**研究小组及分工**

## Research Team

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 临床研究题目\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  申办单位 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  研究协作中心\*1.组长单位： 2.  3. 4. | | | | | |
| **研究人员名单（请填写本中心所有参加研究的人员信息）** | | | | | |
| 研究者 | 姓名 | 职称 | 联系电话 | 分工 | 是否经过GCP培训 |
| 专业负责人 |  |  |  |  |  |
| 主要研究者  （PI） |  |  |  |  |  |
| 协作研究者 |  |  |  |  |  |
| 协作研究者 |  |  |  |  |  |
| 研究护士 |  |  |  |  |  |
| 研究护士 |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| 分工：   1. 本试验的秘书（负责与机构、伦理委员会等的联系） 2. 病人积累 3. 知情同意 4. 体检及询问病史 5. 入选/排除标准的判断 6. 指导用药 7. 科室药物管理（至少2人） | | | 1. SAE汇报 2. 填写CRF表 3. CRF表更正/差异的修改 4. 实验室检查联系 5. 试验文档管理（至少2人） 6. 质量控制（至少1人） 7. 病人随机化 8. 试验评估 9. 其他 | | |

**主要研究者签字： 日期:**