**研究完成报告**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 项目来源 |  |
| 研究者 |  |
| 专业科室 |  |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 研究中心名称 |  | | 本院伦理委员会首次批准日期 | |  |
| 第一个受试者入组日期 |  | | 最后一个受试者结束随访日期 | |  |
| 试验计划入组受试者数 |  | 筛选人数 |  | 入组（随机化）人数 |  |
| 完成试验人数 |  | | 未完成试验人数 | |  |
| 试验期间盲态保持情况 |  | | | | |
| 严重和重要不良事件发生情况（可附附件） |  | | | | |
| 研究中发生违背/偏离方案的情况（可附附件） |  | | | | |
| 临床研究监查情况 |  | | | | |
| 不良事件是否已随访至结束（若否，请说明原因） |  | | | | |
| 受试者补偿是否已支付  （若否，请说明原因） |  | | | | |
| 临床试验结果的摘要  （可附附件） |  | | | | |

|  |  |
| --- | --- |
| 研究者签字 |  |
| 日期 | 年 月 日 |