附件4

医疗器械临床试验申请表

 **受理号：**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 试验项目名称 |  | 方案编号 |  |
| 试验目的 |  | 适应症 |  |
| 试验用器械名称 |  | 规格 |  |
| 免费使用 | □是 □否 | 中国境内同类产品 | □有 □无 |
| 科室是否使用过同类医疗器械 | □是 ☑否 | 产品检测批号 |  |
| 分类 | 1. □境内Ⅱ类 □境内Ⅲ类 □进口Ⅱ类 □进口Ⅲ类
2. □有源 □无源

3. □植入 □非植入 |
| 是否被列入需进行临床试验审批的第三类医疗器械目录 | □是**(启动前向机构递交国家局批件)**  □否 |
| 方案设计总例数 |  | 本机构例数 |  |
| 中心组长单位 | □有 PI： □无 |
| 申办方 |  | 联系人 |  | 联系电话 |  |  |
| 电子邮箱 |  |
| CRO | □有 □无 |  |
| 监查员（签名） |  | 监查员联系电话 |  |
| 监查员电子邮箱 |  |
| 主要研究者正在开展的和已经完成的临床试验项目 | 在研 项（招募中 项） 完成 项  |
|  PI（签名）： 日期：  |
| 临床试验机构办公室主任签字： 日期：  |