

监查访视报告

研究题目:	香橘乳癖	宁胶囊治疗乳腺增生病(肝郁	· 痰凝证)有效性和安	安全性的随机、双盲、安慰剂平	行
	对照、多	中心#期临床研究			
申办方:	天士力医	药集团股份有限公司			
方案号:	TSL-TCM	I-XJRPNJN-II			
研究中心:	上海中医	药大学附属曙光医院	中心编号:	01	
监查员:	刘彦鹏		主要研究者:	万华教授/乳腺科	
上次访视日期	期和时间:	2019.12.12-2019.12.13	本次访视日期和明	村间: 2019.12.30-2020.01.03	
出席此次访	视人员:	Sub-I 冯佳梅、吴雪卿、高晴	倩、邵士珺、瞿文超	留; 科 第<u>2</u>次监查访视	
		室质控员-孙佳晔;药品管理	员-郁韶明; <i>CRC</i> -许和	秋芳、	
		乔晓伦			

第一部分	:监査项目			
1: 研究信	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
序号	内容		监	查情况
1.1	从上次监查访视到本次监查访视期间,本中心是否启用了新版知情同意书?	□是	■否	□不适用
	备注说明:目前正在执行 2.2 版知情同意书			
	版本号: 2.1 / 版本日期: 2019-08-05 / 伦理批准日期: 2019-08-1	4		
	版本号: 2.2 / 版本日期: 2019-09-18 / 伦理批准日期: 2019-09-2	5		
1.2	从上次监查访视到本次监查访视期间,本中心是否启用了新版研究方案?	□是	■否	口不适用
	备注说明:			
	目前正在执行 2.2 版研究方案			
	版本号: 2.1 / 版本日期: 2019-08-05 / 伦理批准日期: 2019-08-1	4		
	版本号: 2.2 / 版本日期: 2019-09-18 / 伦理批准日期: 2019-09-2	5		
1.3	本中心主要研究者是否已完成了更新版方案签字页的签署,且监	□是	口否	■不适用
	查员已收集了此方案签字页?	_/~		
	备注说明:目前所有版本方案的方案签字页均已收集。			
	版本号: 2.0 / 方案签字页本中心 PI 签署日期: 2019-07-17			
	版本号: 2.1 / 方案签字页本中心 PI 签署日期: 2019-08-12			
	版本号: 2.2 / 方案签字页本中心 PI 签署日期: 2019-09-23			
1.4	本中心其他研究文件,如受试者日记、招募广告、研究者手册等		是□	否 □不适用



已经递交伦理委员会,并得到批准。

备注说明:

1、 递交日期: 2019-07-17; 2019-07-24 伦理意见为: 知情同意书作必要的修正后同意

研究方案(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 知情同意书(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 招募广告(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 研究病历(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 研究者手册(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 研究者手册(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 研究者手册(版本号 2.0;版本日期: 2019-06-12)/ 临床前毒理、药效资料/PI履历和GCP培训证书/CFDA临床研究批件、技术转让合同/批件有效期说明、泰安市中医医院伦理审查批件、登记公示信息/申办方资质(营业执照、生产许可证、GMP证书)/ CRO简介、营业执照、申办单位委托书/药检报告(香橘乳癖宁胶囊模拟剂批号 20190601、香橘乳癖宁胶囊批号 20190501)

2、 递交日期: 2019-08-12; 批准日期: 2019-08-14

研究方案(版本号: 2.1; 版本日期: 2019-08-05)/知情同意书(版本号: 2.1; 版本日期: 2019-08-05)/招募广告(版本号: 2.1; 版本日期: 2019-08-05)/研究病历(版本号: 2.1; 版本日期: 2019-08-05)

3、 递交日期: 2019-09-23; 批准日期: 2019-09-25

研究方案(版本号: 2.2; 版本日期: 2019-09-18)/ 研究病历(版本号: 2.2; 版本日期: 2019-09-18)/ 知情同意书(版本号: 2.2; 版本日期: 2019-09-18)/ 受试者日记卡(版本号: 2.1; 版本日期: 2019-09-18)

4、 递交日期: 2019-11-15; 伦理回执: 备案

方案附件 2: 香橘乳癖宁胶囊_临床试验药物标签样张 / 方案附件 6: 严重不良事件报告 SOP /方案附件 7: 靶肿块乳腺 B 超检查报告 / 方案附件 8: 乳房触诊操作方法 / 电子日记卡宣教文件 /ePData APP 使用手册 (受试者) /电子日记卡-受试者 APP 截屏 / eCRF (版本号: 1.0 / 版本日期: 2019-11-9) /eCRF 填写说明 (版本号: Draft1.0 / 版本日期: 2019-11-09) / 临床试验研究中心名单 / CRO-北京海金格新版营业执照 / CRO-CRA 委托函及委托函文档备注/CRO-CRA GCP 证书、简历 / 破盲标准操作规程 / 药物临床试验责任保险单

5、**递交日期**: 2019-12-02; 批准日期: 2019-12-10 招募广告(版本号: 2.2; 版本日期: 2019-11-16)

6、**递交日期**: 2019-12-16; 伦理回执: 备案 电子日记卡-受试者 APP 截屏(项目版本 V1.0; 产品版本 V1.5.0)

1.5 本中心伦理会对本试验规定的定期审核报告或伦理年度审核报告是否已递交伦理会审核,且已获得了伦理会的相应批件?

□是 □否 ■不适用

备注说明:

首次伦理批准日期: 2019-08-14; 跟踪审查频率: 12 个月; 跟踪审查申请报告需在 2020-06-14 递交, 暂不适用。



1.6 从上次监查访视到本次监查访视期间,本中心试验过程中是否有 □是 ■否 □不适用 方案偏离或方案违反发生?如果是,请完成方案违反记录表。 备注说明: 从上次监查访视到本次监查访视期间无方案违背发生。 1.7 本次监查访视期间监查员和研究者是否均签署了中心访视记录 ■是 □否 口不适用 表? 备注说明: 监查访视时间: 2019.12.30-2020.01.03; 签字研究者: 邵士珺 1.8 本次监查访视符合监查计划,并在监查计划规定监查访视窗内。 ■是 □否 □不适用 备注说明:前期监查频率为 2-3 周 1 次,符合监查频率。 第1次监查时间: 2019.12.12-2019.12.13 第2次监查时间: 2019.12.30-2020.01.03 1.9 监查员查看了受试者筛选和入组表、受试者鉴认代码表已经完成 ■是 □否 □不适用 并保存至研究者文件夹。 备注说明: 筛选数: 18; 处于导入期: 5; 入组数 2 导入日期 随机号 备注 筛选号 筛选日期 随机日期 NA 受试者不愿意继续参加 0101 2019/11/16 NA NA 0102 2019/12/4 NA NA NA 符合排除标准第6条 0103 2019/12/4 NA NA NA 符合排除标准第6条 受试者不愿意继续参加 0104 2019/12/4 NA NA NA 0105 2019/12/4 NA NA NA 受试者依从性不好 受试者不愿意继续参加 0106 2019/12/4 NA NA NA 0107 2019/12/4 2019/12/18 待随机 NA 2019/12/19 待随机 NA 0108 2019/12/4 0109 2019/12/4 2019/12/6 2019/12/31 001 0110 2019/12/7 2019/12/10 2020/1/3 002 0111 2019/12/9 待导入 待随机 NA 0112 2019/12/9 NA NA NA 符合排除标准第6条 0113 2019/12/9 2019/12/12 待随机 NA NA NA 符合排除标准第6条 0114 2019/12/9 NA 0115 2019/12/17 NA NA 研究者认为不适宜参加 NA 符合排除标准第6条 NA 0116 2019/12/19 NA NA 0117 2019/12/19 2020/1/2 待随机 NA 0118 2020/1/2 2020/1/2 待随机 NA



1.10	受试者筛选和入组是否符合监查计划中预计的进度。	■是	□否	口不适用
	备注说明: 监查计划中进度为筛选 3 例/月, 受试者筛选和入组?	符合监查计	划中预	计进度。
1.11	自上次监查以来是否有受试者脱落?	□是	■否	口不适用
	备注说明: 自上次监查以来无受试者脱落。			
1.12	自上次监查以来研究者文件夹是否有更新?	■是	口否	口不适用
	备注说明:			
	第1次监查访视跟进函			
	第2次监查访视确认函			
	电子日记卡-受试者 APP 截屏(项目版本 V1.0;产品版本 V1.5.0)	及递交信		
	招募广告(版本号: 2.2; 版本日期: 2019-11-16)批件			
	合同首款发票			
	伦理快审收据			
2: 安全性	生信息			
序号	内容		监查情	
2.1	从上次访视到本次访视期间,本中心是否有严重不良事件发生?		■不	口不迁田
	如是,请在第四部分描述。	口定	■省	□不适用
	备注说明: 从上次访视到本次访视期间,本中心无严重不良事件	发生。		
2.2	自上次访视以来,本中心发生的严重不良事件均已经递交伦理委		□否	■不适用
	员会/国家局/省局/卫生部/申办方,如适用。	口定		■小坦用
	备注说明: 从上次访视到本次访视期间,本中心无严重不良事件	发生。		
2.3	严重不良事件更新信息已经递交伦理委员会/国家局/省局/卫生		口禾	■不适用
	部/申办方,如适用。	口定		■小坦用
	备注说明: 从上次访视到本次访视期间,本中心无严重不良事件	发生。		
2.4	研究者完成其他安全性报告签署并递交伦理委员会。	□是	口否	■不适用
	备注说明:本中心无安全性报告需要递交伦理。			
2.5	所有的方案违反按照监查计划或伦理要求递交伦理委员会,如需		口禾	■不迁田
	要。	口定	<u>口省</u>	■不适用
	备注说明:本中心无方案违反发生。			
3: 原始数	数据核查			
序号	内容		监查情	
3.1	此次监查访视是否进行了原始数据核查?请将详细问题记录在	_ =	ᄆᅎ	口不活田
1				
	第三部分。	■是	<u>口省</u>	□不适用



	本次监查访视中,监查员所做 SDV 如下:			
	0101-0117 V1			
3.2	已参研受试者的知情同意书均正确签署,知情同意的过程已经记			
	录在原始文件上,一份签署完整的知情同意书已经交给了受试	□是	■否	口不适用
	者。			
	备注说明:本次监查访视未见 0116 知情过程记录的复印页。需 C	CRC 收集打	印后再	次确认。
3.3	原始文件完整并可以被监查员核查,所有研究相关的信息已经记	口具	■不	□不适用
	录在原始文件上。			口小坦用
	备注说明:详见第9部分跟进事项			
3.4	病例报告表和其他数据收集表已经正确、及时完成(包括 EDC)。	□是	■否	口不适用
	备注说明: 详见第9部分跟进事项			
3.5	数据部门发出的质疑已经正确的答复(包括 EDC)。数据更正表	- F	ᄆᅎ	口子运用
	的原件已经收集、复印件已保存在中心(如适用)。	■定	口省	□不适用
	备注说明: 数据部门发出的质疑已经正确回复。部分质疑需由数	据部门直	接关闭,	无需回复。
3.6	病例报告表的原件已经收集,或者电子病例报告已经核查并提	= E	口禾	口子还田
	交。	■定		□不适用
	备注说明: 0101-0107 V1 EDC 中已经核查,无质疑界面已提交。			
3.7	所有的不良事件已经正确记录。	□是	□否	■不适用
	备注说明: 从上次访视至今暂无不良事件发生。			
3.8	所有的严重不良事件已经跟原始文件复核。	□是	口否	■不适用
	备注说明:本中心暂未发生严重不良事件。			
3.9	研究者已经审阅并在实验室检查报告单上签字。	□是	■否	□不适用
	备注说明: 监查员已查看研究者在各检查报告单上的签字和医学	判断记录。		
	筛选号 0102 受试者尿常规验单中研究者冯佳梅判定日期签错,应	达为 2019,	签为 20	016 。
4: 研究产	。			
序号	内容		监查情	
4.1	研究产品存放符合方案规定的要求。	■是	口否	□不适用
	备注说明:研究产品存放于曙光西院 GCP 药房。			
4.2	研究产品温度和湿度记录表已经核查,并没有温度超窗的现象,	_ =		
	或者发现的温度超窗情况已经报告申办方。	■是	□省	口不适用
	备注说明: 研究产品 2019-11-13 至 2019-12-31 储存温度均在 10-3	0 ℃范围内	,符合	要求。
4.3	监查员在此次访视中进行了研究产品清点,请把详细信息记录第			
	六部分。	■是 	山 <u></u>	□不适用
	备注说明:			



	导入期药品库存数量7大盒(共寄送14大盒,已发放7大盒)							
	治疗期药品库存数量 16 大盒(共寄送 6 组 18 大盒,已发放 2 大盒)							
4.4	当前库存的码	研究产品在有效其	阴内。			■是	口否	□不适用
	备注说明:							
	香橘乳癖宁原	胶囊模拟剂批号:	20190601 ;有	效期至 : 2021	年4月			
	香橘乳癖宁原	胶囊批号: 20190	501 ;有效期至	2021年4月				
4.5	中心库存的码	研究产品是否充足	己。			■是	口否	□不适用
	备注说明:							
	导入期药品原	车存数量7大盒;	治疗期药品库	存数量 16 大舒	盒。目前存	储数量	为中心(GCP 药房最大
	容纳量。							
4.6	研究产品库	存表的记录正确并	并及时更新。			□是	口否	■不适用
	备注说明: >	本中心无库存表。	库存数量由专	门人员根据药	品接收表	录入中心	心临床试	(验系统里。
4.7	所有的研究	产品运输信息已经	圣保存至研究者	文件夹。		■是	口否	□不适用
	备注说明:							
	运送次数	寄送时间	接收时间	快递底单	温度记录	£ 1/2	且度计	校准证书
	1	2019-11-11	2019-11-13	已保存	已保存	T0	1A01A2	2 已保存
						T0 .	1A01A0	C
	2	2019-12-17	2019-12-18	已保存	己保存	T0.	1A01A0	C 已保存
4.8		2019-12-17 照方案规定发放组		已保存	已保存		<i>1A01A(</i> □否	□ 已保存□ 不适用
4.8	研究产品按照		合了受试者。		已保存			
4.8	研究产品按照 备注说明: 4	照方案规定发放组	合了受试者。 方案规定发放给		已保存	■是		
	研究产品按照 备注说明: 很 研究产品按照	照方案规定发放约 研究产品已按照力	合了受试者。 方案规定发放给 ′受试者。	受试者。		■是	□否	□不适用
	研究产品按照 备注说明: 在 研究产品按照 备注说明: 原	照方案规定发放约 研究产品已按照力	合了受试者。 方案规定发放给 ′受试者。 受试者发放记录	受试者。 录已正确填写,		■是 ■是	□否	□ 不适用 □ 不适用 分派文件。
4.9	研究产品按照 备注说明: 例 研究产品按照 备注说明: 例 每个受试者	照方案规定发放约 研究产品已按照力 照 <i>IXRS</i> 发放给了 随机号 <i>001、002</i>	合了受试者。 方案规定发放给 了受试者。 受试者发放记录 長均正确记录 ,	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。	并已保留	■是 IWRS	□否 □否 相关 <i>IP</i>	□ 不适用 □ 不适用 分派文件。
4.9	研究产品按照 备注说明: 在 研究产品按照 备注说明: 原 每个受试者的 备注说明: 在	照方案规定发放约 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放表	合了受试者。 方案规定发放给 了受试者。 受试者发放记录 受试者发放记录, 运 产品发放记录	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写,	并已保留	■是 IWRS ■是	□否 □否 相关 <i>IP</i>	□ 不适用 □ 不适用 分派文件。
4.9	研究产品按照 备注说明: 例 研究产品按照 备注说明: 例 每个受试者的 备注说明: 例 每个受试者的	照方案规定发放约 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究	合了受试者。 方案规定发放给 了受试者。 受试者发放记录 受试者发放记录, 它产品发放记录 录产品发放记录	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写,	并已保留并记录及日	■是 IWRS ■是	□否 □否 相关 <i>IP</i>	□ 不适用 □ 不适用 分派文件。 □ 不适用
4.9	研究产品按照 备注说明: 例 研究产品按照 备注说明: 例 每个受试者的 备注说明: 例 每个受试者的	照方案规定发放约 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记:	合了受试者。 方案规定发放给 了受试者。 受试者发放记录 受试者发放记录, 它产品发放记录 录产品发放记录	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写,	并已保留并记录及日	■是 IWRS ■是 To □	□否 □否 相关 <i>IP</i>	□ 不适用 □ 不适用 分派文件。 □ 不适用
4.9 4.10 4.11	研究产品按照 备注说明: 例	照方案规定发放约 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记:	合了受试者。 方案规定发放给 一受试者。 受试者发放记录 受试者发放记录, 是为正确记录, 是产品发放记录 录正确并及时更 量暂未清点,需	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写,	并已保留并记录及日	■是 IWRS ■是 To □	□否 □否 □否 □否	□不适用 □不适用 分派文件。 □不适用 ■不适用
4.9 4.10 4.11	研究产品按照 备注说明: 例	照方案规定发放约 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记: 研究产品归还数量	合了受试者。 方案规定发放给 一受试者。 受试者发放记录 是均正确记录, 总产品发放记录 录正确并及时更 量暂未清点,需	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写,	并已保留并记录及日	■是 IWRS ■是 □ L □ L	□否 □否 相关 IP □否 □否	□不适用 □不适用 分派文件。 □不适用 ■不适用
4.9 4.10 4.11 4.12	研究产品按照 备注说明: 例	照方案规定发放组 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记: 研究产品归还数量 言态。 无揭盲,研究仍如	合了受试者。 方案规定发放给 一受试者。 受试者发放记录 及为正确记录, 它产品发放记录 录正确并及时更 量暂未清点,需 处于盲态。	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写, 更新。 下次监查核对	并记录及时	■是 IWRS ■是 To □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	□否 □否 相关 IP □否 □否	□不适用 □不适用 分派文件。 □不适用 ■不适用 ■不适用
4.9 4.10 4.11 4.12 4.13	研究产品按照 备注说明: 例	照方案规定发放组 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记: 研究产品归还数量 言态。 无揭盲,研究仍如 保存完整无破损。	合了受试者。 方案规定发放给 一受试者。 受试者发放记录 及为正确记录, 它产品发放记录 录正确并及时更 量暂未清点,需 处于盲态。	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写, 更新。 下次监查核对	并记录及时	■是 IWRS ■是 To □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	□否 □否 相关 IP □否 □否	□不适用 □不适用 分派文件。 □不适用 ■不适用 ■不适用
4.9 4.10 4.11 4.12 4.13	研究产品按照 备注说明: 例	照方案规定发放组 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记: 研究产品归还数量 言态。 无揭盲,研究仍如 保存完整无破损。	合了受试者。 方案规定发放给 一受试者。 受试者发放记录 及为正确记录, 它产品发放记录 录正确并及时更 量暂未清点,需 处于盲态。	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写, 更新。 下次监查核对	并记录及时	■是 IWRS ■是 To □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	□否 □否 相关 IP □否 □否	□不适用 □不适用 分派文件。 □不适用 ■不适用 ■不适用 ■不适用
4.9 4.10 4.11 4.12 4.13	研究产品按照。在 研究产品按照 备注说产品按照 备注说 受证 明: 原 每个注说 明: 原 每个注说 明: 原 每个注说 所 品 明: 原 在 所 究 说 明 自 , 原 不 说 明 自 , 原 不 说 明 自 , 原 不 说 明 自 , 原 不 说 明 自 , 原 不 说 明 自 , 。	照方案规定发放组 研究产品已按照为 照 IXRS 发放给了 随机号 001、002 的研究产品发放着 每个受试者的研究 还表/销毁记录记: 研究产品归还数量 言态。 无揭盲,研究仍如 保存完整无破损。	合了受试者。 方案规定发放给 一个受试者。 受试者发放记录 是均正确记录, 它产品发放记录 录正确并及时更 量暂未清点,需 处于盲态。	受试者。 录已正确填写, 并及时更新。 已正确填写, 更新。 下次监查核对	并记录及时	■是 IWRS ■是 To □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □ □	□	□不适用 □不适用 分派文件。 □不适用 ■不适用 ■不适用 ■不适用



	1±7÷ 、		加油品亚斗业时	法基本语	1.3.1.1.4.1.4.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.				
				万及父进	通补贴发放事宜。				
.2			用相关问题。	n-r			□是	■否	□不适用
			无遗留的费用问						
	机构费		W 1 HT		1. / 1 A 27				
	支付		款时限		支付金额				回收发票
	1		动前		441140.2	1 <i>bib</i>		是	
	2		C锁库前		根据实际费用结	5算		是	
	伦理费								
			:事由		支付金额				河收发票
	1		初审资料会审		5000			是	
	2		反方案等修正案		500			是	
	3	2.2	_{饭招募广告修正}	案快审	500			是	
.3	从上改	r访视以来 ⁷	开究中心没有新	成员加入	入本研究。		■是	□否	□不适用
	备注说	的: 自上	欠访视以来,无	新成员加	11入本研究。				
	序号	姓名	角色	简历	GCP 证书	执业证书	授权时	计间	结束授权时间
	1	万华	PI	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	2	高晴倩	Sub-I	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	3	邵士珺	Sub-I	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	4	瞿文超	Sub-I	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	5	吴雪卿	Sub-I	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	6	郁韶明	药品管理员	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	7	马颖	药品管理员	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	8	许秋芳	CRC	已存	已存	NA	2019-1	11-13	NA
	9	孙佳晔	质控员	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	10	冯佳梅	Sub-I	已存	已存	已存	2019-1	11-13	NA
	11	乔晓伦	CRC	已存	已存	NA	2019-1	12-16	NA
.4	任务分	配表已经	完成并更新。				■是	口否	口不适用
	备注说	色明: <i>NA</i>							
.5	研究者	新	学执照已经完成	并更新。			■是	口否	□不适用
	备注说	 兑明: 研究ā		简历。					
.6	研究中	□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□	员完成了 GCP 均	· 音训,方	案培训和其他研	f究特定			
	培训。		•				■是	口否	□不适用



	日记卡操作培训。			
5.7	研究中心人员履行了任务授权表上被授权的角色。	■是	口否	□不适用
	备注说明: <i>NA</i>			
5.8	财务披露表/财务披露同意表已经收集,如适用。	□是	口否	■不适用
	备注说明: NA			
5.9	FDA1572 表已经完成并更新,如适用。	□是	口否	■不适用
	备注说明: <i>NA</i>			
5.10	病例报告表,实验室物资和其他试验用物资充足。	■是	口否	□不适用
	备注说明:			
	研究病历剩余数量 21 本(寄送数量 40 本,机构存放 1 本,已使	用 18 本)		
	知情同意书剩余数量 44 本(寄送数量 81 本,机构存放 1 本,已	使用 36 本)	
	2.1 版纸质日记卡剩余数量 19 本(寄送数量 20 本,机构存放 1 本	(2)		
5.11	研究相关设施保证试验的正常进行。	■是	口否	口不适用
	备注说明: <i>NA</i>			
5.12	研究者明确用户名和密码的要求,不得分享用户名和密码。	■是	□否	□不适用
	备注说明: NA			
5.13	监查员已经就本次监查过程中发现的问题与中心人员进行充分	■是	口禾	口不活用
	沟通。	■定		□不适用
	备注说明: NA			
6: 实验3	ž			
序号	内容		监查情	青况
6.1	监查员已经核查了温度记录表,生物样本按照方案要求的条件保	口具	口禾	■不适用
	存。			■小坦用
	备注说明: NA	I		
6.2	监查员进行了标本清点,请将详细问题记录在第七部分(例如溶	口基	口禾	■不适用
	血、采集时间点不符合逻辑、标本量不足等)。	口定	<u> П</u>	■小坦用
	备注说明: NA			
6.3	实验室样本按照方案的要求处理。	□是	口否	■不适用
	备注说明: NA			
6.4	实验室样本标签上信息与样本记录表一致。	□是	口否	■不适用
	备注说明: NA			
6.5	实验室样本运输/交接记录和过程正确。	□是	口否	■不适用
	备注说明: <i>NA</i>			
6.6	实验室资质/正常值范围完整并是最新的。	■是	口否	□不适用



	备注说明:				
	实验室正常值范围 1.0, PI 签字日期: 2019-11-13				
	2018年度室间质评证书已收集; 乳腺 B 超校准证书; 钼靶检查仪	、器校准证=	书已收集	美 。	
6.7	其他评估,如适用。	□是	口否	■不适用	
	备注说明: NA				

第二部分: 受试者情况					
状态	计划例数	实际例数			
已筛选	18	18			
筛选失败	10	10			
待导入	1	1			
导入期	5	5			
入组	2	2			
脱落	0	0			
完成研究	0	0			
其他,请描述	NA NA	NA			

第三部分:本次监查原始资料核查和病例报告表回收追踪					
原始资料核查追踪					
受试者随机号	相关访视				
筛选号 0101	VI				
筛选号 0102	VI				
筛选号 0103	VI				
筛选号 0104	VI				
筛选号 0105	VI				
筛选号 0106	VI				
筛选号 0107	VI				
筛选号 0108	VI				
筛选号 0109(随机号 001)	VI				
筛选号 0110(随机号 002)	VI				
筛选号 0111	VI				
筛选号 0112	VI				
筛选号 0113	VI				
筛选号 0114	VI				



筛选号 0115	VI	
筛选号 0116	V1	
筛选号 0117	V1	
病例报告表回收追踪		
受试者随机号	相关访视	回收的病例报告表页数
NA		

第四部分: 严重不良事件								
受试者随机号	发生日期	SAE 描述	初次/随访/总结报告	和研究产品的 关系	解决日期			
NA								

第五部分: 方案违反						
受试者随机号	发现日期	违反描述	措施	解决日期		
NA						

第六部分: 研究产品				
研究产品名称	批号	剂量规格	库存数量	有效期
导入期药品	20190601	一大盒共 840 粒,0.45g/粒	16	2021年4月
治疗期药品	20190501/20190601	一大盒共 840 粒,0.45g/粒	7	2021年4月

第七部分:实验室样本				
受试者随机号	样本采集点	问题	措施	解决日期
NA				

第八部分: 研究者培训记录						
序号	培训事项	研究者培训记录	接受培训研究者	培训日期		
		2.2 版方案; 2.2 版知情同意书; 研究产	万华、高晴倩、邵士珺、			
_	启动会培训	品储存发放;受试者随机与揭盲程序;	瞿文超、吴雪卿、郁韶	2010 11 12		
1		AE 及 SAE 报告; EDC 填写与更正; 电	明、马颖、许秋芳、孙	2019-11-13		
		子日记卡操作	佳晔、冯佳梅			
		2.2 版方案; 2.2 版知情同意书; 研究产				
2	新增 CRC	品储存发放;受试者随机与揭盲程序;	乔晓伦	2019-12-12		
		AE 及 SAE 报告; EDC 填写与更正; 电				



子日记卡操作

第九部	邓分: 跟进事宜	Ĺ			
序号	发现日期	受试者随机号	问题	措施	责任人
1	2019-12-30	筛选号 0102	筛选号 0102 受试者,心电图报告中异常诊断为 ST-T 改变, EDC 中录入为可能存在心肌 缺血	请 CRC 确认后修正	CRC
2	2019-12-30	筛选号 0103	筛选号 0103 受试者,右侧乳房 靶肿块示意图中示靶肿块位置 为 10-11 点方向,描述为 10 点 方向	请研究者确认,并精确描述	研究者
3	2019-12-30	筛选号 0104	筛选号 <i>0104</i> 受试者,身份证中 出生日期为 <i>1971-5-27</i> , <i>EDC</i> 中录入为 <i>1971-5-21</i>	请 CRC 确认后修正	CRC
4	2019-12-31	筛选号 0107	筛选号 0107 受试者,与 CRC 沟通时提及 2019-06-17 至 2019-06-20,因头晕自行服用 敏使朗,研究病历中未记录	请研究者和 <i>CRC</i> 再次 与受试者确认是否服 用该药物。若使用需在 6个月用药史中进行记 录	研究者 CRC
5	2019-12-31	筛选号 0107	筛选号 0107 受试者,门诊病历中有 2019-07-01、2019-07-08、2019-08-14 就诊记录及用药。研究病历中未记录。经与研究者和 CRC 沟通,7.1及7.8 日所开的药物,患者主诉未服用,8.14 号非本人就诊记录(给家属开药)。	由于未在病程中记录 该情况,也无与患者沟 通记录。需请受试者说 明是否有此情况。	研究者 CRC
6	2019-12-31	筛选号 0107	筛选号 0107 受试者, V1 钼靶 检查日期为 2019-12-11, EDC 中录入为 2019-11-11	请 CRC 确认后修正	CRC
7	2020-01-02	筛选号 0108	筛选号 0108 受试者, EDC 中要求录入-2 次月经情况,目前录入的为-3 次月经情况	请 CRC 确认后修正	CRC



8	2020-01-02	筛选号 0108	研究病历中确诊日期为	请 CRC 确认后修正	CRC
			2011/UK , EDC 中录入为		
			2011-04-UK		
9	2020-01-02	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者,门诊病历	请研究者和 CRC 确认	CRC
			中 2019-11-05 诊断 1、湿疹; 2、	后补充	
			痒疹;研究病历和 EDC 中仅记		
			录湿疹		
10	2020-01-02	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者,	请研究者再次确认并	研究者
			2019-11-05 门诊记录中处方	判定处方中药物适应	
			为: 咪康唑氯倍他索乳膏、复	症	
			方倍氯米松樟脑乳膏、硫软膏、		
			氯化钠注射液;研究病历中适		
			应症为湿疹。经查询药物说明		
			书,复方倍氯米松樟脑乳膏有		
			止痒功效。		
11	2020-01-02	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者, 右侧乳房	请 CRC 确认后修正	CRC
			肿块位置研究病历中填写为		
			A-B 区域, EDC 中录入为 A 区		
			域		
12	2020-01-02	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者, 左侧乳房	请 CRC 确认后修正	CRC
			肿块位置研究病历中填写为		
			B-C 区域, EDC 中录入为 C 区		
			域		
13	2020-01-02	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者, V1 心电	请 CRC 确认后修正	CRC
			图中 QRS 间期为 86ms, EDC		
			中录入为 81ms		
14	2020-01-02	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者, 研究病历	请研究者确认靶肿块	研究者
			中靶肿块示意图中示右侧乳房	位置	
			靶肿块位置为 1-2 点方向,位		
			置描述为1点方向。乳腺8超		
			报告项目模板靶肿块位置为1		
			点方向,位置描述为1点方向。		
			不一致		
15	2020-01-02	筛选号 0112	筛选号 0112 受试者,乳腺 B	请研究者确认后修正	研究者



1	1		1		1
			超报告项目模板中,腺体厚度		
			左: 10.8 ; 右: 9.6 ; 研究病历		
			中右: 10.8 ; 左: 9.6		
16	2020-01-02	筛选号 0113	筛选号 0113 受试者,门诊病历	请 CRC 确认后修正	CRC
			和研究病历中记录孟鲁司特钠		
			片频率为 qn, EDC 中录入为		
			gn		
17	2020-01-02	筛选号 0113	筛选号 0113 受试者,根据靶肿	请研究者和 CRC 确认	研究者
			块示意图右侧乳房靶肿块位于		CRC
			第2象限;左侧乳房靶肿块位		
			于第1、4象限;双侧乳房合计		
			3 个象限;研究病历 P6 和 EDC		
			中选择为1-2个乳房象限		
18	2020-01-02	筛选号 0115	筛选号 0115 受试者, 研究病历	请研究者确认	研究者
			中筛选失败原因为患者骨肿瘤		
			未见痊愈证据, 预后不佳。疾		
			病史中目前状况记录为治愈。		
19	2020-01-02	筛选号 0115	筛选号 0115 受试者, 研究病历	请研究者确认后修正	研究者
			P7 乳腺钼靶检查处应填写钼		
			靶异常结果,现填写为乳腺 <i>B</i>		
			超结果		
20	2020-01-03	筛选号 0104	筛选号 0104 受试者,身份证中	请确认是否为同一患	研究者
			出生年月为 1971-05-27 ,通过	者	
			患者姓名和出生日期溯源到患		
			者的就诊记录中无 2019-12-04		
			乳腺科的就诊记录。该姓名有		
			2019-12-04 的乳腺科就诊记录		
			的患者出生日期为 1970-05-21		
21	2020-01-03	筛选号 0106	筛选号 0106 受试者, 20190729	请研究者确认	研究者
			骨关节专科、 20190612 呼吸科		
			就诊记录,是否有相关疾病		
22	2020-01-03	筛选号 0110	筛选号 0110 受试者, 20191210	问询 CRC,该受试者	CRC
			患者有口腔科就诊记录,是否	20191210 患者在口腔	
			有 AE 发生	科洗牙。请收集患者该	



			T		
				次就诊的门诊病历以	
				证实非 <i>AE</i>	
23	2020-01-03	筛选号 0111	筛选号 0111 受试者, 20191028	问询 CRC,患者此次为	研究者
			(半年内)有就诊记录,诊断	住院体检, 嗳气非实际	CRC
			为嗳气。研究病历和 EDC 中未	诊断 。请患者写说明	
			记录		
24	2020-01-03	筛选号 0117	筛选号 0117 受试者,身份证中	请 CRC 确认后修正	CRC
			出生日期为 1981-01-22, EDC		
			中记录为 1981-01-23		
25	2020-01-03	筛选号 0117	筛选号 0117 受试者, 根据靶肿	请研究者确认	研究者
			 块示意图,右侧乳房靶肿块跨		
			越 2、3 象限, 左侧乳房靶肿块		
			位于第1象限,共计3个乳房		
			象限。研究病历 P6 选择分布于		
			1-2 个象限		
26	2020-01-03	筛选号 0114	筛选号 0114 受试者, 20191209	请 B 超老师和研究者	研究者
			乳腺 B 超图示:左侧腺体厚度	进行确认	CRC
			为 13.2mm, B 超报告和项目模		B超老师
			板报告,研究病历中为 12.3mm		
27	2020-01-03	筛选号 0112	筛选号 0112 受试者, 20191209	请 B 超老师和研究者	研究者
			乳腺 B 超图示:右侧腺体厚度	进行确认	CRC
			为 9.6mm, 左侧为 10.8mm; B		B超老师
			超报告文字描述中为左侧腺体		
			厚度为 9.6mm,右侧为		
			10.8mm;研究病历中描述为左		
			侧腺体厚度为 9.6mm,右侧为		
			10.8mm;		
28	2020-01-03	筛选号 0111	筛选号 0111 受试者, 20191209	请 B 超老师确认	研究者
			乳腺 B 超图示:右侧腺体厚度		CRC
			为 9.3mm, 左侧为 8.2mm; B		B 超老师
			超报告文字描述中为左侧腺体		
			厚度为 9.3mm, 右侧为 8.2mm;		
29	2020-01-03	筛选号 0105	筛选号 0105 受试者, 20191204	请 B 超老师确认	研究者
			乳腺 B 超图示: 左乳 10 点钟		CRC



			方位无回声区大小约		B超老师
			9*3.1mm ; B 超报告文字描述		
			为 9*3.5mm		
30	2020-01-02	筛选号 0114	筛选号 0114 受试者,患者血常	经问询检验科,工作日	/
			规、血生化、血妊娠采血时间	下午三点以后的样本,	
			均为 2019-12-09 14 : 58 , 血常	周末2点半以后的样本	
			规血样接收时间为 2019-12-09	会第2天进行检测。晚	
			15: 02、血妊娠血样接收时间	上值班的人统一处理	
			为 2019-12-09 15 : 07 ; 血生化	当天未检测的样本,不	
			血样接收时间为 2019-12-10	需要离心的直接放到	
			08: 00	第2天送检,所以会出	
				现血生化接收时间为	
				第 2 天。请研究者/CRC	
				约患者随访时尽量在	
				此时间点之前,避免检	
				查结果当天无法出具	
				耽误时间。	

第十部分:下次访视安排

下次监查访视的预计日期及行动计划:

监查时间: 2020-02-05

行动计划: 常规监查访视

第十一部分: 叙述部分

1、与 Sub-I 冯佳梅确认结节和结节样改变, 研究者表示两者无关。

与专家咨询会沟通结果不一致,需请项目组确认并给出回复。

2、部分受试者乳腺 B 超图谱无法区分左右,与 B 超操作人员黄老师沟通,表示第 G 诊室 B 超操作仪器无法标记左右。

请CRC带受试者检查时尽量选取其他诊室。



第十二部分:报告签署		
首次递交日期:	首次审阅日期:	
2020-01-06	2020-01-08	
第二次递交日期:	第二次审阅日期:	
第三次递交日期:	第三次审阅日期:	
定稿日期: <i>2020-01-10</i>		
监查员签字: 入入 小 ル	报告递交日期: 2020-01-10	
审阅人签字: 报告批准日期:		