**结题报告**

|  |  |
| --- | --- |
| 项 目 |  |
| 申办单位 |  |
| 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 |  |
| 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 |
| **主要研究者签字:** | **日期:** |