附件2：

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **深圳市康宁医院药物临床试验申请表** | | | | | |
| 受理号： | | | | | |
| 试验名称 |  | | | | |
| 试验/项目编号 |  | | 方案编号 |  | |
| NMPA批号 |  | | 注册类别 |  | |
| 申办单位 |  | | CRO公司 |  | |
| 试验药物名称 |  | | | | |
| 试验入组病种 |  | | | | |
| 预计中心数 | （全球）    （国内） | | 试验分期 | I□ Ⅱ□ Ⅲ□ Ⅳ□ 其他 | |
| 预计入组例数 | （全国） | | 参加类型 | 国际多中心□ 或 国内□ | |
| （本院） | | 牵头□ 参加□ 单中心□ | |
| 试验起止时间 |  | | CRF类型 | 电子□ 纸质□ | |
| 伦理委员会 | 本院 年 月伦理上会 | | 保存年限 | 5年□ 15年□ 其他 | |
| 联系人（监查员） |  | | 联系电话 |  | |
| 备案资料：（已递交的请相应划√） | | | | | |
| 国家药品监督管理局批准的药物临床研究批件/临床试验通知书 □ | | | | | |
| 项目组长单位的医学伦理委员会审批报告（指我院机构专业组作为参加单位的项目） □ | | | | | |
| 试验用药品的检验报告 □ | | | | | |
| 研究者手册（临床前研究资料） □ | | | | | |
| 试验研究方案 □ | | | | | |
| 病例报告表（CRF）样本 □ | | | | | |
| 知情同意书样本 □ | | | | | |
| 申办单位的资质资料 □ | | | | | |
| 其它： | | | | | |
| 试验负责科室 |  | 主要研究者签字 | | |  |
| （下表由机构填写） | | | | | |
| 机构办审查意见： | | | | | |
| 签字： 年 月 日 | | | | | |