**研究完成审查申请**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | |
| 意见号 |  | | |
| 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 |  |
| 组长单位 |  | 组长单位主要研究者 |  |
| 本单位研究科室 |  | 本单位主要研究者 |  |
| 研究起止期限 |  | 受试者例数 |  |
| 申办方 |  | | |
| 第三方服务公司 |  | | |
| 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： * 可疑且非预期严重不良反应例数：  1. 研究情况  * 研究开始日期： * 最后一例出组日期： * 研究中是否存在影响受试者权益的问题：□否，□是→请说明： * 是否按法规及伦理委员会要求上报重要医学事件：   □不适用，□是，□否 | | | |
| 申请人签字 |  | 日期 |  |