WWFY-JG-SOP-CT-005-FJ01 版本号：202501

**项目启动信息表**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 申办者/CRO |  |
| 承担专业 |  | 主要研究人员 |  |
| CRA姓名 |  | 联系电话 |  |
|  | **审查内容** | **符合情况** | **备注** |
| **临床试验****项目启动会前应确认的工作** | 是否已通过伦理委员会审核并拿到批件 | □是□否□NA |  |
| 是否签署临床试验协议和/或CRC三方协议 | □是□否□NA |  |
| 是否获得人类遗传办批件（如有涉外部门） | □是□否□NA |  |
| 是否完成省局备案 | □是□否□NA |  |
| 试验相关资料是否运达完成交接 | □是□否□NA |  |
| 试验物资是否运达本中心并完成交接 | □是□否□NA |  |
| 与本试验相关仪器是否校验且在效期内（如有） | □是□否□NA |  |
| 是否配备专用的资料管理柜（上锁） | □是□否□NA |  |
| **启动会前准备的文件**（不限于此） | 申办者监查计划书是否交机构质量管理员 | □是□否□NA |  |
| 启动会通知函是否递交机构办公室 | □是□否□NA |  |
| 培训文件是否准备齐全（方案、PPT等） | □是□否□NA |  |
| 研究者培训记录及人员签到表 | □是□否□NA |  |
| 研究者授权分工表及研究者履历表 | □是□否□NA |  |
| 受试者筛选入选表、签认代码表等表格 | □是□否□NA |  |
| **研究者文件夹** |  |  |
|  NMPA临床试验批件或通知函 | □是□否□NA |  |
|  伦理委员会批件及成员表（本中心） | □是□否□NA |  |
|  临床试验方案及其修正案（已签名） | □是□否□NA |  |
| 知情同意书及其更新文件（伦理已批准） | □是□否□NA |  |
| 研究者手册 | □是□否□NA |  |
| 试验记录相关表格 | □是□否□NA |  |
| 相关方的资质文件（申办者、SMO等） | □是□否□NA |  |
| 研究病历（如有）及CRF | □是□否□NA |  |
| 注：该表随“启动会通知函”一起交机构办公室主要研究者签名： 日期：专业质控员签名： 日期：机构质控员签名： 日期： |