# 研究完成报告

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **项目** |  | | |
| **主要研究者/单位** |  | | |
| **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** |  |
| **最近的伦理批件号** |  | **主要研究者** |  |

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：
   * 已报告的严重不良事件例数：
2. 研究情况
   * 研究开始日期：
   * 最后1例出组日期：
   * 是否存在与试验干预相关的、非预期的、严重不良事件：□ 否 □ 是（请说明）
   * 研究中是否存在影响受试者权益的问题：□ 否 □ 是（请说明）
   * 严重不良事件是否已及时报告：□ 不适用 □ 是 □ 否

主要研究者签名： 日期：