**药物临床试验形式审查表**

|  |  |
| --- | --- |
| **项目名称** |  |
| **项目来源** |  |
| **序号** | **材料目录** | **递交情况** | **材料是否****符合要求** | **备注****（版本号/日期）** |
|  | 临床试验立项申请表（一式两份） | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 药物临床试验形式审查表（一式两份） | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 主要研究者简历及资质证书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 研究人员授权表 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 研究人员声明 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | NMPA注册批件/临床试验批准通知书/备案/许可 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 申办者资质证明 | 企业法人营业执照 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 药品生产许可证 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |
| 药品GMP证书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |
|  | 试验用药品生产企业资质证明 | 生产委托函 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 营业执照 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |
| 药品生产许可证 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |
| 药品GMP证书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |
|  | CRO资质证明 | 申办方对CRO的委托函 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 企业法人营业执照 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 中心实验室资质证明 | 企业法人营业执照 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 试验检验委托函 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 中心实验室正常值范围 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 室间质评证书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| CAP认证证书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 其他第三方其他公司资质证明 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 试验用药品检验报告 | 试验药物 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 对照药品 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 基础用药品 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 挽救治疗药品 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 试验方案及其修正案（包含签字页） | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 知情同意书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 提供给受试者的其他书面资料 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 病例报告表 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 研究者手册 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 药品管理手册 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 受试者招募广告 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 组长单位伦理委员会批件 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 临床试验委托函 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 试验用药品标签 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 受试者相关保险（含本中心） | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 药物说明书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | CRA相关资料 | 身份证复印件 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| GCP证书 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 履历表 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 派遣函 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 申办者对立项资料真实性声明 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | 其他资料名称 | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
|  | ...... | [ ] 是[ ] 否[ ] 不适用 | [ ] 是[ ] 否 |  |
| 材料递交方及递交人： [ ]  申办者 [ ]  CRO  | 签名： | 日期：  |
| 材料接收审核人：[ ]  机构办秘书 | 签名： | 日期：  |

备注：所有申办者/ CRO提供的文件需盖首页章和骑缝章，文档A4纸双面打印装订；所有递交纸质文件的电子版需同时发送到机构邮箱审核：srsrmyygcp@163.com。