**安徽省宿州市立医院药物临床试验机构**

**职责分工授权表**

|  |  |
| --- | --- |
| 项目名称 |  |
| 临床试验类别 |  | 试验起止日期 |  |
| 申办单位/CRO |  |
| 专业负责人 |  | 主要研究者 |  |
| **临床试验人员分工** |
| 研究者姓名 | 职称  | 是否有GCP培训 | 职责分工 | 签名 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
| 1. 本研究单位的主要研究者
2. 项目负责人
3. 质量控制人员
4. 试验药物管理
5. 受试者知情同意
6. 受试者筛选入组
7. 随机分组
 | 1. 病史等原始资料记录
2. CRF等试验资料填写
3. 样本采集
4. 受试者随访、报告AE/SAE
5. 研究报告撰写
6. 试验沟通协调
7. 其他（需注明）
 |

授权人：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 授权日期：\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_