**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：**