文件编号：AF/22/2017-01.0

**研究完成报告**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项 目 |  | | |
| 项目来源 |  | | |
| 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 |  | | |
| 研究科室 |  | 主要研究者 |  |

**注:此申请表可复制，但内容不得随意更改。**

1. **受试者信息**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 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： |  |

1. **研究情况（请在相应的选项框内打“Ｘ”或“■”）**

* 研究开始日期：
* 最后1例出组日期：
* 是否存在与试验干预相关的、非预期的、严重不良事件：□是，□否
* 研究中是否存在影响受试者权益的问题：□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/盖章 |  | 日 期 |  |
| 伦理委员会秘书  建议审查方式 | □会议审查 □快速审查 □备案  秘书签名： 日期： | | |