F-QXJG-ZD-00103

**医疗器械临床试验报送资料列表**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 报送资料目录 | | 报机构办公室立项 | 份数 | 备注  （版本号等） |
| 1 | 报送资料目录 | √ | 2 |  |
| 2 | 医疗器械临床试验申请表 | √ | 3 |  |
| 3 | 医疗器械-临床试验项目信息简表 | √ | 1 |  |
| 4 | NMPA临床试验批件（如为国家局审批的医疗器械） | √ | 1 |  |
| 5 | 医疗器械临床试验委托书 | √ | 2 |  |
| 6 | 申办者对CRO的“委托函”（如适用） | √ | 1 |  |
| 7 | 申办者对监查员的授权委托书 | √ | 1 |  |
| 8 | 医疗器械临床试验方案（已签字盖章） | √ | 1 |  |
| 9 | 知情同意书及其他书面资料 | √ | 1 |  |
| 10 | 研究者手册（包括产品说明书等相关研究参考资料） | √ | 1 |  |
| 11 | 申办企业和CRO公司的营业执照等资质证明文件 | √ | 1 |  |
| 12 | 产品自测报告/产品检测报告 | √ | 1 |  |
| 13 | 主要研究者履历 | √ | 1 |  |
| 14 | 医疗器械研究团队成员表 | √ | 2 |  |
| 15 | 组长单位伦理委员会批文（如适用） | √ | 1 |  |
| 16 | 中国人类遗传资源管理办公室相关文件（如适用） | √ | 1 |  |
| 17 | 参加临床试验各单位名称及联系方式 | √ | 1 |  |
| 18 | 其他相关资料（如有必要请自行增加） | √ | 1 |  |

PI：

日期：

递 交 人：

递交日期：

签 收 人：

递交日期：