研究总结报告

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 项目： | | | | 项目来源： |
| 研究方案版本号： | | | | 版本日期： 年 月 日 |
| 知情同意书版本号： | | | | 版本日 年 月 日 |
| 伦理审查批件号： | | | | 有效期： 年 月 日 |
| 主要研究者 | 姓名： | | | |
| 单位： | | | |
| 电话： | | | E-mail： |
| 申办者 | 名称： | | | |
| 地址： | | | |
| 电话： | | | E-mail： |
| 研究用药∕器材 | |  | | |
| 受试总人数 | |  | | |
| 研究分组数目 | |  | | |
| 接受研究用药∕器  材的受试者数目 | |  | | |
| 研究剂量 | |  | | |
| 研究期限 | |  | | |
| 研究目的： | | | | |
| 结果（可另附页）：  受试者人选情况、严重不良事件情况、采取干预措施、研究结果等。 | | | | |
| 主要研究者签名 | | | 日期 | |