**结题报告表**

|  |  |
| --- | --- |
| **项目名称** |  |
| **项目来源** |  |
| **伦理受理号** |  | **项目初审批件号** |  |
| **项目负责人** |  | **承担科室** |  |
| **研究方案版本号、版本日期** |  |
| **知情同意书版本号、版本日期** |  |
| **一、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：\_\_\_\_\_\_\_\_\_
* SUSAR（药物）/严重不良事件（器械）例数：\_\_\_\_\_\_\_\_\_；

是否均已向伦理委员会报告：□ 是 □ 否 |
| **二、研究情况*** 研究开始日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_
* 最后一例出组日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_
* 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受试者权益的问题：□ 否 □ 是→请说明：
* SUSAR（/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  |

**主要研究者签名**：  **日 期：**