**召开启动会注意事项**

1.召开启动会必备条件

* 1. 临床试验合同已盖章（申办者和临床药理研究中心）。
	2. 首付款到账，包含以下两个步骤：
		1. 预算表审核合格、办理入帐 (机构秘书处）；
		2. PI专用帐户已建立（财务处）。
	3. 如涉及人类遗传资源管理，需获得科研处开具的人遗事项许可证明。
	4. 研究团队已组建：
		1. 研究团队主要成员（研究医生、研究护士、药品管理员）已确定，并在授权分工表中授权；
		2. 全体研究团队成员GCP证书符合要求（备注：首次GCP培训需要经过正规培训，并且均需获得新版GCP培训证书-可在北京协和医院院内网自主学习平台学习后下载证书）。
	5. PI签署 “临床试验使用专用账户承诺书”（附件1）。
	6. 提交“研究者文件夹”给“中心”质控员检查，合格后方可预约启动会时间。

注：完整的“研究者文件夹”资料内容（附件2）,流程图（附件3）

1. 启动会方式
	1. 现场会议。
	2. 视频会议：腾讯会议、Zoom会议等。
2. 启动会时需收集保存的文件：现场照片、签到表、视频会议截屏（截屏要求有时间和成员列表）。
3. PI必须出席启动会。
4. PI决定启动会时间地点并通知“中心”质控员参加启动会。

**附件1：**

 **临床试验使用专用账户支付**

**承诺书**

研究方案名称：

研究方案编号：

为保障受试者合法权益，避免使用医保资金支付临床试验费用，确保临床试验依法依规的开展，研究者对此项临床试验做如下承诺：

1、通过临床试验信息系统，使用专用账户记账支付合同中约定的检查项目。

2、方案中需要收集的检查数据均在临床试验合同中约定收费金额，由申办者承担。

3、判断与临床试验相关的AE/SAE的处置费用均使用项目的专用账户支付，不使用其它方式垫付。

**郑重承诺:**本人承诺遵守以上内容，若未使用临床试验专用账户支出，造成的一切后果由我本人承担。

承诺人（PI）：

年 月 日

**附件2：完整的“研究者文件夹”资料内容：**

1.国家食品药品监督管理局批件/临床试验通知书

2.省局备案表（医疗器械和体外诊断试剂）

3.自检报告和/或检验报告（医疗器械和体外诊断试剂）

4.伦理委员会批件及伦理委员会成员表

5.研究者手册

6.知情同意书（样本）及其修改获得伦理委员会批准

7.试验方案及其修改获得伦理委员会批准（PI签字）

8.主协议及补充协议（机构已盖章）、CRC协议

9.研究人员职责分工表

10.研究者最新履历、执业技术资格文件、GCP培训证书

11.实验室正常值范围（实验室相关负责人签名）

12.实验室质控证明

13.中心实验室资质证明

14.筛选入选表（样表）

15.受试者鉴认代码表（样表）

16.病例报告表（样表）

17.受试者日记卡（样表）

18.招募受试者广告

19.企业资质、GMP证书

20.保险

21.其他所有递交伦理和机构的资料

**附件3：流程图**

协议盖章

首付款到账

预算表审核合格、办理入账（机构秘书）

PI专用账户建立（财务处）

人遗事项许可证明（若适用）

研究团队组建

GCP证书符合要求

主要研究团队成员已确定，并在授权分工表中授权

PI签署“临床试验使用专用账户承诺书”

召开启动会

(PI决定会议时间地点)

准备研究者文件夹，预约质控（质控组）