**临床试验项目组人员信息表**

|  |
| --- |
| 项目名称： |
| 申办方： | 申办方项目负责人： |
| CRO： | CRO项目负责人： |
| 组长单位： | 研究协调员： 电话： |
| 本中心PI: | 电话： |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓名 | 研究分工 | 科室 | 职称 | 执业证书编号 | GCP培训时间 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| **主要职责及代码** | 1.主要研究者 2.主要研究者助理 3.研究者 4.受试者筛选 5.体检、病史 6.获取知情同意书 7.CRF填写及更改 8.伦理联系 9. 病人联系/跟踪 10.受试者随访评估 11.药物管理 12.严重不良事件报告 13.数据疑问解决 14. 内部质控 15. 样本管理 16.应急信封管理 17. 紧急揭盲 18.其他（请描述） |
| **主要研究者（PI）签字： 签字日期** |

本中心研究人员名单