**研究小组成员名单（IEC-C-01-006-A06–V2.1）**

**研究小组成员名单**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 姓名 | 角色分工 | 职责分工 | 职称 | 执业证书编号 | 最近一次GCP培训时间 |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |
| **研究分工** | **角色分工**：1.主要研究者  2.主要研究者助理 3.研究医生 4.研究护士 5.药物/物资管理员\* 6.项目质控员 7.其他  **职责分工**：8.受试者筛选   9.体检、病史   10.获取知情同意书 11.CRF填写及更改  12.伦理联系   13. 病人联系/跟踪 14.受试者随访评估  15.药物/器械管理  16.严重不良事件报告 17.数据疑问解决  18. 内部质控   19. 物资/样本管理 20.应急信封管理  21. 紧急揭盲 22. 其他：生物样本采集、处理 23.其他 | | | | |
| **主要研究者签字确认： 日期： 年 月 日** | | | | | |

\*：指本项目中负责药物/物资管理的研究者，非机构的药物/物资管理员。