**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 | |  | |