初始审查申请(科研专用)

A 项目基本信息

项目名称	数字化腰痛管理	方案的前瞻性验证	
申请类型	□申办方发起的非注册性临床研究 ☑ 研究者发起的临床研究		
产品种类	□药物分类	〇中药、天然药物(类) 〇化学药品(类) 〇生物制品(类) 〇放射性药物 〇进口药物类 〇其它 〇一类 〇二类 〇二类 〇三类	
	(复选) □体外诊断试剂 ☑不适用	○植入 ○非植入 ○一类 ○二类 ○二类 ○三类	
临床试验分期	□药物 □医疗器械 ☑不适用	○ I 期 ○ II 期 ○ III 期 ○ IV 期 ○ 其它 ○ 临床验证 ○ 临床试用 ○ 上市后再评价 ○ 其它 科研	
是否多中心研究 组长单位	□国际多中心	□国内多中心	
方案设计类型	浙江大学医学院附 ☑干预性研究	□观察性研究(○回顾性研究 ○前瞻性研究)	
资金来源于 研究总例数	□企业 □政府 200	□学术团体 ☑本单位 □其它 本中心例数 200	

B 申办方和 CRO 信息

申办方	无		
申办方指定联系人	NA	电话/E-mail	NA
CRO 公司	无		
监查员姓名	NA	电话/E-mail	NA

C 研究者信息

姓名	技术职称	最近一次 GCP 培训时间	职责分工	签名
赵凤东	主任医师	2015	主要研究者	
			知情同意	3xrat 4
			纳入排除	2 val 7
			干预实施	
			临床观察	
			数据分析	
单治	副主任医师	无	院内联系人	事情
			随机分组	AVI
			数据采集	
主要研	开究者签名	3xrat \$	日期	18/03/2005

D 超说明书用药审核

是否涉及赠药	☑否 口是		
是否药物临床试验上市后 研究	口是 ②否	是否超出产品说明书范围	口是 🗹 否
若上述两项均为 "是",请审核	医务科意见: (药物的用量用法是 否合规)	签名:	
若不是,请省去该项审 核	药剂科意见: (不良反应、安全 性、进药流程)	签名	

注: ①职责分工中, 请注明本项目的院内联系人。