/批件日期 | □有 □无 | 本中心伦理审查批件号/批件日期 |  |
| 研究情况 | 试验开始日期： 年 月 日 完成日期： 年 月 日试验设计总例数： 合同研究例数：筛选例数： 入组例数： 脱落例数： 完成例数：  |
| 安全信息 | 不良事件 | □无 □有： 例 |
| 肯定有关 例 可能有关 例 可能无关 例 无关 例 无法判定 例  |
| 严重不良事件 | □无 □有： 例 |
| 肯定有关 例 可能有关 例 可能无关 例 无关 例 无法判定 例  |
| 重要不良事件 | □无 □有： 例 |
| 肯定有关 例 可能有关 例 可能无关 例 无关 例 无法判定 例  |
| 试验器械/试剂使用情况 |  药物，接受 个，使用 个，退回 个 药物，接受 个，使用 个，退回 个 |
| 主要研究者 |  （签名/日期） |
| 相关人员核对签名/日期 | 器械/试剂管理员 |  | 资料管理员 |  |
| 档案管理员 |  | 其他 |  |
| 办公室审核签名/盖章 |   年 月 日 | 医院盖章 |  年 月 日 |
| 注：申请表打印一式贰份，相关人员签字后，连同所提交的文件交至临床试验中心办公室。 |

**医疗器械/诊断试剂临床试验结题报告**

|  |  |
| --- | --- |
| 试验项目名称 |  |
| 试验用器械名称 |  | 规格 |  |
| 申办方 |  | 联系人/电话 |  |
| CRO |  | 联系人/电话 |  |
| 研究科室 |  | 主要研究者 |  |
| 分类 | 1. □境内Ⅱ类 □境内Ⅲ类 □进口Ⅱ类 □进口Ⅲ类
2. □有源 □无源
3. □植入 □非植入
 |
| 是否被列入需进行临床试验审批的第三类医疗器械目录 | □是（启动前向中心递交国家局批件），批件号：□否 |
| 组长单位伦理审查批件号/批件日期 | □有 □无 |
| 研究情况 | 试验开始日期： 年 月 日 完成日期： 年 月 日试验设计总例数： 合同研究例数：筛选例数： 入组例数： 脱落例数： 完成例数：  |
| 安全信息 | 不良事件 | □无 □有： 例 |
| 肯定有关 例 可能有关 例 可能无关 例 无关 例 无法判定 例  |
| 严重不良事件 | □无 □有： 例 |
| 肯定有关 例 可能有关 例 可能无关 例 无关 例 无法判定 例  |
| 重要不良事件 | □无 □有： 例 |
| 肯定有关 例 可能有关 例 可能无关 例 无关 例 无法判定 例  |
| 试验器械/试剂使用情况 |  器械/试剂，接受 个，使用 个，退回 个 器械/试剂，接受 个，使用 个，退回 个 |
| 主要研究者 | （签名/日期） |
| 相关人员核对签名/日期 | 器械/试剂管理员 |  | 资料管理员 |  |
| 档案管理员 |  | 其他 |  |
| 办公室审核签名/盖章 |   年 月 日 | 医院盖章 |  年 月 日 |
| 注：申请表打印一式贰份，相关人员签字后，连同所提交的文件交至临床试验中心办公室。 |