

涉及人的生物医学研究

项目中期/终结报告#

(#请删去不适用者)

A部分：一般信息

项目名称			
项目编号			
项目负责人姓名		所属学系	
项目类型	<input type="checkbox"/> 纵向项目 <input type="checkbox"/> 横向项目 <input type="checkbox"/> 其他涉及人的生物医学研究项目*		
资助计划			
项目周期	开始日期:		结束日期:

B部分：报告

报告周期**:	开始日期:		结束日期:	
		(dd-mm-yyyy)	(dd-mm-yyyy)	

(中期报告按年度申报，首次报告周期应为开始日期至当年12月31日，若不足三个月可豁免提交，在下一个年度才提交报告。对于终结报告，报告周期应为项目获批准的整个周期)

计划的研究参与者/样本/记录最大数量:	
完成研究的研究参与者人数:	
招募的研究参与者人数:	
退出的研究参与者人数:	
退出原因:	



严重不良反应的摘要及采取的相应措施（若有）：	
严重不良反应对研究是否有影响？若选是，请阐述所产生的影响：	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
研究参与者的投诉及采取的相应措施（若有）：	
是否变更研究内容？若选是，请阐述变更内容：	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
研究周期：	<input type="checkbox"/> 按计划执行 <input type="checkbox"/> 延长 <input type="checkbox"/> 提前终结
研究结果摘要：	

C 部分：临床试验的信息公开^{*}**

^{***}当你获得涉及人的生物医学伦理批准后，你（或者合作的临床单位）应在国家的医学研究登记备案信息系统（<https://www.medicalresearch.org.cn/login>）或者美国国立卫生研究院（www.clinicaltrials.gov）进行备案。

本研究项目已在国家的医学研究登记备案信息系统备案		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否
登记备案系统名称	<input type="checkbox"/> 医学研究登记备案信息系统 <input type="checkbox"/> ClinicalTrials.gov	
	<input type="checkbox"/> 其他（请注明）	
本项目的主要发现将于研究结束后 12 个月之内投稿至同行评议的科学		<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

期刊发表；或者在研究结束后 24 个月之内向公众发布	
本项目的研究结果将于研究结束后 12 个月之内提交至上述的登记备案系统，或如果该登记备案系统不包括一个供发布主要结果的数据库时，该等结果将发布在一个可免费访问、向公众开放和可供搜索的机构网页上	<input type="checkbox"/> 是 <input type="checkbox"/> 否

报告者姓名	签字	日期