**结题报告**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | |
| 申办者 |  | 主要研究者 |  |
| 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 |  |
| 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：  ·严重不良事件例次：  ·已报告的严重不良事件例次： | | | |
| 1. 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→请说明 | | | |
| 主要研究者签名 |  | 日期 |  |