**研究完成报告**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目来源 |  |
| 方案版本号 |  | 版本日期 |  |
| 知情同意书版本号 |  | 版本日期 |  |
| 伦理审查批件号 |  | 主要研究者 |  |
| **一．受试者信息**合同研究总例数：已入组例数；完成观察例数：提前提出例数：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 |  | 日期 |  |