严重不良事件报告表

|  |  |
| --- | --- |
| 临床试验项目名称 |  |
| 报告类型 | □首次， □随访， □总结报告 |
| 报告时间 |  年 月 日 |

|  |  |
| --- | --- |
| 临床试验同意文号 |  |
| 申办者的单位名称 |  |
| 申办者的联系人 |  | 电话 |  |
| 临床研究分类 | □Ⅰ期，□Ⅱ期，□Ⅲ期，□Ⅳ期，□生物等效性试验，□其他 |

|  |  |
| --- | --- |
| 研究机构名称 |  |
| 报告者姓名 |  |
| 报告者的电话 |  | 电子信箱 |  |
| 受试者的鉴认代码 |  | 民族 |  |
| 出生时间 | 年 月 日 | 性别 | □男，□女 |
| 体重（公斤） |  | 身高（厘米） |  |
| 试者是否退出研究 | □是，□否 |
| 现病史（试验用药适应证以外，SAE 发生时未恢复的疾病）：描述每一疾病的名称，开始时间，治疗药物（通用名）及用法用量 |
|  |
| 既往史（SAE 发生时已经恢复的以往疾病，以及饮酒史，吸烟史，过敏史。特别说明有无肝病史、肾病史） |
|  |
| 家族史 |
|  |
| 严重不良事件 |
| SAE 名称（诊断） |  |
| SAE 是否预期 | □是，□否 |
| SAE 发生时间 | 年 月 日 | SAE 结束时间 | 年 月 日 |
| SAE 获知时间 | 年 月 日 |
| SAE 程度 | □导致死亡□危及生命（指患者即刻存在死亡的风险，并非是指假设将来发展严重时可能出现死亡）□导致住院或住院时间延长□永久或显著的功能丧失□致畸、致出生缺陷□其他重要医学事件（可能不会立即危及生命、死亡或住院，但如需要采取医学措施来预防以上情形之一的发生，也通常被视为是严重的） |
| CTCAE 分级 |  |
| 对SAE 的医疗措施 | □无，□有（请在“SAE 临床表现及处理的详细情况”栏说明），□不详 |
| SAE 的转归 | □痊愈，□痊愈伴有后遗症，□好转，□无好转，□死亡，□不详 |
| 死亡时间 | 年 月 日 | 是否尸检 | □否，□是（附尸检报告） |
| 与SAE 相关的实验室检查项目 |
| 检查项目名称 | 检查日期 | 检查结果 | 正常值上下限 |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| 试验用药品使用情况（如为设盲试验，尚未破盲，“试验用药品名称”记录未破盲） |
| 试验用药品名称 |  |
| 药物编号 |  |
| 临床试验用药适应证 |  |
| 是否已经给药 | □是，□否 | 开始用药时间 | 年 月 日 |
| 剂量/日 |  | 给药途径 |  |
| 对试验用药采取的措施 | □继续用药，□减少剂量，□停药，□停药后恢复用药 |
| 采取措施的时间 | 年 月 日 |
| 是否破盲 | □是，□否 | 破盲时间 | 年 月 日 |
| 合并用药（合并用药指 SAE 发生前开始使用， SAE 发生时正在使用的药品。针对 SAE 的治疗用药，请记录在“SAE 临床表现及处理的详细情况”栏） |
| 药物名称 | 剂量/日 | 给药途径 | 开始用药时间 | 停药时间 | 使用原因 |
|  |  |  | 年 月 日 | 年 月 日 |  |
|  |  |  | 年 月 日 | 年 月 日 |  |
|  |  |  | 年 月 日 | 年 月 日 |  |
| SAE 相关性评价 |
| 可疑的药物 |  |
| 与SAE 的相关性 | □肯定有关，□很可能有关，□可能有关，□可能无关，□肯定无关，□无法评价 |
| 停用可疑药物后 | □SAE消失，□SAE没有消失，□不适用，□不详 |
| 再次使用可疑药物后 | □SAE再次出现，□SAE没有再次出现，□不适用，□不详 |
| 是否为SUSAR | □是，□否 |
| SAE 临床表现及处理的详细情况，包括:患者一般情况，疾病史，入组后诊断、治疗情况，是否合并用药及具体药物、给药方法，出现不良反应的时间、严重程度，相关检查检验结果，采取的措施（包括是否减药停药、减药停药后不良反应是否仍然存在、是否进行了对症治疗、具体治疗方法、停药后再次使用药物是否出现不良反应等），转归（包括出现 SAE 后历次相关检查检验结果等），与试验药物因果关系判定应综合非临床安全性研究结果、其他临床研究安全性信息、同类药物安全性研究信息、药物作用机理等，简单分析并阐述与药物的相关性的判定依据 |
|  |

主要研究者签字 日期