**武汉市第三医院临床试验**

**研究团队人员信息及初步分工**

**一、项目基本信息**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 项目名称 |  | | |
| 主要研究者 |  | 专业组 |  |

**二、研究团队信息**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 姓 名 | 专业背景 | 职称 | GCP证书时间 | 职责初步分工 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |

PI签字：

日 期：

注：

1. 职责分工分为：1、研究者，2、研究护士，3、资料管理员（2人A/B角色），4、质控员，5、器械或药物管理员（2人A/B角色），6、其它。（其中质控员不得兼任其它职责）；
2. 若项目启动后，研究人员增减，需向医学伦理委员会及机构报告并递交相关资质证明文件，得到批准后方可加入研究。