**研究完成报告**

|  |  |
| --- | --- |
| 方案名称 |  |
| 申办者 |  |
| 主要研究者 |  |
| 伦理审查批件号 |  |

**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：

· 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：口是，口否

· 研究中是否存在影响受试者权益的问题：口否，口是→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：口不适用，口是，

口否

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 申请人签字 |  | 日期 |  |