药物临床试验立项申请表

　　　　　　　　　　　　　　　　填表日期： 年 月 日

|  |
| --- |
| 项目名称：  |
| 试验目的：  |
| 方案编号 |  | 方案总例数 |  | 本院例数 |  |
| 试验批件号/批件日期 |  | 注册分类 |  | 试验分期 |  |
| 本院参加形式 | □负责 □参与 | 研究范围  | □国际多中心 □国内多中心 □国内单中心 |
| 受理编号 |  | 项目研究周期 |  年 月 日 至 年 月 日 |
| 组长单位 |  | 协调研究者 |  | 联系电话 |  |
| 专业科室 |  | 主要研究者 |  | 联系电话 |  |
| 科室是否有同类临床试验项目 | □是 □否 | 科室在研和以往进行的临床试验项目 |  在研 项 以往 项 |
| 申办者 | 公司名称 |   |
| 联系地址 |  |
| 联系人 |  | 联系电话 |  |
| CRO | 公司名称  |  |
| 联系地址 |  |
| 联系人  |  | 联系电话 |  |
| 研究药物信息 | 试验药物： | 英文/拉丁文： |
| 商品名： | 剂型/规格： |
| 治疗周期： | 适应症： |
| 对照药品： | 剂型/规格： |
| 其他（基础/合并用药）： |
| 主要研究者自评 | 收治患者中是否有足够数量的潜在受试者 | □是 □否 |
| 研究者是否有充足的时间和精力 | □是 □否 |
| 是否具备实施项目所需的资质、人员、设施、条件等 | □是 □否 |
| 项目是否具有科学价值和社会价值，并且受试者风险最小化 | □是 □否 |
| 主要研究者签字 |  | 日期 |  |
| 机构办公室审查意见：□立项□不立项，请说明理由：签名： 日期： 年 月 日 |